# Carboneum chloratum.

Carboneum tetrachloratum. Carboneum chloratum. Tetrachlorkohlenstoff. Kohlenstofftetrachlorid. Perchlor-Methan. CCl. Mol. Gew. = 154. Nach der älteren Anschauung, welche der Vorbindung die Formel CCl. (C=6) beilegte, führt diese Verbindung auch noch die Namen: Carboneum dichloratum, Zweifach-Chlorkohlenstoff. Man hat ein reines und ein technisches Produkt zu unterscheiden.

## I. + Carboneum tetrachloratum purum. Reiner Tetrachlorkohlensteff.

Darstellung. In einen Kolben A, der einerseits mit einem senkrecht stehenden Rückflusskühler B, andererseits mit einem Chlor-Entwickelungs-Apparat so verbunden ist,

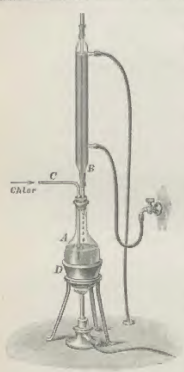


Fig. 155.

dass bei C ein ausgiehiger Chlorstrom eintreten kann, bringt man eine beliebige Menge Chloroform und löst in diesem eine kleine Menge Jod (welches als Chlorüberträger wirkt) auf. Dann erhitzt man unter sehr guter Kühlung das Chloroform im Wasserbade D zum Sieden und leitet womöglich unter Besonnung solange durch konc. Schwefelsaure getrocknetes Chlorgas ein, als aus dem Kühler noch Chlorwasserstoff entweicht. -Ist dieses nicht mehr der Fall, so lässt man erkalten, wäscht alsdann das Reaktionsprodukt mehrmals mit dünner Sodalösung (1 + 9), schliesslich einmal mit Wasser, trennt mittelst Scheidetrichters das Reaktionsprodukt ab, entwässert es durch 1-2tagiges Maceriren mit geschmolzenem Calciumchlorid und destillirt es alsdann aus einer Retorte mit in die Flüssigkeit eingesenktem Thermo-Aufzufaugen sind die bei meter (s. S. 190). 77-78°C. libergehenden Antheile. CHCl. + Cl. = HCI + CCl.

Etgenschaften. Farblose, specifisch schwere, ätherisch riechende Flüssigkeit, wolche in Wasser unlöslich ist, bei 77—78° C. siedet und unterhalb — 25° C. krystallinisch eratarrt. Das spec. Gew. ist bei 0° C. — 1,6319, bei 15° C. — 1,599. Tetrachlorkohlenstoff ist nicht laicht ant-zündlich.

Die Verbindung gleicht in den meisten Eigenschaften, insbesondere auch in ihrem Auf-

lösungsvermögen gegenüber Fetten u. dergl., dem Chloroform. Durch nascirenden Wasserstoff wird sie successive zu Chloroform, Methylenchlerid, Methylchlorid, ja zu Methan reducirt.

Durch Einwirkung von alkoholischem Kali tritt Spaltung unter Bildung von Kaliumchlorid und Kaliumkarbonat ein. Beim Erwärmen mit alkoholischem Kali und Anilin entsteht wie beim Chloroform Isocyanphenyl (Isonitril-Reaktion).

Prajung. 1) Er sei farblos, klar und habe bei 15° C. das spec. Gew. 1,599.

2) Schüttelt man 5 cem mit 5 cem konc. Schwefelsäure, so farbe sich diese nicht dunkel (fremde Chlorverbindungen). 3) Schüttelt man 5 cem mit 10 cem Wasser, so reagire das abgehobene Wasser nicht sauer und werde durch Silbernitrat nicht getrübt (chlorhaltige Zersotzungsprodukte, z. B. Salzsäure).

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt.

Anwendung. Der Tetrachlorkohlenstoff wurde zeitweise als Ansstheticum sowobl bei Eusserer Anwendung, als für Inhalationen dem Chloroform vorgezogen, weil er sicherer

wirken solle. Er hat indessen das Chloroform nicht verdrängen können und gilt wegen seines grösseren Chlorgehaltes nach den heutigen Anschauungen auch für gefährlicher als Chloroform; ob mit Recht, bleibe dahingestellt.

II. † Carboneum tetrachloratum technicum. Technischer Tetrachlorkohlensteff. Katharia.

Darstellung. Man sättigt Schwefelkohlenstoff, dem man (als Chlor-Ueberträger) etwas Jod oder 0,5 Proc. gepulvertes Antimon zugesetzt hat, mit trockenem Chlorgas, Man benutzt hierzu eiserne Kessel, welche inwendig mit Blei ausgefüttert sind. Arbeitet man unter Erwärmen, so muss der Kessel mit Rückflusskühlung versehen sein.

Nachdem die Flüssigkeit etwa das dreifsche Gewicht an Chlor aufgenommen hat, ist die Chlorirung beendet.  $CS_1 + 4 Cl_2 = 2 SCl_2 + C Cl_4$ . Man giebt nunmehr etwa halb soviel Schwefel zu, als man Schwefelkohlenstoff angewendet batte, und erzielt damit, dass das leicht flüchtige Schwefeldichlorid  $SCl_4$  in das höher siedende Schwefelmonochlorid umgewandelt wird.

Nunmehr trenut man den Tetrachlorkohlenstoff durch Destillation ab und sammelt die his etwa 120° C. übergehenden Antheile. — Das Destillat wird mit Kalkmilch behandelt, alsdann mit Wasserdampf destillirt und nochmals fraktionirt, wobei man die von 75-80° C. siedenden Antheile auffüngt.

Der bei der ersten Destillation erhaltene Rückstand wird weiter destillirt und gieht das bei 135-139° C. übergehende Schwefelmonochlorid, welches von Fabriken für Kautschukwaaren abgenommen wird.

Engenschaften. Farblose, specifisch schwere, nach Rettig und Chloroform riechende Flüssigkeit; spec. Gew. bei 15° C. = 1,599-1,600. Siedep. 75-80° C. Es enthält etwas Schwefelkohlenstoff, dessen Anwesenheit sich zu erkennen giebt dadurch, dass auf Zusatz von alkoholischem Kali Ausscheidung von Kaliumzauthogenat erfolgt.

Davon abgeschen besitzt das technische Präparat alle Eigenschaften des reinen. Augbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt. Prüfung. Es sei klar, furblos, neutral, von nicht gar zu widerlichem Geruche, habe das spec. Gew. von rund 1,600 und destfläre, ohne einen erheblichen Rückstand zu hinterlassen, bei 75—80° C. über.

Anwendung. Der technische Tetrakohlenstoff dient sowohl in der Technik als auch in der Analyse als Extraktionsmittel für Fett und kann mit Vortheil überali da angewendet werden, wo man bisher Aether, Benzin, Benzol, Amylalkohol, Schwefelkohlenstoff u. dergl. verwendet. Voraussichtlich wird er sich auch als Wanzenmittel bewühren. Der wesentliche Vortheil des Präparates vor den genannten Extraktionsmitteln liegt darin, dass es nicht feuergefährlich ist, indem es weder selbst leicht entzündlich ist, noch seine Dämpfe mit Luft explosive Gemische geben.

Katharin, Phonixin, Spindler's unentzündbares Fleckenwasser, sind technischer Tetrachlorkoblenstoff.

Hezugsquellen für das technische Präparat: Müller & Dubois in Rheinan b. Mannheim und Chemikalienfabrik Griessheim b. Mainz.

III. Carboneum trichloratum. Carboneum sesquichloratum. Hexachioratum. Perchloratum. C<sub>2</sub>Cl<sub>0</sub>. Mol. Gew. = 237. Nach der älteren Auschauung welche der Verbindung die Formel CCl<sub>2</sub> (C = 6) beilegte, führt diese Verbindung auch die Namen: Kohlenstoffsesquichlorid und Dreifach-Chlorkohlenstoff.

Darstellung. Man leitet in Aethylenchlorid oder Aethylidenchlorid, welche im Sandbade zum Sieden erhitzt werden, unter Rückflusskühlung und möglicht unter Be sonnung, solange trockenes Chlor ein, bis keine Entwickelung von Chlorwasserstoff mehr stattfludet. Als Apparat kann der auf S. 630 angegebene benutzt werden unter Ersetzung des Wasserbades durch ein Sandbad.

Beim Erkalten erstarrt die Masse krystallinisch. Man presst sie zunächt zwischer Filtrirpapier ab und krystallisirt sie aus Alkohol um.

Eigenschaften. Das Hexachlor-Aethan bildet farblose oder weisse, harte, leicht zu Pulver zerreibliche, aromatisch kampherartig riechende, fast geschmacklose, rhombische

Krystalle, welche bei 185° C. sieden und sublimiren, in Wasser unlöstich, in Weingeist, Acther, fetten und flüchtigen Oclen leicht löslich sind und ein spec. Gew. von eiren 2,000 haben.

Man bewahrt sie in dicht verkorkter Glasslasche,

Anwondung. Man hat das Hexachloräthan hauptsächlich bei asiatischer Cholera mit einigem Erfolge angewendet und zwar in Gaben zu 0,2-0,3-0,5 allein oder mit Kampher kombinirt.

Unguentum Carbonei trichlorati bliatur.

Rp. Carbonel trichlorati 5,0
Authoris 10,0
Adipis milli 25,0.
Eluseibung; ais lokales Anāstheticum,

# Carboneum sulfuratum.

I. Carboneum sulfuratum (Ergänzb.). Sulfure de carbone (Gall.). Carbonis Bisulphidum (Brit.). Carbonei Disulphidum (U-St.). Alkohol Sulfuris. Schwefelkohlenstoff. Kohlensulfid. Schwefelalkohol. Xanthogen. CS<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 76. Wird in grossen Mengen durch die Grosstechnik dargestellt.

Darstellung. Holzkohle wird in eisernen Cylindern zum Glühen erhitzt, worauf man durch besondere Vorrichtungen Schwefel in diese Cylinder hinzinbringt. Der Schwefel vorgast, die Schwefeldämpfe verbinden sich mit dem glühenden Kohlenstoff zu Schwefelkohlenstoff  $C + S_z = CS_z$ , welcher in Kondensationsvorlagen verdichtet und aufgefangen wird.

Der so dargestellte Schweselkohlenstoff ist nicht rein, soudern durch Schwesel, Schweselwasserstoff und fremde organische Schweselverbindungen verunreinigt, welche ihm einen widerlichen Gerach ertheilen. Zur Reinigung wird der Schweselkohlenstoff destillirt; man leitet die Dämpse hintereinander durch Kalkmilch, dünne Kalilauge, Lösungen von Eisenvitriol, Kupsersulfat, auch durch Bleisalzlösungen. Es gelingt hierdurch, den Schwesel und den Schweselwasserstoff zu beseitigen. Um auch die fremden organischen Schweselverbindungen herauszuschassen, schüttelt man den wie angegeben vorgereinigten Schweselkohlenstoff mit metallischem Quecksilber oder mit <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Proc. Quecksilberchlorid, und rektificirt ihn alsdann über etwa 2—5 Proc. settem Oel oder Parassin oder weissem Wachs. Diese Rektiskation kann mehrmals wiederholt werden.

Fitgenschaften. In den Apotheken hält man einen verhältnissmässig reinen Schwefelkohlenstoff vorräthig. Dieses verhältnissmässig reine Präparat ist eine farblose, leicht bewegliche, sehr flüchtige, das Licht stark brechende Flüssigkeit von eigenthümlichem, durchdringendem, aber nicht gerade unangenehmem (an Rettig erinneraden) Geruch und scharfem, aromatischem Geschmack.

Das spec. Gewicht bei 15°C. ist 1,272; der Siedepunkt liegt gegen 46-47°C. In dieser Beziehung werden folgende Angaben gemacht:

Brit. Erganzb. Gall. U-St. Spot. Gowleht bel 15°C. 1,253—1,269 1,272 1,271 1,268—1,269 Siedepunkt 46—47° 48° 48° 48° 46—47°

In Wasser ist Schwefelkohlenstoff nur sehr wenig (1:550) löstich; obenso ist er fast unlöslich in Alkohol von 45 Volum-Proc. Dagegen ist er löslich in 18—20 Theilen
Alkohol von 90 Volum-Proc. Mit wasserfreiem Alkohol, mit Acther, fetten Oeien
und den meisten ätherischen Oalen lässt er sich in jedem Verhältniss mischen. Der
Schwefelkohlenstoff selbst ist ein vorzügliches Auflösungsmittel für Jod, Schwefel, Phosphor,
Guttspercha, Kautschuk, Wachs, Paraffin, viele Harze und Balsame. Er erstarrt bei
— 116° C. zu einer festen Mosse, die bei — 110° C. schmilzt. Schwefelkohlenstoff ist
leicht flüchtig; bringt man einige Kubikcentimeter davon in ein Schälchen und bläst auf

die Oberfiäche einen starken Luitstrom, so wird eine erhebliche Verdunztungskälte erzeugt. Gleichzeitig wird der in der Umgebung (d. h. in der Luft) befindliche Wasserdampf kondensirt und man erhält Krystalle eines Schwefelkohlenstoffhydrates, welche indessen schon bei — 3°C, wieder in Schwefelkohlenstoff und Wasser zerfallen bez. schmelzen.

Schwefelkohlenstoff ist leicht entzündlich; entzündet verbreunt er mit schön bläulicher Flamme zu Kohlendioxyd und Schwefligskureanhydrid  $\mathrm{CS_2} + 3\,\mathrm{O_4} = \mathrm{CO_4} + 2\,\mathrm{SO_2}$ . Seine Dämpfe sind leicht entflammbar und geben mit Luft oder Sauerstoff gemengt explosive Gemische von haher Energie. Lässt man Schwefelkohlenstoff in nur theilweise gefüllter Flascho im Sonnenlichte stehen, so nimmt auch ein ursprünglich farbloses Präparat gelbe Färbung und zugleich wieder den unangenehmen Geruch des roben Präparates an. Bisweilen scheiden sich auch braune Flocken von Einfach-Schwefelkohlenstoff CS ab, während freier Schwefel in Lösung geht. Ein solches Präparat reinigt man gewöhnlich durch einfache Rektifikation oder durch das Verfahren, wie es unter Darstellung augegeben ist.

Man erkennt den Schwefelkohlenstoff mit ziemlicher Sicherheit am Geruch. Ist der chemische Nachweis zu führen, so verführt man wie folgt;

1) Vermischt man einen oder mehrere Tropfen Schwefelkohlenstoff mit der fünffachen Menge starken alkoholischen Ammoniaks und erhitzt die Mischung zunlichst einige Zeit in einem verschlossenen Gefäss, so besteht der beim Verdampfen im Wasserbade erhaltene Rückstand aus Rhodananmonium 4NH<sub>3</sub> + CS<sub>2</sub> = SCN(NH<sub>4</sub>) + S(NH<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. Seine Lösung in Wasser wird nach dem Ansäueru mit etwas Salzsäure durch wenig verdünnte Ferrichloridissung blutroth gefärbt. Durch Schütteln mit Aether geht der Farbstoff in diesen über.

2) Vermischt man Schweielkohlenstoff mit der dreifachen Menge einer Lösung von Astzkali in Alkohol, mischt gut durch und fügt nach einiger Zeit ein gleiches Vol. Aether zu, so erhält man das prachtvoll krystallisirende xanthogensaure Kalium. S. dieses.

Präfung. 1) Er sei farbles, klar, von nicht widerlichem Geruch. 2) Schüttelt man 10 eem Schwefelkohlenstoff mit 5 eem Wasser, so darf dieses blaues Lackmuspapier nicht rüthen (Schwefelsäure) oder entfärben (Schweflige Säure) und beim Durchschütteln mit Bleiessig sich nicht bräunen (Schwefelwasserstoff). 3) Werden 1—2 eem Schwefelkohlenstoff in einem trocknen Probirglase mit einem Tröpfehen blanken metallischen Quecksilbers geschüttelt, so darf das letztere sich nicht mit einem dunklen, pulverigen Haut überziehen (Schwefelwasserstoff, bez. fremde organische Schwefelverbindungen), 4) Lässt man 5 eem Schwefelkohlenstoff in einem Glasschälehen freiwillig abdunsten, so soll kein oder nur ein sehr geringer Rückstand (von Schwefelkohlenstoff verdunsten.

Anfbewahrung. Handhabung. Man bewahrt den Schwefelkohlenstoff in starkwandigen Glasslaschen, welche entweder mit gut eingeschliffenen Glasstopfen oder mit Korkstepfen verschlessen sind, an einem kühlen Orte, also im Keller auf. Die Stepfen zind zweckmässig mit Leder zu überbinden. Die Anfbewahrung erfolge vor Licht geschützt. — In der Officia halte man überhaupt keinen Vorrath, weil bei Temperaturschwankungen die Gefässe gewöhnlich einen unangenehmen Geruch verbreiten, der leicht falsch gedentet werden kaun. Der früher übliche Gebrauch, den Schwefelkohlenstoff mit einer Schicht Wasser zu bedecken, um das Verdunsten zu verzögern, empfiehlt sich nicht, weil das Präparat unter diesen Umständen gauz besonders zur Zersetzung neigt.

Muss man grössere Vorräthe halten, so vertheile man diese in mehrere Flaschen von 1—2 Liter Fassungsraum. Verschluss durch Kautschukstepten ist natürlich wegen der Auflöslichkeit des Kautschuks in Schwefelkehlenstoff ausgeschlossen.

Die grösste Beachtung erfordert indess die Fenergefährlichkeit des Schwefelkohlenstoffs. Einmal ist er selbst sehr leicht entzündlich, ferner besitzt er eine bobe Dampfspannung (hehe Dampftension). Infolgedessen erfolgt eine ziemlich rasche Vergesung der
Flüssigkeit, so dass durch Vermittelung der Dämpfe flüssiger Schwefelkohleustoff auch
von einer ziemlich entfernt bronnenden Flammo — und hierzu ist schon das Feuer einer

brennenden Cigarre ausreichend - entzündet werden kann. Endlich ist zu berücksichtigen, dazs Schwefelkohlenstoff mit Lust gemengt Gemische von hoher Explosionsenergie giebt.

Alle diese Momente fordern zur dringendsten Vorsicht beim Umgehen mit Schwefelkohlenstoff auf: Man vermeide es, denselben bei Licht einzufüllen. Gefässe, welche Lösuagen in Schwefelkohlenstoff (behufs Krystallisation) zum freiwilligen Abdunsten enthalten, stelle man so auf, dass nach meuschlicher Voraussicht die Dümpfe mit Flammen nicht in Berührung kommen können. Man fülle die Gefässe nicht zu mehr als 1/6 ihres Rauminhaltes an und beachte, dass in einem solchen Gefässe, wenn es in der Kälte gestanden hat, bei eintretender Erwärmung ganz bedeutende Dampfspannung auftreten kann.

Diesen letzteren Umstand sollten ganz besonders die chemischen Fabriken und die

Drogisten beherzigen.

Man beschte endlich, dass für die Lagerung grösserer Mengen von Schwefelkehlenstoff die utwa erlassenen Polizeiverordnungen streng zu befolgen aind. (Vergl. auch unter Aether S. 170).

Anwendung. Schwefelkohienstoff erzeugt ausserlich bei der Verdunstung auf der Haut das Gefühl intensiver Kälte. Daher benutzt man ihn als Kälte-Anästheticum zur Ausführung kleinerer Operationen (Vorsicht wegen Feuersgefahrl). Bringt man ihn auf Watte geträufelt auf die Haut und verhindert die rasche Verdunstung durch Ueberdecken mit Tuffet, so erfolgt starke Hautreizung, und schon nach 30 Sekunden tritt heftiges Brennen der Haut ein. Daber wendet man ihn an zu ableitenden Einreibungen, z. B. hinter die Ohren gegen Kopfschmerz, ferner an Stelle von Senfteigen, als Rubefneiens, wo or sich aber nicht eingebürgert hat, auch in Salbenform bei Drüsengeschwülsten. Eingeathmet erzeugt der Dampf des Schwefelkohlenstoffs Bewasstlosigkeit und allgemeine Anasthesie, daher hat man ihn als Inhalations-Anastheticum empfohlen. Innerlich bewirkt der unverdünnte Schwefelkohlenstoff in Gaben von 10-25 Tropfen Erbrechen und Diarrhoe. Dagegen kann die gesättigte wässerige Lösung in grösseren Mengen ohne Schaden genommen werden. In dieser Form empfichlt Dujarder-Braumerz ihn bei Magenerweiterung zur Verhinderung putrider Zersetzung, bei infektiösen Diarrhöen sowie bei Typhus abdominalis. - Die längere Zeit fortdaverude Einathmung kleiner Mengen Schwefelkohlenstoffdämpfe (mit Luft gemischt), wie sie in den Kantschukfabriken erfolgt, hat eine chronische Vergiftung zur Folge. Für niedere Thiere ist Schwefelkohlenstoff ein Gift. Deshalb ist er auch in gewissem Sinne als Antisepticum and Desinficiens aufzufassen. Er dient deshalb auch unter Umständen zum Tödten von Wanzen, Motten, Flöhen und anderen Schädlingen (Reblaus), wobei jedoch immer die leichte Entzündlichkeit zu berücksichtigen ist.

Technisch findet der Schwefelkohlenstoff ausgedelinte Verwendung in den Gewerben bez. Fabriken, z. B. zur Extraktion von Fetten aus Knochen und Samen, zum Entfetten der Wolle, zum Extrahiren des Schwefels aus Erzen, zum Vulkanisiren des Kantschuks, zur Konservirung von Nahrungsmitteln (Fleisch) und vielen anderen Zwecken.

In der Analyse gebraucht man ihn besonders zum Extrahiren von Schwefel. Zu diesem Zwecke sollte stets eine gute Sorte in frisch destillirtem Zustande verwendet werden.

Aqua Carbonel sulfurati Dujardis-Braumetz. Rp. Carbonel sulfurati 25,0, Olei Menthae piperitae 2.0, Aquae 500,0. Man schüttelt tüchtig durch und giesst nach dem Absetzen die klare Flüssigkeit ab. Auf den Rückstand kann man noch mehrmals hintereinander 500 com Wasser giessen und wie vorher verfahren. Man giebt es zu 4—10 Esslöffel täglich am besten in Milch.

Wanzen-Aether der Berliner Drogisten ist Schwefelkohlenstoff, natürlich eine

unreine, technische Sorte.

SELL'sche Lampe heisst eine Lampe mit Rundbreuner, in welcher mittelst Dochtes Schwefelkohlenstoff verbrannt wird, wührend gleichzeitig in den Innenraum des Flammenkegels ein Strom von Stickoxyd zugeführt wird. Dadurch wird eine glanzende, blaue Flamme erzeugt, welche reich an chemisch wirksamen Liehtstrahlen ist, daher zu photo-

graphischen Aufnahmen benutzt werden kann.

Linimentum Carbonei sulfurati, Wurzen. Rp. Carbonei sulfurati 10,0, Vini camphorati 150,0, Olei Olivarum 100,0. Fint linimentum. Zum Einreiben bei Rheuma-

tismus, Gicht.

II. Kalium xanthogenicum. Xanthogensaures Kali. Aethyloxythiokohlensaures Kallum. Aethylxanthogensaures Kallum. CS, K. OC, H. Mol. Gew. = 160.

Darstellung. Man löst 100 Th. festes Aetzkali in 300 Th. Alkohol von 90 Proc., fügt zu dieser Lösung 150 Th. Schwefelkohlenstoff, schüttelt um und stellt die Mischung in die Külte. Nach kurzer Zeit hat sich ein gelblicher Krystallbrei gebildet CS<sub>1</sub> + KOH + C<sub>1</sub>H<sub>2</sub>OH = H<sub>2</sub>O + CS<sub>2</sub>K. OC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>. Man sammelt die Krystalle in einem Trichter, wäscht sie nach dem Abtropfen mit etwas Aether, saugt sie auf poröser Unterlage ab und lässt sie bei gewöhnlicher Temperatur trocknen.

Eigenschaften. Farblose oder schwach gelbliche, seidenglänzende Krystallnadeln, eicht löslich in Wasser, schwer löslich in Alkohol, unlöslich in Aether, von eigenthümlichem Geruch aud starkem, schwefelartigem Geschmack. Beim Erwärmen mit wenig

CSSSK

Wasser auf 80-90° C. wird es zersetzt unter Bildung von Aethylalkohol, sulfokarbonsaurem Kalium CS<sub>2</sub>K<sub>2</sub>, Schwefelwasserstoff und Kohlensäure-anhydrid. Die nämliche Zersetzung erfolgt langsam schon bei gewöhnlicher Temperatur durch Einwirkung feuchter Luft. Mineralsäuren scheiden ans

dem Salz die freie Kanthogensäure als ein farbloses Oel ab, welches schon bei 24°C. in Schwefelkohlenstoff und Alkohol zerfällt. — Versetzt man die wässerige Lösung des Kaliumxanthogenats mit einem Cuprisalz, so scheidet sich zunächst braunes Cuprixanthogenat aus, welches sehr bald in eigelbes Cuproxanthogenat fibergeht.

Anwendung. Das Kaliumxanthogenat ist ein kräftiges Antiseptieum, welches Fäulniss und Gährung unterdrückt, auch ein Gift für Mikroorganismen und kleine Thiere ist. Man hat es daher u. a. in Mischung mit Milchzucker (1:50) zu Einblasungen bei Diphtherie angewendet. Die Verwendung zur Konservirung von Nahrungsmitteln scheiterte an dem für die meisten Personen unangenehmen Geruch. Die wichtigste Anwendung ist die zur Vertilgung der Reblaus (Phylloxera). Es soll hier den Schwefelkohlenstoff ersetzen, und zwar nahm man an, dass es selbst auf die Reblaus giftig wirkt und dass es im Erdboden zum Theil in Schwefelkohlenstoff umgewandelt wird. Natürlich wird hierzu ein robes Präparat verwendet.

Kalium amyloxanthogenicum. Amylxanthogensaures Kalium. CS.K. OC. Hu. An Stelle des Aethylrestes im xanthogensauren Kalium können andere Alkohol-Radikale singeführt werden dadurch, dass man an Stelle von Aethylalkehol andere Alkohole (Methyl-, Butyl-, Amylalkohole, Glycerin) in die oben angegebene Vorschrift einsetzt.

Das amylkauthogensaure Kalium wird bereitet durch Mischen von 90 Th, Amylakohol, 180 Th. Kalilauge von 1,33 spec. Gew. und 80 Th. Schwefelkohlenstoff.

Ill. Kalium sulfocarbonicum. Kaliumsulfocarbonat. Schwefelkohlenstoff-saures Kalium. Thiokohlensaures Kalium. CS. Kg + x aqua.

Zur Darstellung bereitet man aus 150 Th. festem Kalihydrat die entsprechende Menge Kaliumsulöd (KeS), löst in der koncentrirten wässerigen Lösung 100 Th. Schwefelkohlenstoff auf und fällt die koncentrirte Lösung durch Alkohol.

Man erhält das Salz als gelbe, wasserhaltige, zerfliessliche Krystalle. Durch Säuren wird aus dem Salze die freie Sulfokohlensäure CS. H., als schwere, ölige, dunkelgelbe Flüssigkeit abgeschieden, welche leicht in Schwefelwasserstoff zerfällt.

Hierauf beruht die Anwendung des Praparates als Mittel gegen die Reblaus.

IV. Carboneum oxysulfuratum. Kohlenstoffoxysulfid. Carbonylsulfid. COS. Mol. Gew. = 60. Entsteht durch direkte Vereinigung von Kohlenoxyd mit Schwefeldampf in der Hitze. Ferner; durch Erhitzeu von 50 cem einer kalt gesättigten Lösung von Rhodankalium mit einer erkalteien Mischung von 300 cem kone. Schwefelsäure und 400 ccm Wasser.

Farbloses, leicht entzündliches Gas von unangenehm schwefelartigem Geruch. I Vol. Wasser von 15°C. löst I Vol. des Gases. Die wässerige Lösung zersetzt sich buld unter Bildung von Kohlensäureanhydrid und Schwefelwasserstoff. COS + H<sub>2</sub>O = SH<sub>2</sub> + CO<sub>3</sub>. Dieses Gas ist wahrscheinlich in vielen Grundwässern enthalten, welche nach "Schwefel" ziechen.

### Cardamomum.

I. Elettaria Cardamomum White et Maton. Familie der Zinglberaceae — Zingibereae. Heimisch im südlichen Theile der Westküste Vorderindiens (Malabarküste), dort und auf Ceylon kultivirt. Die Kulturen in anderen Gegenden der Tropen sind über das Versuchsstadium noch nicht hinausgekommen. — Verwendung finden die Früchte mit

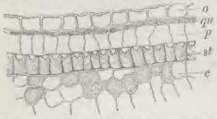


Fig. 156. Querschnitt d. Sem. Cardamomi. 160 mal vergr. o Epidermia. on Ouerzellen. of Palissaden. p Oelzellen. e Perisperm. (Nach MORLER.)

den Samen: Frueius Cardamomi (Anstr. Germ. Helv.). Cardamomum (U-St.). Cardamomi Semina (Brit.). Cardamomum minus s. Malabaricum. Semen Cardamomi minoris. — Kardamomen. Kleiner oder Malabarischer Kardamomen. Malabarsamen. — Cardamome du Malabar (Gall.). Cardamom Seeds.

Beschreibung. Die Frucht ist eine rundliche oder längliche, im Querschnitt dreikantige Kapsel, an der Spitze mit einem

kurzen Röhrehen, dem Reste des Perigons, am Grunde zuweilen mit dem kurzen Fruchtstiel; die Seiten sind längestreifig, die Farbe strohgelb. Jedes der drei Fächer enthält 5-6 Samen. Diese sind röthlichbraun, bis 3 mm lang, unregelmässig kantig, grob quergerunzelt. Auf der einen Seite verläuft in einer Furche die Raphe, nicht ganz bis zur Spitze. Der Same ist in ein zartes Häutchen, den Arillus, eingehüllt. In der Droge be-

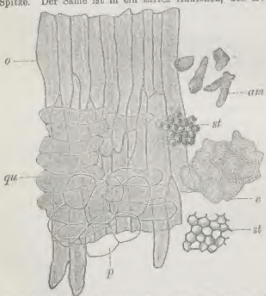


Fig. 157, Etemente des Samens. 160 mai vergr. Beauchnungen wie Fig. 156. am Stärke. (Nach Montaria)

tragen die Schalen 25-40 Proc., die Samen 60-75 Proc. Das Gewebe der Fruchtwand besteht aus Parenchym, in dem sinzelne, kleinere bis 50 µ grosse Zellen gelbe oder bräunliche Harzklumpen enthalten. In der Epidermis Ansatzstellen früher vorhanden gewesener Haare. Die das Parenchym durchziehenden, zarten Gefässbändel haben einen Faserbelag aus schwach verdickten, ziemlich kurzen Fasern. Auf sie und auf die Harzzellen ist zu achten, wenn es sieh um den Nachweis der Elemente des Pericarps im Pulver handelt.

Der Same enthält innerhalb der Samenschale ein starkes Perisperm, darin ein schwaches Endosperm mit dem Embryo, der vor dem Embryo gelegene Theil der Samenschale ist zu einem

Deckelchen umgewandelt, welches das Austreten der Radicula erleichtert. Die Sameuschale (Fig. 156) besteht zunächst aus einer Epidermis kürzerer, gruppenweise zusammengelegter Zellen. Dann folgt eine dünne Schicht, deren Zellen sich im wesentlichen mit denen der Epidermis kreuzen. Die nächste Schicht besteht aus grossen, zurten Zellen, die das ätherische Oel, dem die Droge Geruch und Geschmack verdankt, enthalten, dann folgt eine dünne Parenchymschicht und darauf als letzte: kurze, an der Innenwand und den Seitenwänden sehr stark verdickte Palissaden, die einen unregelmässig geformten Körper einschließen, der im wesentlichen aus Kieselsäure besteht. Diese Palissaden in der Epider-

mis sind im Pulver am leichtesten aufzufinden. Innerhalb der Oelzellenschicht venfüllt die Raphe. Die Zeilen des Perisperms sind dicht erfüllt mit ganz feinkörniger Stärke, deren Körnchen höchstens 4  $\mu$  messen, in jeder Zelle liegen ausserdem einige kleine Oxalatkrystalle, von einer zarten Haut umschlossen. Im Endosperm wenig differenzirtes Aleuron.

Im Pulver fällt zunächst die Stärke des Perisperms auf, nach deren Entfernung Fetzen der Epidermis der Samenschale und Zellen oder Bruchstücke solcher aus der Palissadenschicht.

Bestandtheile.

Nach König.

			4	20				4 5 5	h		In der T	rockens	ubstanz
		Wanner	Stiekstoff haltige Bu stane	Actherisches Oel	Pott	Zucker	Suirke	Stickstoff- freig Ex- traktstoffe	Rohfuser	Asche	Balebeloff. haddge Bulletann	Aesbert- sobse Gel + Peti	Surke
							Pro	con	1				
Samen Fruchtschalen	4	11,28	14,77	3,83 0,13	1,78 2,56	0,64	31,73 20,80	8,76 14,83	16,69 29,98	10,60 11,89	16,64 8,44	6,26 2,94	35,75 22,98

Das ätherische Oel, Oleum, Cardamomi, von dem die Samen 3-5 Proc. enthalten, löst sich in 10 Theilen 90 proc. Alkohol nicht ganz klar auf, es beginnt bei 164° C. zu sieden, die Hauptmenge geht bei 170-220° C. über. Enthält ein Terpen  $C_{10}H_{10}$  und vielleicht Terpineol  $C_{10}H_{10}$ 0. Der Vorlauf bei der Destillation enthält Ameisensäure und Essigsäure.

Die Asche enthält wie bei vielen Zingiberaceen Mangan.

Einkauf. Nach dem Wortlaute der verschiedenen Arzneihücher sind nur die ganzen Kapseln officinell, mithin die den letzteren entnommenen Samen (Semen Cardamomi excorticatum der Drogisten) vom Einkauf und Vorräthighalten ausgeschlossen. Die Vorschrift ist nothwendig, weil die aus den Schalen genommenen Samen leicht mit denen weniger aromatischer verwandter Pflanzen verfälscht werden können.

Aufbewahrung. Anwendung. Man bewahrt die ganzen Früchte in gut verschlossenen Hafenglüsern oder Blechbüchsen, das mittelfeine Pulver in braunen Stöpselglüsern auf. Letzteres bereitet man nach Germ. Helv. und U-St. aus den ganzen Früchten, woraus auch das käußiche Cardamomenpulver besteht. 100 Th. lufttrockene Kapseln geben 88-90 Th. mittelfeines Pulver. Austr., Gall. und Brit. bestimmen ausdrücklich, dass nur die Samen verwendet werden dürfen; im Geltungsbereiche dieser Pharmakopöen wird man also zur Darstellung von Präparaten und des Pulvers die Fruchtschale zuver beseitigen. Dieses Pulver darf nur ein grobes sein.

Kardamomen dienen als gewürzhalter Zusatz zu Tinkturen und Pulvern, besonders aber als Küchengewürz. Neuerdings gegen Diarrhöen empfohlen.

Tinetura Cardamomi. Cardamomentinktur. — Tineture of Cardamom. Durch Perkolation mittelst q. s. verdünntem Weingeist sind nach Helv. aus 200 g Cardamomenpulver 1000 g, nach U-St. aus 100 g Pulver 1000 com Tinktur zu hereiten.

Tinciara Cardamomi composita (Brit U-St.)	b, U-St.				
Compound Tincture of Carus nom.  a. Brit.  Rp. Semin. Cardenomi contus.  Practus Carvi contus.  Certicis Cinemouni contus.  Conticis Cinemouni contus.	Rp Fructus Cardamonai 20,0 g Corticle Cinaumonii 20,0 n Fructus Carvi 10,0 n Coccionellae 5,0 n Glycerini 50 ccm Spiritas diluti q. s.				
Paraular, major, a semin, liberat, 190,0 , Spirius (60%) 1000 ccm.	Man summelt I, a, durch Perkolation 950 ccm und fligt dann das Glycerin su.				

Balsamum Gleadense Salomon, ein englisches Mittel, ist eine Tinktur aus Cardamomen, Zimmt, Kanthariden, Mekkabalsam und Zucker.

Belze für Tabakblätter. Cardamomen, Zimmt ää 60,0, Vanille 35,0, Theo 15,0,

Salpeter 125,0, Zucker 250,0, Sasswein 5 1; ausreichend für 40—50 kg.

638 Carex.

Neben den Malabar- oder kultivirten Ceylon-Cardamomen sind die grösseren Ceyloncardamomen oder langen Cardamomen zu nennen, die von einer früher für eine besondere Art (Elettaria major Smitt) gehaltenen Varietät der E. Cardamomum abstammen. Die Früchte sind bis 4 cm lang, etwas gekrümmt, mehr grüngelb. Samen grösser wie bei I, Geschmack weniger fein und schärfer. Die Epidermiszellen sind stärker verdickt wie bei I und spiralig gestreift, Palissaden noch stärker verdickt wie bei I, die Grenzen der einzelnen Zellen kaum zu erkennen. — Sie werden zuweilen dem Pulver von I beigemengt.

- II. Ausser den genaunten liefern noch eine Anzahl verwandtor Pflanzen aromatische Samen, die als Cardamomum, Amomum etc., zuweilen nach Europa kommen. Es sind zu nennen: 1) Slam-Cardamomen, Cardamomum rotundum, Amomum verum von Amomum Cardamomum L. in Slam, Java, Sumatra. 2) Wilde oder Bastard-Cardamomen von Amomum xanthioldes Wallich in Hinterindien. 3) Schwarze Cardamomen, Bitter seeded Cardamomum, vielleicht von Amomum globosum in China. 4) Korarlma-Cardamomen oder Cardamomum major von unbekannter Abstammung aus Ostafrika. Alle unterscheiden sich im Geschmack deutlich von den officinellen.
- III. Unter den Namen Semen Paradisi, Grana Paradisi, Paradies-Körner, Melegueta-Pfeffer, Grains de Paradis, Grains of Paradise kommen seit Alters aus Westafrika Samen in den Handel, die jetzt wohl nur noch als Gewürz Verwendung finden. Als Stammpflanze gilt: Amomum Melegueta Roscoe vielleicht auch Amomum Hookeri.
- IV. Seit wenigen Jahren gelangt aus Kamerun eine Cardamomensorte in den Handel, deren Kapseln von rothbrauner Farbe, bis 7 cm lang, am unteren, aufgetriebenen Ende bis 2 cm dick sind. Die unregelmässig-eiförmigen Samen sind bis 5 mm lang, bis 2 mm dick. Sie stammen wahrscheinlich von Amomum angustifolium Sonnerat (A. Danielli Hook f., A. Clusii), einer in Afrika weit verbreiteten Pflanze, die auch Grosse Madagaskar Cardamomen liefert. Sie enthalten 1,6 Proc. eines ätherischen Oeles, das für Parfümeriezwecke und zur Seifenfabrikation empfohlen wird.

# Carex.

Gattung der Cyperaceae - Carlceae.

Carex arenaria L. Heimisch in ganz Europa und Nordamerika auf sandigen Stellen. Liefert Rhizoma Carleis (Ergänzb.). Radix Carleis a. Sarsapariline Germanicae. Radix Graminis major s. rubra. Sandriedgraswurzel. Rothe Quecke. Deutsche Sarsaparille. Seggenwurzel. — Chiendent rouge. Laiche des sables. — Sea sedge root.

Beschreibung. Die langen Rhizome sind 2-4 mm dick, aussen gelbgrau, an den Knoten mit fast das ganze Internodium verhüllenden, glänzend braunen, faserig zerschlitzten Niederblättern und an deren Insertionsstellen mit Büscheln von Wurzela.

Der Querschnitt lässt in der Rinde einen Kranz grosser Luftlicken erkennen, die Endodermis besteht aus nach innen stärker als nach aussen verdickten Zellen. Innerhalt derselben 3 Kreise koncentrischer Gefässblindel.

Bestandtheile. Spuren von ätherischem Oel, Weichharz, Gummi, Stärke etc. Einsammlung. Man sammelt das Rhizom im Frühjahr, schneidet es nach Entfernung von Stengelresten und Wurzeln in frischem Zustande. 5 Th. geben nach dem Trocknen 2 Th.

Verwechselungen. An Stelle von Carex arenaria wird häufig das Rhizom von Carex hirta L., das keine Luftlücken hat, oder das von Carex distieha Huds., das auch an den Internodien Wurzeln trägt, gesammelt.

Anwendung. Als Diureticum und Diaphoreticum an Stelle der Sarsaparilla bei Syphilis, chronischem Rheumatismus, Gicht in der Form des Dekokts.

#### Carica.

I. Carica Papaya L. Gattung der Caricaceae. Melonenbaum. Mamoeiro. Mammona. Heimisch in Mexiko, aber im wilden Zustand nicht bekannt und wahrscheinlich durch Kreuzung wilder Arten entstanden, als Obstbaum überall in den Tropen kultivirt.

In allen Theilen der Pflanze finden sich anastomosirende, gegliederte Milchsaftschläuche, die einen weissen Milchsaft enthalten, der bitter schmeckt, Entzündungen des Darmkanals hervorrufen kann und als Authelmintieum dient. Er enthält bis zu 50 Proc. Formente, die verdauend wirken (vergl. Papayotin).

Hauptsächlich die Blätter enthalten ein Alkaloid: Carpain C<sub>14</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>2</sub> (die jungen getrockneten Blätter 0,25 Proc.), das als theilweiser Ersatz der Digitalis empfohlen wird. Mit Kaliumchlorat und concentrirter Schwefelsäure wird es grün.

Die Samen haben einen scharfen, an Kresse erinnernden Geschmack. Auch die Wurzel enthält ein Ferment, Ehnlich dem Myrosin und ein Glucosid, ähnlich dem Kaliummyronat, sie liefert daher bei der Destillation eine nach Senföl riechende Flüssigkeit.

Papayotin (Ergenzh.) u. Papain: die Eigenschaft aller Theile der Pfianze, Fleisch, wenn es damit zusammen gekocht wird, in kurzer Zeit mürbe zu machen, ist seit lauge bekannt. 1874 wurde empfohlen, diese Eigenthümlichkeit medicinisch nutzbar zu machen und seit 1879 datiren darauf bezügliche Versuche.

Es sind seit dieser Zeit eine grosse Anzahl von Präparaten empfehlen und in den Handel gebracht worden, bei denen man mit der Nomenklatur oft recht willkürlich umgegangen ist, so dass ans dem Namen nicht ohne weiteres ein Schluss zu

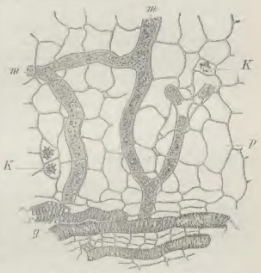


Fig. 153. Schnitt durch das Fruchiffelsch der Feige. 140 mal vergrössert. (Nach Mozters.) m Milchasftschikuche. g Geffass. K Oznlaufrusen.

ziehen ist auf die Beschaffenheit und die Eigenschaften des Präparates,

Nach Einschnitten in die verschiedenen Theile des Baumes, besonders reichlich des Stammes und der Frucht, fliesst der Milcheaft aus, der an der Luft aus einem farblosen Serum eine weisse, dickliche Masse (Papayotin) abscheidet, die das Ferment enthält.

Oder man scheidet aus dem frischen oder aus dem mit Aether oder Chloroform versetzten Saft das rohe Ferment mit Alkohol ab, oder extrahirt aus den in Glycerin konservirten Blättern das Ferment oder koncentrirt einfach den frischen Milchsaft. Neuerdings gewinnt man das rohe Ferment, indem man den frischen Saft zur Abscheidung harziger Körper mit Wasser verdünnt und dann mit Alkohol bis zum Beginn einer Fällung versetzt. Der filtrirten Flüssigkeit wird dann 90 proc. Alkohol zugegossen, der sich abscheidende Körper wird gesammelt, abgepresst, getrocknet und durch Behandeln mit Knochenkohlo gereinigt. Das so gewonnene Ferment enthält noch Eiweisskörper. Oder man füllt das Ferment mit Alkohol aus, sammelt den Niederschlag und löst ihn wieder bei einer Temperatur von 36-40° C.

Ausser durch Alkohol ist das Ferment auch durch Salpetersäure fällbar, anch Sublimat, Bleiscetat und Silbernitrat geben Niederschläge.

640 Cariea.

Im allgemeinen hat sieh der Gebrauch eingebürgert, mit dem Namen Papain der mehr oder weniger roben Milchsaft der Pflanze (Succus Papayae) und mit Papayotia das möglichst rein dargestellte Farment zu bezeichnen, doch wird, wie schon angedeutet, von den Fabriken, die im übrigen über die Darstellung ihrer Präparate im allgemeinen naturgemäss nichts verlauten lassen, gegen diese Regel häufig verstossen, wozu noch kommt, dass solche Präparate häufig voch Pepain enthalten. Diese letzteren lösen Eiweiss

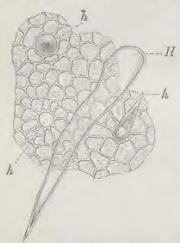


Fig. 159. Epidormia der Felge. 160 mai vergebssert. (Nach Monulaum) H Haar. A Nachen von Hauren.

in saurer Lösung, wogegen Papayotin is neutralen und alkalischer Lösung wirkt, (während also das Pepsis im Magen wirkt, wirkt das Papayotin im Darm), von Salzsäure wird es gefällt und der Niederschlag löst sich erst wieder in so erheblichen Uaberschusz von Säure, wie er für die Praxis nicht in Betracht kommt.

Zur Prüfung des Papayotins verwendet man Blutfibrin, in Wasser vertheilt, giebt auf 100 ccm Wasser 1 ccm Natronlange zu, feraer das Präparat und lässt bei 45-50° C. 4-5 Stunden stehen. Ein gutes Präparat hat dann 200-250 Th. Fibrin gelöst.

Man löst 0,2 g Pupayotin in 4 cem Wasser, fügt 1 cem Salpetersäure (spec. Gew. 1,153) hinzu und filtrirt nach einstündigem Stehen ab. Das Filtrat darf dann von Tanainlösung (1:20) nicht bis zur Undurchsichtigkeit getrübt werden.

Die einzelnen Handelssorten sind sehr verschieden, ihre Farbe wechselt von fast weiss bis hellbraun, im allgemeinen kann man sagen, dass je weniger gefärbt ein Präparat ist, um so besser ist es. Die von E. Merch in Darmstadt und die von Gene

& Co. in Dresden hergestellten Präparate wirken am besten in alkalischer Lösung, die von Boenningen und von Finnlen hergestellten in saurer Lösung.

Anwendung. Innerlich in Pulver, Pillen oder weiniger Lösung zu 0,1-0,5. Aeusserlich zur Lösung diphtheritischer Beläge auf den Mandeln in 5% wässeriger Lösung. Bei Anfertigung der letzteren giebt man die ganze Wassermonge auf einmal in das Gefäss und löst das Papayotin durch Schütteln. Die Flüssigkeit schäumt ausserordentlich.

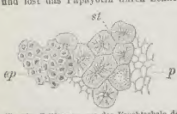


Fig. 160. Zellformen aus der Fruchtschule der Feige. 160 mal vergt (Nach MORLLER.) sp Epidermis. st Steinzellen. p Parenchym.

Elixir Papaīni, Papainelixir. 11,0 Papayotin, 0,4 Saccharin, 60,0 Glycerin, 150 Sherry, 390,0 Chloroformwasser (1:200). Nach 7 tägigem Stohen zu filtriren.

Papayaficischpepton, Cienz, wird durch Behandeln von Muskelfieisch mit Papayotinlösung gewonnen.

Carica quercifolia St. Hilaire, heimisch in Paraguay und Argentinien, wirkt ähnlich wie vorige, dient auch als Wurmmittel. Die Blätter werden wie Seife zum Waschen benutzt.

 Ficus Carica L. Familie der Moracese — Artocarpoideae — Fleene. Ursprünglich wohl im östlichen Mittelmeergebiet heimisch, durch die Kultur weit verbreitet.

Verwendung finden die Sammelfrüchte (Syncarplen): Caricae (Ergänzb.), Fructus Carleae, Caricae pingues, Ficus (Brit, U-St.) — Feigen, — Figues (Gall.), — Pigs.

Beschreibung. Dieselben bestehen aus einem birnförmigen, hohlen, auf dem Scheitel mit enger Oeffnung versehenen Receptaculum. Die Oeffnung ist mit dieht gestellten Deckblättern umgeben. In der Höhlung zahlreiche, kleine, hartschalige Früchte, die etwa 2 mm lang und von gelblicher Farbe sind. Nur die beiden innersten Schichten, eine einfache, dünawandige und eine aus mehreren Lagen sklerotischer Zellen bestehende ist noch an

Carica. 641

der Frucht vorhanden. Die Fruchtschale umschliesst den gekrümmten Embryo und spürliches Endosperm.

Das Receptaculum, das die Hauptmasse der Droge ausmacht, ist von einer Epidermis bedeckt mit wenig Stomatien und kurzen, geraden, einzelligen Haaren, von deuen man in der trocknen, reifen Frucht in der Regel nur noch die Narben findet (Fig. 159). Das übrige Gewebe besteht im wesentlichen aus zartem Parenchym mit reichlichen Milchsaftschläuchen und Oxalatdrusen, die indessen zuweilen auch zu sehlen scheinen. (Fig. 158.)

Wenn es sieh um den Nachtweis von Feigen handelt, so fallen zunächst (z. B im Feigenkaffee) die unverletzten oder wenig zertrümmerten Früchtehen auf. Es ist nothwendig, sich durch Anfertigung von Querschuitten zu überzeugen, dass es sich wirklich

um Feigenfrüchte handelt, da als Feigenkaffee Cichorien mit darunter gemengten Cruciferensamen at vorgekommen sein sollen. Im Gewebe des Receptaculums sind die Milchsaftschläuche, die Oxalatdrusen und die Epidermis mit den Haaren oder den Narben solcher charakteristisch.

Bestandtheite nach Könio: 31,20 Proc. Wasser, 1,34 Proc. Stickstoffsubstanz, 1,44 Proc. Fett, 1,21 Proc. freie Säure, 49,79 Proc. Zucker, 4,51 Proc. sonstige stickstofffreie Stoffe, 4,48 Proc. Holzfaser, 2,86



Fig. 161. Aus den Samen der Feigen 160 mal vergrössert. (Nach Montara.) a farblosen i braungefürbtes Parenchym E Endosperingewebe e Gewebe des Embryo.

Proc. Asche. Die Feigen enthalten ein peptonisirendes Ferment Cradin, das in alkalischen und aauren Flüssigkeiten wirksam ist.

Aufbewahrung. Anwendung. Bei geringem Verbrauch sind die Verräthe häufig zu besichtigen, da dieselben einen günstigen Boden für Milben und Schimmelpilze bilden. Am haltbarsten sind die auf gespaltene Halme gereihten sogenannten Kranzfeigen, Caricae in coronis; man bewahrt diese Kränze, in Pergamentpapier gehüllt, in Holzkästen auf und entnimmt denselben nur nach Bedarf die einzelnen Früchte. Von Milben befallene Feigen setzt man einige Stunden Aetherdämpfen aus und reinigt sie dann mit einem Borstenpinsel.

Die Feigen dienen, nach vorherigem Einweichen in Milch, zum Reifen von Zahngeschwüren; nur selten werden sie zu Theemischungen oder Abkochungen gebraucht. Getrocknet, geröstet und grob gepulvert liefern sie den Feigen- oder Gesundheitskaffee (Caricae tostae), woraus auch im wesentlichen das beliebte Karlsbader Kaffeegewürz besteht (vergl. Coffen).

Fractus pectorales (a bechiel).
Espèces pectorales (avec les fruits)
Fruits pectoraux (Gall).

Ep Carreavan
Dactplorum a nucleis lib.
Passularum minor.

Jujubarum aa

Gargariama emolliens.

Rip. Cartenrum roneis. 60,0
Raddels Althacae 20,0
Lactis vaccini 1000,0
Boracis Digvriren itu Wasserbade durchselben.

Ptisana de fructibus (Gall.).
Tisane de fruits pectoraux.

tip Fructuum pectoralium 50,0
Aquae destillatae q. a.

Durch halbstündiges Kochen und Durchseiben bereitet man 1 i Finselgkeit.

#### Carlina.

Gattung der Compositae - Cynareae - Carlininae.

I. Carlina acaulis L. Heimisch in Mittel- und Südeuropa.

Liefert: Radix Carlinae (Ergänzb.). Radix Apri s. Cardopatiae Chamaeleonis. Eberwurz. Amberwurz. Attigwurzel. Karlsdistel. Kraftwurz. Rosswurzel. Racine de Carline.

Beschreibung. Sie ist einfach, seltener mehrköpfig, von Stengel- und Blattresten beschopft, 10—15 cm lang, 2 cm dick, aussen graubraun, runzelig, oft zerklüftet, brüchig, von charakteristisch-aromatischem Geruch und Geschmuck. In den Markstrahlen des Holzes und der Rinde zahlreiche schizogene Sekretbehälter. Im Parenchym reichlich Inulin und Kalkoxalat.

Bestandtheile. 1,5-2,0 Proc. braunes &therisches Oel vom spec. Gewicht

1,083-1,036, 22 Proc. Inulin, Harz etc.

Sammlung. Anwendung. Noch hier und da als Bestandtheil von Viehpulvern im Gebrauch. Man grübt sie im Herbst und trocknet sie bei gelinder Wärme, gesondert von andera Arzneistoffen. Man hält sie geschnitten und als grobes Pulver vorräthig. 4 Th. frische Wurzeln liefern 1 Th. trockene.

Verwechslung. Als solche kommt die Wurzel von Carlina vulgaris L. vor, früher als Radix Carlinae silvestris im Gebrauch. Sie ist holziger und hat keine Sekret-

behälter, riecht und schmeckt daher nicht aromatisch.

II. Carlina acanthifolia All. liefert die entsprechende Wurzel der französischen Apotheken.

#### Caro.

Caro. Fleisch. Viande. Meat.

Allgemeines. Unter Fleisch als Nahrungsmittel versteht man vorzugsweise das Muskelfleisch, d. h. die Masse der quergestreiften Muskeln, ausserdem aber noch das Gewebe der grossen Unterleibsdrüsen: Leber und Niere, ferner das Blut, die Milz, die

Thymusdrüse, das Gehirn der Säugethiere.

Nach dem Schlachten der Thiere treten in den Muskeln nachweisbare, chemische Veränderungen auf: Unmittelbar nach dem Schlachten ist die Reaktion des entbluteten Fleisches
neutral oder amphoter mit Hinneigung zur alkalischen Reaktion. 4—6 Stunden nach dem
Tode tritt saure Reaktion auf, welche durch Monokaliumphosphat und das Auftreten freier
Milchsäure bedingt wird. Zugleich erfolgt Gerinnung des Muskeleiweisses (des Myosins)
als deren Folge die "Todtenstarre" zu bezeichnen ist. — Wenn die Todtenstarre einige
Zeit gedauert hat, wird sie wieder gelöst und der Muskel wird weicher. Dies kann durch
Vermehrung der auftretenden Milchsäure, aber auch durch beginnende bakterielle Processe
verursacht werden. In diesem Stadium ist das vorher starre Fleisch wieder mürbe. Man
sucht daher in der Praxis diesen Zustand herbeizuführen durch das "Abhängen" des
Fleisches, ferner durch Klopfen und endlich durch Einlegen in Essig oder saure Milch.

Chemische Bestandtheile des Muskelfleisches. Die chemischen Bestandtheile des von Fett, Schnen und Knochen befreiten möglichst "todtenstarren" Muskelfleisches sind

folgende: ')

1) Wasser. Im Muskelfleisch erwachsener Sängethiere zu etwa 72-78 Proc. enthalten. Es kunn im embryonalen Fleisch bis zu 98 Proc. sein. Im Fleisch niederer Wirbalten.

belthiere, z. B. der Fische, beträgt der Wassergehalt 79-82 Proc.

2) Stickstoffhaltige Verbindungen. a) Aus der Gruppe der Protenstoffe:

Muskelfaser mit dem Myosia (13-18 Proc.), Muskelalbumin, Serumalbumin, Globuline.

<sup>1)</sup> Unter Benutzung der "Vereinbarungen deutscher Nahrungsmittel-Chemiker" etc

643

Blutfarbstoff (Oxymemoglobin) und Nucleme, ferner das leimgebende oder Bindegewebe

- h) Die nicht eiweissartigen stickstotfhaltigen Bostandtheile setzen eich zusammen nus: Antipepton oder Fleischelture, Kreatin, Kreatinin, Hypoxanthin (Sarkin), Xanthin, Harnstoff etc. Letzterer tritt besonders im Rochen- und Haifischilleisch in grösserer Menge and
- 3) Fest. Dieses tritt auch in dem mechanisch von Fett befreiten Fleische in Mongen von 0,5-4,0 Proc. auf.
- 4) Stickstofffreie Bestundtheile. Sie bestehen vorwiegend aus Glykogen (besonders im Pferdelleisch und im embryonalen Kalbfleisch) und dem aus dem Glykogen gebildeten Zueker, ans Fleischmilchsaure und kleinen Mengen anderer organischer Sauren. Doch ist der Gesammigehalt an diesen Stoffen nur gering.

Mineralstoffe (elwa 1-2 Proc.). Diese bestehen grösstentheils aus Kalium-phosphat, daneben sind Calcium- und Magnesiumphosphat sowie Natriumchlorid vorhanden.

Die drüsigen Organe, Leber, Niere u. s. w., unterscheiden sich von den Muskeln bauptsüchlich durch den grüsseren Gebalt an Nuclemstoffen. Blut enthält nur wenig Nuclem, aber viel Blutfurbstoff. Reich an Blutfarbstoff und an Nuclem ist die Milz. Jm übrigen enthalten die drüsigen Organe: globulinartige Eiweissstoffe, Glykogen und andere Kohlebydrate, Lecithin, Fett, Cholesterin, in geringen Mengen Inosit, Amidosäuren, Salze des Kalium, Eisen, Calcium, Magnesium als Phosphate und Chloride.

Die nervösen Organe enthalten in reichlicher Menge Lecithin und Cholesterin,

sowie Protagon und seine Derivate (Cerebroside) neben Eiweissstoffen und anorganischen

Salzen.

Qualität und Nährwerth. Der Wert des Fleisches als Nahrungsmittel beruht darauf, dass es einen hohen Gehalt an Eiweiss besitzt, und dass dieses Eiweiss sehr leicht verdanlich ist, weil es nicht, wie z. B. das Eiweiss der Hülsenfrüchte, in pflanzliche Membranen eingeschlossen ist. Das Eiweiss des Fleisches kann unter günstigen Bedingungen his zu 97 Proc. verdaut werden. - Gleichfalls von Bedentung für die Ernährung sind die im Fleische enthaltenen anorganischen Salze, welche zur Versorgung des Blutes, der Gewebe und des Knochsugerfistes mit den in ihnen enthaltenen Stoffen verbraucht werden. Allerdings wird dan unter 2h aufgeführten stickstoffhaltigen Bestandtheilen (welche nicht zur Eiweissgruppe gehören) ein eigentlicher Nährwerth zur Zeit nicht zugeschrieben. Dagegen gelten sie als wichtige, aaregende Stoffe, etwa dem Coffe'in vergleichbar. Ueber diejenigen Stoffe, welche den Geruch und Geschmack des zubereiteten Fleisches bedingen, ist so gut wie nichts bekannt. Zur menschlichen Nahrung dient vorzugsweise das Fleisch der Pflauzenfresser, da dasjenige der Fleischfresser, von einigen Ausnahmen abgesehen, dem menschlichen Geschmacke nicht zusagt.

Das aussere Aussehen des Fleisches ist vorwiegend abhängig von der Gattung, aber anch vom Alter des Thieres. Rindfleisch ist von rother, ins Bräunliche spielender Farbe. doch wechselt diese mit dem Alter der Thiere. Junge Rinder von 1/2-6/4 Jahren haben blassrothes, Ochsen von 1/2-5 Jahren beltrothes bis ziegelrothes Fleisch. Kalbfleisch ist blassroth bis granröthlich. Hammel-, Schaf-, Schöpsonfleisch wechseln in der Farbe je nach dem Alter der Thiere zwischen hellziegelroth und dunkelbraunroth. Schwainefleisch ist blassroth, rosaroth, nuch grauroth. Doch bemerkt man an dem nämlichen Fleischstück heller oder dankler gefärbte Parthien. Pferdefleisch erscheint dankelroth bis brannroth. Wild pret hat in der Regel dunkle, brauarothe Färbung, die theils durch den Mangel an singelagertem Fett, theils dadurch bedingt wird, dass die erlegten Thiere nicht wie die gewerbegerecht geschlachteten Hausthiere genügend ausgeblutet haben.

Jedes Fleisch, welches der Luft ausgesetzt wird, nimmt an den ausseren Parthien gesättigtere rothe Färbung an, wührend frische Schnittflächen mehr violettroth aussehen. Dies kommt daher, dass der mit der Luft in Berührung stehende Fleischfarbstoff der äusseren Flächen sich in Oxyhamoglobin verwandelt, während in den inneren Parthien der Fleischfarbstoff mehr zu Hämoglobin reducirt wird.

Ueber den Nährwerth der wichtigsten Fleischsorten machen wir die nachstehenden Augaben, in denen lediglich die Nährwerth-Elemente ohne Berücksichtigung ihrer ulheren Bestandtheile aufgeführt sind.

Zusammensetzung der wichtigsten Nahrungsmittel (nach König).

	Whater	Stickwoft- substant	Fett	Notrcie Ex-	Asche	Nutrainther- halinis (N-hail.: N-frei) wie 1;	1 kg enthals Nahrmerth-	i kg kostri Pfg.	n Nahrwerth-
		P	racet	1 1		Z EZ		de .	Far
Ochse, Fleisch sehr fett  " mittellett " mager Kah, Fleisch unger Kah, Fleisch fett " mager Hammel, Fleisch sehr fett Schwein, " fett Schwein, " fett Lachs oder Salm Flussaal Häring (frisch) Schellfisch Karpfon Austern Häring (eingesalzen) Sardellen Stockfisch Backlinge (geräuch, Häring) Sprotten (Kieler) Hase Haushulm, Fleisch mager Hähnersiweiss Hälnereigelb Frauenmilch Kuhmilch Rahm Butter (Markt-) Käse, Rahm (d. h. überfetter)  Fett- " Muger- Abgerahmte Milch Buttermilch Cervelatwurst Buttermilch Cervelatwurst Buttwurst	55,42 72,25 76,75 75,35 76,35 77,38 47,91 75,99 47,49 47,49 47,27 80,82 74,36 57,42 74,36 57,42 76,97 89,69 46,29 74,66 69,49 59,89 74,16 69,49 59,89 74,16 69,49 59,89 74,16 69,49 59,89 74,16 69,49 59,89 74,16 69,49 74,16 76,22 78,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,67 80,68 80,71 80,71	17,19 20,91 20,78 20,58 20,58 18,88 19,84 14,80 17,11 14,54 20,25 21,71 18,12 15,01 12,83 10,11 17,09 20,61 4,95 18,90 78,91 21,12 22,73 28,34 19,71 12,55 12,67 16,24 2,36 3,41 2,61 0,71 16,28 25,09 3,11 4,06 17,65 17,65	26,38 5,18 1,50 1,78 7,41 0,82 36,89 5,77 37,34 6,81 2,55 0,18 6,81 2,55 0,18 6,42 28,87 7,11 0,34 1,09 0,37 16,89 2,21 0,78 8,51 1,19 1,19 1,19 1,19 1,19 1,19 1,19 1	0,48 -0,01 0,07 0,05  0,46 0,03 2,85 0,53  2,62 1,57 0,45 2,63  0,98 0,19 1,27 0,55 (0,74) 0,127 0,55 (0,74) 0,127 0,55 1,57 0,74 0,127 0,55 1,46 1,27 0,55 1,27	1,08 1,17 1,18 1,32 (0,50) 0,85 1,33 0,72 1,10 1,01 0,85 1,36 2,97 1,64 1,38 2,97 1,64 1,38 2,97 1,64 1,38 2,97 1,52 1,24 0,48 1,18 1,19 1,19 1,19 1,19 1,19 1,19 1,1	2,6 0,5 0,1 0,2 0,7	1651 1206 1084 1081 1167 1017 1836 1029 1217 1167 912 972 1498 719 865 1036 285 1467 1181 3995 1467 1181 3995 1203 1041 996 648 1766 299 328 1016 299 207 207 207 207 207 207 207 207 207 207	168 163 175 162 160 165 152 144 154 154 154 154 154 154 154 154 154	988 740 618 667 729 618 1208 714 1200 882 1944 243 

Wie ans der obigen Zusammenstellung ersichtlich ist, ist der Nährwerth des Fleisches bei dem nämlichen Thiere auch abhängig von den Körpertheilen, denen das Fleisch entnommen wurde. Ausserdem wechselt er mit der Rasse, welcher das Thier angehörte, und wird überdies bedingt durch den Gesundheitszustand und durch das Futter. Zweckmässig gemästetes Vich gieht Fleisch von grösserem Nährwerth als solches, welches in knappem Futter steht. Vich, welches reichliche Körnernahrung erhält, gieht ein Fleisch von grösserem Nährwerth als solches, welches stark wässerige Nahrung, z. B. Rübenschnitzel oder Schlempe erhält.

Zubereitung. Nur ein geringer Theil des Fleisches wird im rohen Zustande verzehrt, der weitaus grössere Theil wird im zubereiteten Zustande genossen. Das Kochen des Fleisches kann verschiedene Zwecke verfolgen. a) Um eine gute Fleischbrühe zu erhalten setzt man das in kleine Stücke zertheilte Fleisch mit kaltem Wasser an, erhitzt es langsam zum Sieden und erhält es einige Zeit darin. Das in dieser Weise gekochte Fleisch

stellt im wesentlichen geronnenes Eiweiss dar, das indessen seiner Riech- und Schmeckstuffe (auch Salze) fast völlig beraubt ist. b) Um ein saftiges Stück gekochtes Fleisch zu erhalten, bringt man grössere Fleischstlicke sofort in siedendas Wasser, so dass an den äusseren Flächen die Eiweissstoffe gerinnen und den Austritt des Fleischsaftes in das Wasser verhindern. Hält man das Fleisch etwa 8 Minuten in siedendem Wasser, so dass die Temperatur im Innern des Fleisches 70-80°C. etreicht, so ist das Fleisch auch gar. Man muss alsdann die Temperatur des Kochtopfes — Inhalt durch Zugiessen von kaltem Wasser oder durch Entfernen vom Feuer auf 70-80°C, herabmässigen. Lässt man das Fleisch nämlich über die genannte Zeit hinaus in siedendem Wasser, so schrumpft es ein und wird wieder zähe. Es kann allerdings durch fortgesetztes weiteres Kochen wieder erweicht werden, erlaugt aber niemals wieder den verher bereits gehabten guten Zustand.

Das Braten des Fleisches. Hierbei wird das Fleisch ohne Wasser aber in Fetterhitzt. Es bildet sich an den äusseren Parthien ein Ueberzug von geronnenem Eiweise, welcher den Anstritt des Fleischsaftes hindert. Ueber die Dauer des Bratens gilt das Nämliche wie beim Kochen Gesagte. — Das Pökeln besteht darin, dass die Fleischstücke mit Salz eingerieben und in Fässer oder Bottiche geschichtet werden. Sehr häufig macht man dem Salze auch Zusätze von Salpeter oder Zucker. Die Röthe des Fleisches verschwindet zunächst, später erfolgt wiederum das Auftreten einer rothen Färbung "Salzungsröthe", wenn genügend lange gepökelt wurde. Ungenügend lange gepökeltes Fleisch ist im Innern grau. Beim Kochen behält das gepökelte Fleisch seine rothe Farbe, während nicht gepökeltes Fleisch grau wird. — Der Räucherung wird in unseren Gegenden nur gepökeltes Fleisch unterzogen. Dieselbe erfolgt in besonderen Räucherkammern durch Einwirkung des Rauches von Holz. Das Fleisch giebt dabei einen Theil seines Wassergehaltes ab und nimmt brenzliche Bestandtheile des Holzrauches (Kreoset etc.) auf, welche konservirend wirken. Die jetzt übliche Schnellräucherung, welche im Bestreichen der Fleischstlicke mit rohem Holzessig besteht, kann die gewerbegerechte Räucherung nicht ersetzen.

Untersuchung des Fleisches. Mit Rücksicht auf die vielen Fragen, welche sich bei der Untersuchung des Fleisches aufwerten, ist es nothwendig, dass der Sachverständige darüber klar ist, welche Fragen in seine Kompetenz fallen. Er muss wissen, welche Fragen überhaupt nicht mit Sicherheit beantwortet werden können, welche in den Wirkungskreis des Veterinär-Arztes fallen, und wo der chemische Sachverständige einzutreten hat.

- I) Abstammung des Fleisches. Die Frage, welcher Thiergattung ein gegebenes Fleisch entstammt, ist namentlich wenn es sich um sehen zubereitetes Fleisch handelt, hänfig überhaupt nicht mit Sicherbeit zu entscheiden. Die mikroskopische Untersuchung der Fleischfasern lässt bei dem gleichen anntomischen Bau derselben meist im Stich. Dagegen ist bisweilen aus dem Bau der Knochen ein Urtheil möglich. Diese Art der Untersuchung würde dem Veterinärarzte zufallen. Ferner ist es möglich, durch den Nachweis bestimmter eigenartiger Bestandtheile bestimmte Fleischarten nachzuweisen, z. B. durch den Nachweis des Glykogens den Nachweis von Pferdefleisch zu führen. Endlich ist es häufig möglich, durch die nähere Untersuchung des Fettes bestimmte Fragen zu beantworten, doch muss alsdann das Fett in unvermischtem Zustande vorliegen. In Mischungen mit anderen Fetten schrumpft diese Möglichkeit in der Regel sehr zusammen.
- 2) Genussfähigkeit des Fleisches. Unmittelbar nach dem Schlachten ist die Reaktion des Muskelfleisches amphoter bez. schwach alkalisch. Später tritt deutlich saure Reaktion auf. Damit das Fleisch zum Genuss geeignet wird, muss das Schlachtthier gehörig ausbluten, ferner muss das Fleisch etwa 24 Stunden an einem kühlen Orte aufgehängt werden (Abhängen), damit es "reif" oder "mürbe" wird. Demgemäss ist genussfähiges Fleisch von saurer Reaktion; ferner zeigt es an den ünsseren Flächen keine schmierige Beschaffenheit, während es wohl vorkommen kann, dass diese Flächen etwas trocken aussehen. Betastet man die äusseren Flächen mit den Fingern, so bleiben Fingereindrücke nicht bestehen. Sollte dies der Fall sein, so ist dies ein verdächtiges Zeichen.

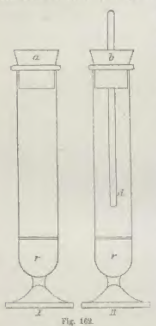
Ist das Fleich über eine gowisse Zeit binans oder unter ungünstigen Verhältnissen außewahrt worden, so können Zersetzungen eintroten.

A. Faulige Zersetzung. Das Fleisch nimmt widerlichen Fäulnissgeruch au, die Reaktion wird neutral bis alkalisch. Unter den Zersetzungsprodukten ist freies Ammoniak nachzuweisen. Nach Eben ist das Vorbandeosein von freiem Ammoniak ein sicheres Anzeichen von Fäulniss. Der Nachweis geschicht in folgender Weise:

Reagens für die Salmiak-Fäulnissprobe. 1 Th. Salzsaure (von 25 Proc.), 3 Th. Al-

kohol (von 96 Proc.), 1 Th. Aether werden gemischt.

Man bringt in eins der hier gezeichneten Probegläser soviel von dem Rengens, dass der Boden des Gefässes etws I em hoch bedeckt ist. Man verschliesst alsdam das Ghs mit dem soliden Gummistopfen a (Nr. I) und dreht es, indem man es in einem Winkel von 45° neigt, so, dass die Wandungen etwa I em hoch über dem Flüssigkeitsspiegel benetzt werden. — Dann bringt man von dem Objekte eine kleine abgeselnabte Probe an den Glasstab bei d (Nr. II), nimmt den soliden Stopfen a vorsichtig ab und verschliesst nunmehr das Glas mit dem den Glasstab + Fleischobjekt



nunmehr das Glas mit dem den Glasstab + Fleischobjekt tragenden Stopfen b, so dass das Ende des Stabes etwa 1-2 cm vom Flüssigkeitsspiegel entfernt bleibt. Bei Gegenwart von freiem Ammoniak treten weisse, graue, bie rauchblaue Nebel auf. — Hat man sich so durch mindestens 5-6 Proben von der Beschaffenheit der Fleischoberfläche überzeugt, so entfernt man die obere Schicht, führt einen Schaitt in das Innere des Fleischstückes und enthimmt dort waitere Proben zur Untersuchung auf Reaktion und Ammoniak mit der Vorsicht, dass nichts von der Oberfläche an die Partikel aus der Tiefe gelangt. Die Probe leistet in vielen Fällen gute Dienste.

Die Hauptprobe besteht aber darin, dass man das Fleisch, bez. einen Theil desselben küchenmässig zubereiten lässt und nun feststellt, ob es genbeseber ist oder nicht. Dabei ist eine geringe Verstnderung dassenlüchen, welche sich noch leicht beseitigen lässt, namentlich in der warmen Juhreszeit, zu vernachlässigen.

B. Saure Gährung. Diese schliest sich in hohlehydratreichen Organen, z. B. der Leber, an die normale saure Gilbrung des Fleisches an, wenn genügend Wasser verhanden ist. Ihre Ursachen sind unbekennt. Sie erreicht in grossen Fleischstücken zuweilen einen hohen Grad. Blanes Lackmuspapier wird ziegelroth gefürbt. Freies Ammoniak tritt nicht auf, ebenso nicht Schwefelwasserstoff. Der Gerach ist angenehm stuerlich. Die als "nicht stinkende saure Gährung" bezeichnete Veränderung macht Fleisch noch nicht untzuglich zum Genus.

C. Stinkende saure Gahrung. Diese verläuft u. A. in der Muskulatur von Wild, welches lebend warm

in grossen Massen verladen ist. Die stinkenden Produkte enthalten viel Schwefelwasserstoff, der Muskelfarbstoff nimmt an frisehen Schnittflächen graugrünen bis laubgrünen Ton an. Das Unterhautzellgewebe (subcutis) ist grün verfärbt durch Bildung von Sulfhämoglobin (a Sanguis), die Cutis mürbe, so dass sich die Haare büschelweis ausrupfen lassen (bei Geflügel desgl. die Federn). Händler nennen Wild in dieser Form der Zersetzung "vorhitzt".

Die Reaktion des Fleisches ist stark sauer, es ist ekelhafter Geruch vorhanden. Schwefelwasserstoff lässt sich nachweisen. Fleisch in diesem Stadium der Zersetzung ist

verdorben.

Zur Prüfung auf Schwefelwasserstoff bringt man das zu prüfende Fleisch bez, einen Theil desselben in ein Becherglas oder eine flache Glasdose und bedeckt die Ooffnung mit einem Stäck Filtrippapier, an dessen unterer Fläche ein Tropfen Bielessig aufgetragen ist. Man beobachtet von 5 zu 5 Minuten durch Unterhalten eines Spiegels. Ist nach 15 Minuten doutliche Bildung von Schwefelblei wahrnehmbar, so ist Schwefelwasserstoff in reichlicher Mengo anwesend.

D. Stinkende Fäulniss. Erreicht die Zersetzung durch Fäulniss einen so hohen Betrag, dass das Fleisch Gestank auf grössers Entformung verbreitet, z.B. ein ganzes Zimmer sogleich verpestet, so bedarf es eigentlich keiner weiteren Untersuchung. Doch muss darauf aufmerksam gemacht werden, dass selbst unter diesen Umständen freier Schwefelwasserstoff zwar verhanden sein, aber auch fehlen kann.

Nachweis von Pferdefleisch. Pferdefleisch ist von dunkelreibbrauner Farbe, das dabei befindliche Fett ist ziemlich stark gelb gefärbt.

A. Nach Bräutigam und Edelmann. 50 g Fleisch werden möglichst zerkleinert und mit 200 cem Wasser eine Stunde lang gekocht. Die so erhaltene Fleischbrühe wird nach dem Filtriren und Erkalten in der später anzugebenden Weise mit Jodwasser geprüft. Tritt die später anzugebende Reaktion nicht oder unsicher ein, so erhitzt man das schon extrahirte Fleisch oder eine neue Fleischprobe von 50 g mit einer Lösung von 1,5 g Aetzkali in 200 cem Wasser im Wasserbade bis zum Zerfall der Muskelfasern.

Man colirt, engt die Kolatur im Wasserbade auf 100 eem ein, sänert nach völligem Erkaltem (I) mit 10 procent. Salpetersäure an, filtrirt und schichtet über das Filtrat in einem Reagirglase vorsichtig Jodwasser. 1) Bei Gegenwart von Pferdefleisch tritt an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten ein burgunderrother Ring auf.

Die Reaktion beruht auf dem Nachweis des Glykogens. Sie kann indessen nur als orientirende Probe gelten. Denn einerseits kann unter Umständen das Glykogen im Pferdefleisch bereits zersetzt sein, anderseits kommt Glykogen vor in den Föten von Rindern, Schafen und Kaninchen.

B. Nach Habtralik. 200-300 g feingehacktes Fleisch wird getrocknet und mit Petroläther extrahirt. Man bestimmt die Jodzahl des nach dem Trocknen hinterbleibenden Fettes. Diese ist bei Rindfleisch 49.7-58,5, bei Pferdefleisch 79-35,6. Sitzen an einem Fleischstlick Fetttheile au, so extrahirt man natürlich diese.

Das Verfahren ist zur puren Untersuchung von Rindfleisch oder Schweinefleisch und Pferdefleisch zu empfehleu, kann aber im Stiche lassen, sobald Gemische vorliegen,

Nachwels von Konservirungsmitteln. a) Salicylsäure. Man digerirt etwa 20—50 g des zerkleinerten Fleisches mit 50 procent. Alkohol, versetzt das Filtrat mit etwas Kalkmilch und verjagt im Wasserbade den Alkohol. Man schüttelt den wässerigen Rückstand, zunächst 1—2 mal mit Aether aus, dann säuert man ihn mit verdünnter Schwefelsäure an und schüttelt neuerdings mit Aether aus. Dieser letztere Auszug hinterlässt beim Verdunsten die verhandene Salicylsäure, die nach S. 100 zu prüfen ist.

- b) Salpeter, Borax, Borsäure. Man entfettet 20-50 g des zu pr
  üfenden Fleisches mit Aether oder Petrol
  äther und kocht alsdann hinreichend lange mit Wasser. In dem Filtrat weist man die angegebenen Konservirungsmittel wie folgt nach:
- t. Einige Tropfen des Filtrates werden zu einer Lösung von Diphenylamin in kone. Sehwefelsäure gebracht: Blaufärhung zeigt Salpeter an.
- 2. Man macht einen aliquoten Theil, z. B. 50 ccm, des Auszuges mit Natriumkarbonat deutlich alkalisch, dampft zur Trockne und verascht. Die Asche wird in wenig Salzsäure gelöst; mit dieser Lösung befeuchtet man einen Streifen Kurkumapapier, welchen man bei 100° C. trocknet. Entsteht auf den befeuchteten Stellen braunrothe Farbung, welche durch Betupfen mit Ammoniak in Blauschwarz übergeht, so ist Borsäure oder Borax zugegen.
- c) Schweslige Säure, Man zieht 10-20 g Fleisch mit Wasser aus. Der mit Schweselsäure angesäuerte Auszug wird mit metallischem Zink versetzt. Färbt der entwickelte Wasserstoff ein mit Bleiessig beseuchtetes Papier dunkel, so ist schweslige Säure zugegen. Ist die vorhandene Menge schwesliger Säure einigermassen erheblich, so hat das Fleisch eine scharlachrothe Färbung, auch ist die schweslige Säure in dem durch Phosphorsäure angesäuerten wässrigen Auszuge schon am Geruche zu erkennen.

Zur Bestimmung der zehwelligen Säure destillirt man 50-100 g Fleisch unter Zusatz von Phosphorsäure im Kohlensäure-Strom. Das Destillat wird (am besten mittels Péligot-Rohres) in Jod-Jodkalium Lösung aufgefangen. Diese Lösung wird nach beendigter Destillation mit Salzsaure versetzt, zum Sieden erhitzt und mit Baryumchlorid gefällt. Ba SO<sub>4</sub> > 0.2747 = SO<sub>4</sub>.

<sup>1)</sup> Jodwasser. Feingeriebenes Jod wird mit Wasser angerieben, die Mischung erwärmt und nach dem Erkalten filtrirt.

d) Formaldehyd. Man zicht 50 g Fleisch mit 150 com Wasser aus. Von dem Auszuge destillirt man 40 com ab. 10 com des Destillates werden mit 2 Tropfen ammoniakalischer Silbertösung (s. S. 379) versetzt. Eine nach mehrstündigem Stehen im Dunkeln ent standene dunkle Färbung zeigt Formaldehyd an. (Vergl. anch Formaldehydum).

Werthbestimmung. Für die Probenahme ist zu beachten, dass das Objekt, am besten in einer Fleischhackmaschine möglichst zerkleinert und in eine vollkommen gleichmässige Masse verwandelt wird. Die für jede einzelne Bestimmung zu verwendende Substanzmenze ist so abzuwägen, dass Wasserverlust möglichst vermieden wird.

- 1) Wasser. 5 g Substauz werden zunächst im Dampftrockenschranke, später bei 105°C. bis zum konstanten Gewicht getroeknet. In gewissen Fällen kann es sich empfehlen, eine grüssere Menge vorerst im Dampftrockenschranke so lange einzutrocknen, bis die Substanz lufttrocken geworden ist. Man lässt sie alsdaun zum Ausgleich der Fauchtigkeit etwa 2 Stunden an der Luft liegen, stellt den Gewichtsverlust fest, pulvert, mischt und führt in einer Substanzmenge von 5 g die Trockenbestimmung bei 105°C. zu Ende. Das Ergebniss der zweiten Trocknung ist auf die Gesammtmenge zu berechnen.
- 2) Mineralstoffe. Der getrocknete Rückstand sob i, welcher einer bekannten Substanzmenge ontspricht, wird in einer Platinschale bei mässiger Hitze verascht. Wenn die Veraschung nicht mehr weiter fortschreitet, so lässt man erkalten, zieht die Kohle mit Wasser aus, filtrirt durch ein aschefreies Filter und wäscht aus. Dann bringt man Filter und Kohle in die Platinschale zurück, trocknet und verascht in mässiger Hitze. Wenn die Asche weissgebrannt ist, lässt man erkalten, dann bringt man das vorher erbaltene Filtrat hinzu, dampft zur Trockne und erhitzt den Salzrückstand in mässiger Hitze bis zum gleichbleibenden Gewichte. Man vermeide zu starke Hitze, da sonst leicht Kalisalze verfüchtigt werden.
- 3) Fett. 10-30 g Fleisch werden getrocknet, darauf im Soxhler sehen Extraktions-Apparat mit wasserfreiem Aether extrahirt. Nach 2-3 Stunden unterbricht man die Extraktion, verreibt den Rückstand mit Seesand und setzt die Extraktion bis zur völligen Erschöpfung fort. Die ätherische Extraktionsflüssigkeit wird filtrirt, worauf man die Menge des erhaltenen Fettes in bekannter Weise feststellt.
- 4) Eiweiss. Die Bestimmung des Eiweisses erfolgt durch die Bestimmung des Stickstoffes nach Kerldahl. 0,5 g des lufttrockenen Durchschnittsmusters (s. sub 1) werden mit 20 ccm kone. Schwefelsäure sowie 1 Tropfen Quecksilber im Kerldahl-Kolben wie üblich verbrannt (s. Nitrogenium). Durch die Multiplikation der gefundenen Stickstoffmenge mit 6,25 erhält man die Menge der vorhandenen Eiweisssubstanz (des Proteïns). Da man jedoch bei der Addition der so gefundenen Zahl zu den übrigen Bestandtheilen des Fleisches meist eine die Zahl 100 übersteigende Summe erhält, so empfiehlt es sich, unter Vernachlässigung des durchweg geringen Gehaltes an stickstofffreien Extractstoffen, die Differenz der Summe von Wasser und Fett und Mineralstoffen von 100 als Stickstoffsubstanz (Proteïn) und den direkt gefundenen Stickstoff als solchen anzugeben.
  - 5) Extraktivstoffe, Bindegewebe, Muskelfasor.
- a) Extrakivstoffe. 50 g vom Fett möglichst befreites, zerkleinertes Fleisch werden wiederholt mit kaltem Wasser extrahirt, worauf man das Filtrat auf 1000 cem auffüllt.

In aliquoten Theilen dieses Filtrates bestimmt man:

- a) die gesammte Menge der Extraktivstoffe durch Eindampfen und Trocknen bei 105°C, bis zu gleichbleibendem Gewicht;
- β) die Mineralstoffe durch Einäschern des Rückstandes von α, wobei auf 2 dieses
   Abschnittes Rücksicht zu nehmen ist;
- den Gesammtstickstoff, indem man einen aliquoten Theil im Kjeldahl-Kolben eindunstet und dann wie unter 4 die Stickstoffbestimmung nach Kikldahl, ausführt;
- 5) Eiweissstickstoff. Man kocht eine aliquote Menge des obigen Filtrates einige Zeit, filtrirt das abgeschiedene Eiweiss durch ein getrocknetes und gewogenes, aschefreies Filter wäscht mit Wasser aus, trocknet, wägt und verbrennt schliesslich Filter und Niederschlag nach KJELDAHL. N×6,25 = Protein;

- e) Nicht-Eiweissstickstoff. Die Menge desselben ergiebt sich aus der Differenz von Gesammtstickstoff minns Eiweissstickstoff.
- b) Bindegewebe. Der beim Ausziehen mit kaltem Wasser (sub a) erhaltene Rückstand wird wiederholt längere Zeit mit Wasser gekocht. Die Auszüge werden auf 1000 com gebracht und filtrirt. Man bestimmt alsdann in aliquoten Thellen den Gesammtrückstand wie unter 5aa und den Gesammtstickstoff wie unter 4 und 5ay.

Unter der Annahme von 18 Proc. Stickstoff im Bindegewebe berechnet man die Menge des letzteren durch Multiplikation des gefundenen Stickstoffes mit 5,55.

e) Muskelfager. Die als Rückstand der Auskochung unter b erhaltene Muskelfaser wird auf gewogenem Filter gesammelt, zur Entfernung des Wassers mit warmem Alkohol und darauf zur Entfernung des Fettes mit Aether extrahirt, getrocknet und nach dem Wägen verascht. Trockenrückstand minus Asche ergiebt die Mengo der Muskelfaser.

Nachwels fremder Farbstoffe in Fleisch und Wurst. Fleisch und Wurst werden, um ihnen den Anschein einer besseren Beschaffenheit zu geben, häufig mit rothen Farbstoffen, nameatlich Cochenille, Karmin oder Theerfarbstoffen nachgefärbt. Der exakte Nachweis ist, wenn nur kleine Mengen Farbstoffe angewendet werden, häufig nicht möglich, weil die animalische Faser die meisten Farbstoffe sehr festhält.

Nachweis und Bestimmung des Fuchsins nach Pleex. Die zu untersichende Fleischware wird hiereichend zerkleinert und so lange mit Amylalkohol digerirt, als letzterer noch gefärbt abläuft. Die filtrirten Auszüge werden bis auf 1/10 ihres Volumens abdestillirt, der Destillationsrückstaud im Wasserbade zur Verflüchtigung des Amylalkohols singedampft und der fettige Rückstand in Petroläther gelöst. Die erhaltene rothbraune Lösung wird mit absolutem Alkohol unter Zusatz einiger Tropfen verdünnter Schwefelsaure (1+4) geschüttelt. Hierbei schichtet sich der Petroläther mit dem Fett über die alkoholische Fuchsinlösung. Letztere wird so oft (4-5 mal) mit Petroläther ausgeschüttelt, bis dieser keinen Rückstand von gelöstem Fett mehr hinterläst, sodan im Scheidetrichter vorsichtig abgezogen und mit überschüssienr Ammoniaklösung versetzt. Das sich absolvat vorsiehtig abgezogen und mit überschüssiger Ammoniaklösung versetzt. Das sich abscheidende Ammoniumsulfat wird durch Filtration der Flüssigkeit entfernt und das entfärbte oder schwach gelblich gefärbte Filtrat in einer tarirten Platin- oder Glasschale zur Trocknoverdunstet. Nach Flack sollen so 30-85 Proc. des thatsachlich angewendeten Fuchsins wiedergefunden werden.

Nachweis von Theerfarbstoffen überhaupt. Die zerkleinerte Substanz wird mit Acthyl- oder Amylalkohol ausgezogen. Ist die Lösung deutlich roth gefarbt, so ist Farbstoff verwendet worden. Die filtrirte Lösung versetzt man mit 10 com einer 10 proc. Kaliumbisulfatlosung und kocht längere Zeit einen Wollfaden darin; färbt sich dieser roth, so ist die Anwesenheit eines Theerfarbstoffes erwiesen.

Nachweis von Karmin (Cochenillefarbstoff). Dieser sehr bäufig dem Fleische zugesetzte Farbstoff wird dem Fleische durch Digeriren mit Ammoniak entzogen und aus

dieser Lösung durch Alaunlösung als rothgefärbter Lack niedergeschlagen.

Nach H. Bremen lässt sich das Karmin nicht immer durch Alkohol oder Amylalkohol oder Alkohol -j- Glycerin ausziehen. Wohl aber gelingt die Ueberfährung in Lösung durch eine schwach angesäuerte Mischung von gleichen Theilen Glycerin und Wasser. Die gelbgefärhte Lösung wird auf Zusatz von Ammoniak wieder karmoisinroth. Nach vorherigem Zusatz von Alaun lässt sich aus der Lösung das Karmin fällen.

Bestimmte Anweisungen lassen sich für den Nachweis von Farbstoffen schon deswogen nicht geben, weil jedes Jahr neue Farbstoffe für Fleisch und Wurst in Verkehr kommen. Man ist genöthigt, die verschiedensten Lösungsmittel mit und ohne Zusatz von Alkalien oder Säuren zu versuchen. Von Wichtigkeit ist es jedoch, dass man die schliesslich erhaltene Farblösung vor dem Spektroskop prüft und feststellt, ob sie nicht etwa doch das Spektrum des Blutfarbstoffes giebt.

Veterlnärärztliche Untersuchung. Die Untersuchung des Fleisches auf Trichinen, Finnen, Echinococcen, Leberegel, Tuberkulose, ferner die Beurtheilung von verendeten Thieren oder solchen, die an einer Infektions-Krankheit gelitten haben, gehört in das Gebiet der regelmässigen und durch Thierarzte ausgeübten Fleischschan.

Die Untersuchung des Fleisches von Thieren, welche an Milzbrand, Wuth, Rotz, Maul- und Klauensenche, Eiter- und Jauchevergiftung gehrten haben, ist ebenfalls Aufgabe des Thierarztes, oder vielmehr eines speciell bakteriologisch vorgebildeten Sachverständigen.

Fleisch- und Wurstgift. Es steht fest, dass durch bakterielle Zersetzung im Fleische und in Fleischwaaren giftige Stoffe auftreten, welche zu den Ptomaïnen, d. h. Fäulnissbasen zu rechnen sind. Die nüheren Bedingungen, unter danen diese Produkte auftreten, sind noch nicht näher bekannt, doch nimmt man an, dass besonders leicht wasserreiche Würste dieser Zersetzung unterliegen. Nach van Ennengem wird die Zersetzung verursacht durch einen Mikroorganismus, den Bacillus botulinus. — Die chemische Untersuchung bietet zur Zeit keine Aussicht, deu Giftstoff zu isoliren, demnach würde die Untersuchung eines solchen giftigen Nahrungsmittels in den Wirkungskreis des Bakteriologen fallen.

Leuchtendes Fleisch. Frisches Fleisch nimmt während der Aufbewahrung bisweilen die Eigenschaft an, im Dunklen zu leuchten (phosphoresciren). Diese Erscheinung wird durch die Thätigkeit verschiedener Mikroorganismen verursacht. Eine gesundheitsschädigende

Einwirkung solchen Fleisches ist bisher nicht beobachtet worden.

Bestimmung der Stärke in Wurstwaaren. Nach J. Marrhofen werden 10-20 g. Wurst, je nachdem die Jodreaktion grössere oder kleinere Stärkemengen anzeigt, mit 50 com 8 procentiger alkoholischer Kalilauge übergessen, das Gefüss mit einem Uhrglase bedeckt auf ein kochendes Wasserbad gestellt. Nach Auflösung verdünnt man mit heissem 50 procentigen Alkohol, lässt absetzen und filtrirt durch ein stärkefreies Filter, wäscht etwa 2 mal mit heisser alkelischer Kalilange und schliesslich mit Alkohol nach, bis das Filtrat auf Zusatz von Saure nicht mehr getrübt wird. Das einen Theil des ungelösten Rückstandes der Wurstmasse enthaltende Filter giebt man in das ursprünglich zum Lösen angewandte Gefäss zurück und erwärmt mit 60 eem wässeriger Kalilauge auf dem Wasserbade 1/4 Stunde. Nach dem Erkalten sänert man mit Essigsäure an, bringt das Volumen der Lösung auf 100 ccm, filtrirt und fällt in einem aliquoten Theile der Lösung die Stärke mit Alkehol aus. Der durch Alkeholzusatz entstandene Niederschlag wird auf einem gewogenen Filter gesammelt und mit 50 procentigem Alkohol so lange gewaschen, bis das Filtrat beim Verdampfen auf einem Uhrglas keinen Rückstand mehr hinterlässt. Man verdrängt schliesslich den verdünnten Alkohol mit absolutem und diesen mit Aether, trocknet bei 100°C, bis zum konstanten Gewicht und wägt. Die Ausfällung der Stärke ist vollkommen, wenn man zur witsserigen Lösung eine gleiche Menge 95 procentigen Alkohols zugiebt.

Extractum carnis (Ergänzh.) Fleischextract. — Extract de boenf. — Extract of meat.

Mit dem Namen Fleischextrakt bezeichnet man Priparate, welche erhalten werden, indem man möglichst fettfreies [Fleisch mit Wasser auszieht. Die wässerigen Auszüge werden zur Abscheidung von eongalirbarem Eiweiss erhitzt, dann von diesem und etwa noch vorhandenem Fett durch Filtration befreit und nunmehr durch Verdampfen in die Form dieker Extrakte gebracht, zum Theil auch in mehr flüssiger Form in den Handel gebracht. — Die grössten Mengen Fleischextrakt werden nach dem Liebig-Compagnie zu Fray Bentos (Urugnay) und der Compagnie Kemmerich zu St. Elena (Argentinien) aus Rindfleisch dargestellt. Neben diesen beiden renommirtesten Fabriken bestehen zur Zeit in Amerika und Australien noch verschiedene andere; ausserdem ist zu bemerken, dass auch, namentlich in Australien, nicht unbeträchtliche Mongen Fleischextrakt aus Hammelfleisch dargestellt werden.

Darstellung. Rindsleisch, welches von Knochen, Sehnen und Fett sorgfältig befreit ist, wird zu einem seinen Fleischbrei zerkleinert, worauf dieser unter Heizung mit Dampf bei einer bestimmten Temperatur mit Wasser ausgezogen wird. Die so erhaltene Fleischbrühe wird abgezogen, von dem auf ihr schwimmenden Fett getrennt, zur Abscheidung congulirbaren Elweisses kräftig gekocht, durch Filterpressen siltrirt, worauf das Filtrat — am besten im Vacuum — auf die gewinschte Konsistenz eingedampft wird. 100 Kilo Fleisch ergeben etwa 3 Kilo diekes Fleischextrakt.

Eigenschaften. Ein braunes dickes Extrakt, von angenehmem, fleischartigem Geruch und Geschmack. In Wasser löst es sich zu einer klaren Flüssigkeit, die nach Zusatz von etwas Kochsalz den Geschmack von Eindfleischbrübe zeigt.

Die wichtigsten Bestandtheile des Fleischextraktes sind ausser Wasser: 1. Stickstoffhaltige Substanzen, und zwar vorwiegend die Fleischbasen Kreatin  $C_4H_8N_4O_3+H_4O$ , Kreatinin  $C_4H_7N_2O$ , Xauthin  $C_5H_4N_4O_2$ , Sarkin (Hypoxanthin)  $C_5H_4N_4O$ , Carnin  $C_7H_8N_4O_3+H_2O$  etc., neben welchen grössere oder geringere Mengen löslicher Eiweisskörper (Albumosen) und geringe Mengen von Ammoniaksalzen verkommen, ferner Phosphorfleischsäure.

 Stickstofffreie Extraktstoffe, unter ihnen vorwiegend Milehsäure und Glykogen. — 3. Mineralatoffe, welche der Hauptsache nach aus Phosphaten und Chloriden der Alkalien bestehen.

Die Eiwelssstoffe des Fleischextraktes besitzen allerdings einen gewissen Nährwerth, indessen kommt derselbe für die Verwendung des Fleischextraktes wohl überhaupt nicht in Betracht.

Prüfung. Wirkliche Fälschungen von Fleischextrakt kommen wohl kaum vor; bei Verwendung renommirter Marken ist man vor ihnen völlig geschützt. Gelegentlich ist im Fleischextrakt Fleischjulver aufgefunden worden; den zu Suppenzwecken in den Handel gebrachten Präparaten wird häufig ein Zusatz von Gelatine (Leim) gemacht. Ueber die Untersuchung von Fleischextrakt ist in den letzten Jahren viel gearbeitet worden, gleichwohl kann man auch heute noch das von Larne angegebene Untersuchungsverfahren nicht gunz entbehren.

- A) Nuch Liebto.
- s) Mineralstoffe. Ig Fleichextrakt wird in einer Platinschale verkehlt und weisz gebrannt. Macht das Weissbrennen Schwierigkeiten, so kann es durch Auslaugen der Kohle nach S. 648 befördert werden. Man erhält in der Regel 22—23 Proc. Mineralstoffe, als Minimalgehalt an Mineralstoffen werden 18 Proc. gefordert. Die Asche muss der Hauptsache nach aus Phosphaten und darf nur etwa zum 1/n Theil aus Natriumchlorid bestehen.
- 6) Wasser, Man bringt in eine Platinschale etwa 10 g gewaschenen Seesand und ein kleines Glasstübehen, glüht gut durch und wägt nach dem Erkalten. Auf diesen Sand giebt man eine Auflösung von 2 g Fleischextrakt, welchen man in einer zweiten Schale abgewogen und mit Wasser aufgeweicht hatte. Man verrührt die Lösung mit dem Sande, dampft zunächst auf dem Wasserbade unter gelegentlichem Rühren ein und trocknet schliesslich im Wasserbadtrockenschranke (6-8 Stunden) bis zum gleichbleibendem Gewicht. Fleischextrakt soll nicht mehr als 22 Proc. Wasser enthalten.
- y) Fett. Der sub  $\beta$  erbaltene Trockenrückstand wird mit noch etwa 10 g Sand verrieben, getrocknet und mit wasserfreiem Aether extrahirt. Nach dem Verdunsten des Aethers dürfen nur Spuren von Fett (nicht mehr als 1,5 Proc.) zurückbleiben,

Fleischextrakte, welche sieh im Wasser klar auflösen, enthalten kein Fett; bei diesen kann daher die Fettbestimmung unterbleiben.

Alkohol-Extrakt. 2,0 g Fleichextrakt werden in einem Becherglase abgewogen, in 3,0 ccm Wasser gelöst und darauf mit 50 ccm Weingeist von 93 Vol. Proc. gemischt. Der sich bildende Niederschlag setzt sich für gewöhnlich fest an das Glas an, so dass man die klare Lösung in eine vorher gewogene Schale abgiessen kann. Der Niederschlag wird noch 2—3 mal mit Alkohol von 80 Vol. Proc. ausgezogen; man giebt diese Auszüge zu dem ersten Auszuge zu, verdunstet die Gesammtlösung und trocknet den Rückstand im Wassertrockeuschranke bis zum gleichbleibenden Gewicht. Es sollen mindestens 60 Proc. in 30 procentigem Weingeist lösliche Bestandtheile erhalten werden, d. b. der Trockenrückstand aus 2 g soll mindestens 1,2 g betragen.

 Der Stickstofigehalt, welcher in 0,5-1,0 g Substanz nach Клилови zu bestimmen ist, soll 8,5-9,5 Proc. betragen.

Davon abgesehen, soll das Fleischextrakt nur Spuren von Fett und Leim und keine durch Kochen der wässerigen Lösung congulirbaren Eiweissstoffe enthalten.

Die vom Kaiserlichen Gesundheitsamte veranlassten "Vereinbarungen zur einheitlichen Untersuchung und Beurtheilung von Nahrungs- und Genussmitteln" geben folgenden modernen Untersuchungsgang für das Fleischextrakt an:

Vorbemerkungen. Für die Analyse der Fleischextrakte und Peptone empfiehlt es sich, falls die Prapurate nur geringe Mengen von in kaltem Wasser unlöslichen Bestandtheilen enthalten, von festen und sirupösen Präparaten 10-20 g, von Büssigen 25-50 g in kaltem Wasser zu lösen, darauf durch ein aschefreies Filter zu filtriren und das Filtrat auf 500 ccm aufzufüllen.

Von diesem klaren Filtrate dienen aliquote Theile zur Bestimmung der einzelnen Bestandtheile. Nur für die Bestimmung des Gesammtstickstoffs, sowie der Mineralstoffe verwendet man bei festen und sirupösen Prüparaten vortheilhaft auch vielfach die unveränderte Substanz. Ebenso musa man die letztere verwenden zur Bestimmung des Wassers

und des Stickstoffs, falls ein Theil der Substanz in kaltem Wasser unlöslich ist.

Bestimmung des Wassers. Man trocknet in einer mit Sand etc. beschickten Platinschale einen aliquoten Theil obiger Lösung, oder, falls ain Theil der Substanz in kaltem Wasser unlöslich ist, soviel von der ursprünglichen Substanz, die man in warmem Wasser gelöst hat, ein, als 1—2 g Trockenrückstand entspricht, und verfährt im übrigen oach S. 648.

Bestimmung des Gesammtstickstoffs und der einzelnen Verbindungs-

formen des Stickstoffs.

a) Bestimmung des Gesammtstickstoffs. Man bestimmt in 0,5 bis höchstens 1,0 g der ursprünglichen Substanz oder in einem diesem Gewicht entsprechenden aliquoten Theil der Lösung den Stickstoff nach Kjeldahl.
b) Stickstoff in Form von Fleischmehl oder unveränderten Eiweiss-

stoffen und coagulirbarem Eiweise (Albumin).

Enthalten die Fleischpräparate in kaltem Wasser unlösliche Substanzen (Fleischmehl etc.), so löst man, wie oben unter "Vorbemerkungen" angegeben, bei festen oder siruposen Präparaten 10—20 g in kaltom Wasser oder verdünnt bei flüssigen Präparaten 25-50 g mit 100-200 ccm, unter Umständen auch mehr kaltem Wasser, filtrirt nach dem Absetzen des Unlöslichen durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt, wäscht mit kaltem Wasser hinreichend nach und verbronnt das Filter + Inhalt nach KJELDABL. so gefundene Stickstoffmenge minus dem Stickstoffbetrage des Filters mit 0,25 multiplicirt,

ergiebt die Menge der vorhandenen unlöslichen Eiweisstoffe, bez. des Fleischmehls, das etwaige Vorhandensein des letzteren ist durch mikroskopische Untersuchung nachzuweisen.

Das Filtrat, oder, wenn die Substanz in kultum Wasser vollständig löslich ist, die wässerige Lösung der Substanz wird mit Essigsäure sehwach angesäuert und gekocht. Scheidet sich hierbei coagulirbares Eiweiss (Albumin) in Flocken ah, so wird dasselbe ebenfalls durch ein Filter von bekanntem Stickstoffgehalt abiltrirt, mit Wasser gewaschen, getrocknet und nach Keelnami, verbrannt. Die gefundene Stickstoffmenge, abzüglich des Filterstickstoffs, mit 6,25 multiplicirt, ergiebt die Menge des verhandenen coagulirbaren

Eaweisses (Albumin).

Wenn die Fleischpraparate aur geringe Mengen anlösliches und gerinnbares Eiweiss

enthalten, so ist eine Trennung derselben nicht erforderlich.

c) Bestimmung des Albumosenstickstoffs. 50 ccm der klaren Substanzlösung (a. Vorbemerkungen) werden mit Schwefelsaure schwach angesäuert, darauf mit feingepulvertem Zinksulfat in der Kälte gesättigt. Wenn sich die ausgeschiedenen Albumosen an der Oberfläche der Flüssigkeit abgesetzt haben, während am Boden des Gefässes noch geringe Mengen ungelösten Zinksulfates vorhanden sind, werden die Albumosen abfütrirt, mit kaltgesättigter Zinksulfatlösung hinreichend nachgewaschen und nach KJRLDAHL verbrannt, Durch Multiplikation der gefundenen Stickstoffmenge abzüglich des Filterstickstoffs mit 6,25 erhalt man die dem gefundenen Stickstoff entsprechende Menge der Albumosen.

Da Fleischextrakte und Peptone in der Regel nur wenig Ammoniakstiekstoff zu enthalten pflegen und bei Gegenwart geringer Mengen von Ammoniaksalzen in einer mit Zinksulfat gesättigten Lösung kein unlösliches Doppelsalz von Ammonsulfat mit Zinksulfat sich abscheidet, so kann von einer Bestimmung des Ammoniakstickstoffs in der Zinksulfat-

fällung bei der Bestimmung der Albumosen abgesehen werden.

Sind dagegen nennenswerthe Mengen Ammoniak in den Praparaten vorhanden, so werden weitere 50 eem der ursprünglichen Substanzlösung (s. Vorbemerkungen) in der nämlichen Weise mit Zinksulfat gefällt. In dem Niederschlage wird nach e der Gesammt-Stickstoff bestimmt und letzterer von dem Gesammtstickstoff des Zinksulfat-Niederschlages

abgezogen.

d) Bestimmung des Pepton- und Fleischbasenstickstoffs. Enthalten die zu untersuchenden Fleischpräparate neben Peptonen auch noch Fleischbasen, so ist eine Trennung derselben bis jetzt unmöglich. Wenn dagegen durch qualitative Reaktionen die Abwesenheit von Peptonen nachgewiesen ist, oder die Peptone frei von Fleischbasen und anderen Alkaloïden sind, so geschieht die Fällung und Bestimmung der Peptone oder der Fleischbasen am besten durch Phosphorwolframsäure oder durch Phosphormolybdänsäure.

Für den qualitativen Nachweis von Pepton empfiehlt sich die Biuret-Roaktion nach

dem von R. NEUMRISTER empfohlenen Verfahren.

Man verwendet hierzu zweckmässig das Filtrat der Zinksulfatfällung oder sattigt einen neuen Antheil der Substanzlösung mit Zinksulfat wie oben angegehen ist. Darauf wird filtrirt, das Filtrat mit soviel konc. Natronlauge vermischt, bis das anfänglich sich ausscheidende Zinkhydroxyd wieder vollständig gelöst ist; zu der klaren Lösung werden einige Tropfen einer I procentigen Kupfersulfatlösung zugesetzt. Rothviolette Färbung zeigt Pepton an. — Hierzu ist zu bemerken, dass bei dunkelgefärbten Präparaten (Liebigs Fleischextrakt) wegen der erforderlichen starken Verdünnung sich geringe Mengen von Pepton dem Nachweise entziehen.

Für den qualitativen Nachweis der Fleischbasen neben Pepton versetzt man einen neuen Antheil der klaren Substanzlösung (s. Vorbemerkungen) mit überschüssigem Ammoniak bis zur deutlich alkalischen Reaktion, filtrirt von dem etwa entstehenden Phosphatniederschlage ab und fügt zu dem Filtrat eine Lösung von 2,5 g Silbernitrat in 100 ccm Wasser hinzu. Der entstehende Niederschlag enthält die Silberverbindung der Xanthinbasen

and beweist die Anwesenheit von Fleischbasen 1).

Die quantitative Fillung der Peptone, sowie der Fleischbasen geschieht in fol-

gender Weise:

Das Filtrat der Zinkaulfatfällung (sub c) wird stark mit Schwefelsäure augesäuert und mit der Lösung des phosphorwolframsauren Natriums\*), zu der man auf 3 Raum-theile = 1 Raumtheil verdünnte Schwefelsäure (1:3) binzusetzt, so lange versetzt, als noch ein Niederschlag entsteht. Der Niederschlag wird durch ein Filter von bekanntem Stick-stoffgehalt filtrirt, mit verdünnter Schwefelsäure (I:3) ausgewaschen, sammt Filter noch fencht in einen Kolben gegeben und der Stickstoffgehalt nach KJELDAM, ermittelt. Durch Multiplikation des gefundenen Stickstoffgehaltes mit 6,25 erhält man die Menge des vorhandenen Peptons.

Bei Gegenwart von Fleischbasen neben Pepton oder von Fleischbasen allein ist eine Berechnung des Gehaltes von Pepton + Fleischbasen, bez. der Fleischbasen allein wegen des bahen Stickstoffgehaltes der letzteren durch Multiplikation des Stickstoffs mit 6,25 nicht angängig. Es empfiehlt sich in solchen Fällen nur die Angabe der in Form von

"Pepton + Fleischbasen" und ev. von Ammoniak vorhandenen Stickstoffmenge.
Statt Fleischbasen und Pepton im Filtrat der Zinksulfatfällung zu bestimmen, kann man diese auch zusammen mit den Albumosen in der ursprünglichen wässerigen Lösung in der angeführten Weise mit Phosphorwolframskure fallen; in diesem Falle ist der durch Zinksulfat fällbare Stickstoff von der gefundenen Stickstoffmenge in Abzug zu bringen und der Rest als Pepton- + Fleischbasenstickstoff zu bezeichnen.

Die Fleischbasen werden durch Phosphorwolframslure zum Theil erst allmählich gefüllt; es empfiehlt sich daher bei der Fällung, etwa in Fleischextrakten, die Reaktions-

flüssigkeit einige Tage stehen zu lassen.

Da durch Phosphorwolframsaure such der Ammoniakstickstoff gefüllt wird, so ist bei der Berechnung des Pepton- + Fleischbasenstickstoffs der nach a gefundene Ammoniukstickstoff von der durch Phosphorwolframsaure gefüllten Stickstoffmenge in Abzug zu bringen. — Empfehlenswerther ist es jedoch, in einer zweiten Phosphorwolframskurefällung den Ammoniakstickstoff durch Destillation mit Magnesia nach e zu bestimmen und in Abzug zu bringen.

e) Bestimmung des Ammoniakstickstoffs. Manche Fleischextrakte liefern bei der Destillation mit Magnesia oder Baryumkerbonat nicht unbeträchtliche Mengen Ammoniak. Ob dieses als Ammoniaksalz fertig gebildet vorhanden ist, oder aus anderen organischen Verbindungen erst bei der Destillation abgespalten wird, muss vorläufig dahingestellt bleiben. Man verfährt wie folgt: 100 ccm der klaren Substanzlösung (s. Vorbemerkung) werden mit 100 ccm Wasser verdünut; aus dieser Lösung wird das Ammoniak durch Destilliren mit Magnesia oder Baryumkarbonat abgeschieden.

f) Aus der Differenz zwischen dem Gesammtstickstoff und der Summe der unter b bis e bestimmten Stickstoffmengen ergiebt sich der Gehalt des Praparates an "sonstigen

Stickstoffverbindungen", d. h. Stickstoffverbindungen unbekaunter Natur.
g) Bestimmung des Leimstickstoffs. Euthält das zu untersuchende Präparat Leim, so findet man diesen nach den vorstehenden Methoden als Albumosen. - Eine Trennung des Leimes von den Albumosen oder des Leimpeptons von den Eiweisspeptonen ist mit einiger Genauigkeit nicht möglich. A. Sturzen hat für diesen Zweck ein Verfahren angegeben, welches in Friesenius, Zischr. analyt. Chemie 1895, 568 veröffentlicht worden ist.

120 g phosphorsaures Natrium und 200 g wolframsaures Natrium werden in 11

Wasser gelöst.

<sup>1)</sup> Eigentlich nur die Anwesenheit von Hypoxanthin und Xanthin. aber in allen Fleischsorten und Fleischerzeugnissen in geringerer Menge vorkommen als Kreatin und Kreatinin etc., mindestens letztere stets begleiten, so kann aus dem erhaltenen Niederschlage auch auf die Anwesenheit der anderen Fleischbasen geschlossen werden.

Die Bestimmung des Fettes und des Alkohol-Extraktes erfolgt in der auf S. 651

schon angegebenen Weise.

Fleischextrakte dürfen keine oder nur Spuren unlöslicher (Fleischmehl etc.) oder coagulirbarer Eiweissstoffe (Albumin) oder Fett entbalten. — Von dem Gesammtstickstoff dürfen nur mässige Mengen in Form von durch Zinksulfat ausfällbaren, löslichen Eiweissstoffen vorhanden sein. — Fleischextrakte dürfen nur geringe Mengen Ammoniak entladten. — Fleischextrakte, welche in der Asche einen über 15 Proc. Chlor entsprechenden Kochsalzgehalt haben, sind als mit Kochsalz versetzt zu bezeichnen.

Die Grenzwerthe bezüglich des Wassergehaltes und des Gehaltes an Kochsulz beziehen sich natürlich nur auf solche Prüparate, welche den Anspruch erheben, dem Liebigsehen Extrakte gleichwerthig zu sein. Auf die zur Zeit im Handel befindlichen zuhlreichen flüssigen Extrakte und Würzflüssigkeiten lassen sie sich nur als Werthmesser anwenden

#### Zusammensetzung einiger Fleischextrakte des Handels,

Nach dem Liebig'schen Verfahren untersucht.

	Wasser	Mineral- bestand- thelie	Organische Substanz	Sciokatoff	In Alkehel von 86 Vol. Proc.Laslieb.	Chiesgehalt der Asche in	Analyilker
Pastonie Fleischextrakt Pisonis Extrakt of meat Kemmerich's argent, Fleischextrakt Cibli's Extractum Carnis Liebig's Fleischextr. (Mittel non 170 Anniysen.) Saladero Concordia Peptone de viande Kemmerich. Cibli's Hermanos (flüssig) Koch's Peptonbouillon Kemmerich's kondensirte Fleischbouillon Maggi's Bouillonextrakt Bouillon conc. Morris, Canning & Co.	17,74 18,88 19,41 18,79 21,88 34,27 64,13 59,58 62,59 68,64	26,23 19,68 19,46 26,44 23,02 15,85 7,71 18,29 15,88 17,06 23,80 13,41	58,27 62,58 61,66 54,15 58,19 62,27 58,07 17,58 24,54 20,35	8,000 9,642 9,865 2,100 3,657 3,137 1,293	58,29 28,40 34,28 32,78 29,32	21,82 10,00 44,45 43,19 41,97 57,23	R. Sendinea
LIERIG'S Fleischextr. (Mittel aus 14 Analysea.) BUSCHEXTHAL'S Fleischextrakt	16,91 16,21 29,24 29,20 18,00	17,43 19,39 20,59 15,43 10,32 23,10 12,40	63,70 63,20 55,33 60,48 58,90	8,960 8,700 8,680	69,11 70,34 64,47		Nach König.

Ueber die Zusammensetzung der Stickstoffsubstanzen machen Könie und Bömen (Fresen., Zischr. anal. Chemie 1895, 560) folgende Angaben:

	y. Liuno's Fleischentrakt in Procenten		Flelsch	ench's sextrakt scenten	Fielscl	enten's spepton	Cinit's Fleischextrakt in Procenten	
	der Fuhalaus	der Srickstelle	der Subsum	des Sucknoss	der Substans	des Stickstotic	der Butelanz	Stickators
Gesammt-Stickstoff Davon in Form you:	9,28	100	9,14	100	10,08	100	2,77	100
Löslichem Eiweiss     Stickstoffverbindungen, in	Spur	Spur	0,08	0,87	0,06	0,59	Spur	Spur
60-64 proc. Alkohol unlöslich	0.21	2.26	0.33	3.61	1,36	13,49	0,25	9,02
8. Albumosen	0.96	10.34	1,21	13,24	4,15	41,17	0.70	25,27
4. Pepton	0 bis		0 bis		0	0	0	0
5. Fleischbasen	6,81	73,38	5,97	65,82	3,97	39,38	1,56	56,31
6. Ammoniak 7. Sonstige Stickstoffverbin-	0,47	5,06	0,41	4,49	0,29	2,88	0,09	3,25
dungen	0,83	8,96	1,14	12,47	0,25	2,49	0.17	6,15

Die Zusammensetzung der Mineralbestandtheile (Reinasche) ist nach J. Könin im Mittel folgende:

In Procenten:

Kali Satron Kalk Magnesia Eisenoxyd Phosphorsäure Schwefelsäure Kieselsäure + Band Chlor 42,46 12,74 0,62 3,15 0.28 30.59 2.03 9.63

LEUBE-ROSENTHAL'sche Fleischsolution. 1000 g fettfreies, feingehacktes Rindfleisch werden in einem Porcellangefiss mit I Liter Wasser und 20 g Selzsänre (1,125 spec. Gew.) angerührt. Dieses Porcellangefüss wird in einen Paris'schen Topf eingesetzt und 12-15 Stunden (wahrend der ersten Zeit unter bisweiligen Umrühren) gekocht. Nach dieser Zeit wird die Masse im Mürser zerrieben, bis sie emulsionsartig aussieht, dann mit Natrium-karbonat fast neutralisirt, nochmals 12-15 Stunden im Parin'schen Topf gekocht, dann zur Breikonsistenz abgedampft, in Blechbüchsen abgefüllt, welche sterilisirt und verlöthet werden. Enthält in Procenten: 67,2—80,4 Wasser, 9,0—11,0 Albumin, 1,8—6,5 Pepton, 5,6—7,6 sonstige Stickstoffverbindungen, 0,5 Kochsalz und 0,8—1,4 sonstige Salze. Wird als Ernährungsmittel bei Magengeschwüren, chronischer Dyspepsie, akutem Magenkatarrh etc. angewendet, ist aber wenig haltbar.

Beef-tea. Von Knochen, Fett und Sehnen befreites (mageres) Rindfleisch wird fein geschabt, in eine Flasche gebracht, welche man verkorkt. Der Stopfen wird fest zuge-bunden, darauf stellt man die Flasche in einen Topf mit Wasser und erhitzt 2 Stunden zum Köchen. Nach dem Erkalten presst man den ausgeschiedenen Saft ab und colirt oder filtrirt ihn. Er ist bald zu verbrauchen.

Borrll, ein Fleischextrakt, welches feingehacktes Fleisch enthält und angeblich nur

den halben Werth von gutem Fleischextrakt hat.

Bouillou-Würzfett. Man digerirt im Wasserbade 700 Th. frisches Rinderfett und 300 Th. frisches Schweinefett mit 50 Th. Bouillongewürz (der Hannover'schen Cakes-Fabrik) I Stunde lang und filtrirt im Dampftrichter.

Bouillontafeln zur raschen Hurstellung von Bouillon früher sehr beliebt und im Haushalt in grösseren Külchen selbst dargestellt. Fein gehacktes mageres Rindfleisch (ev. unter Zusatz von Hühnerfleisch und etwas Schinken) wird mit Kalbefüssen zusammen eingekocht, die vom Fett durch Abschöpfen befreite Brühe soweit eingedampft, dass sie in

der Kälte gelatinirt, schliesslich in Tafeln gegossen.

Carniferriu. Das Eisensalz der Phosphorfleischsture. Man versetzt die wässerige Lösung des Fleischextraktes mit Barythydrat, bis in einem Probefiltrat ein weiterer Zusatz fleischsäure ausscheidet. D.R.P. 77136. Neuerdings soll es auch aus Molken dargestellt werden,

Rothbrannes, geschmackloses Pulver, 30 Proc. Eisen enthaltend, löslich sowohl in verdünnten Säuren als auch in Alkalien. Es soll leicht resorbirhar sein und wird Er-

wachsenen zu 0,5 g, Kindern zu 0,2-0,3 g täglich gegeben.

Carnit, Praparat zum Rothfärben von Fleisch und Wurst, ist ammoniakalische

Karminlosung.

Carno. Mit Kochsalz versetzter und eingedickter Fleischsaft, sirupdick, von dankelbraunrother Farbe. Die wässerige Lösung ist neutral und zeigt das Spektrum des Oxy-naemoglobins. Bestandtheile: Wasser 56,74 Proc., Mineralstoffe 19,98 Proc., Ammoniak 0,28 Proc., Fett 0,29 Proc., Eiweisskörper 10,84 Proc., sonstige organische Substanzen (wie Fleischbasen) 11,92 Proc.

Coleman-Liento's Extract of meat and Malt-wine. Angeblich Portwein, in welchem Lagno's Fleischextrakt und Malzextrakt gelöst ist. Nach TRILLICH: Portwein mit

sehr wenig Fleischextrakt.

Deutsches Fleischwasser. Ist eine 20 proc. Lösung von Natriumbisulfit.
Extractum Carnis frigide paratum Liena. (Hamb. V.) Infusum Carnis frigide paratum. Lieno'scher Fleischsaft (Hamb. V.) 60,0 g fettfreies, fein zerkleinertes Rindfleisch werden mit einer Mischung aus 5 Tropfen Salzsäure, 1,0 g Chlornatrium und 120,0 g Wasser, I Stunde unter bisweiligem Umrühren macerirt, ausgepresst, filtrirt und mit Wasser auf 100,0 g gebracht.

Flaschenhoulllon von Dr. Uppelmans in Rostock. Man bringt 250-500,0 g feinzerkleinertes Fleisch in eine Plasche, verkorkt diese, stellt sie in ein Gefass mit Wasser und erhält letzteres etwa 45 Minuten nahe dem Siedepunkte. Die ausgeschiedene Flüssigkeit ist die Flaschenbouillon. Sie wird aus Rindfleisch und aus Kalbfleisch bereitet. Vergl.

Fleischsaft-Gefrorenes. Ist gefrorener Fleischsaft. Er wird wie Speise-Eis bereitet und besitzt den Vorzug, dass der für viele Patienten unangenehme Blutgeschmack nicht hervortritt.

Pleischextraktwein mit Chinin. Extracti Carnis 15,0, Chinini sulfurini 1,0. Acidi

Pleischextraktwein mit Chiniu. Extracti Carnis 15,0, Chinini sulfuriei 1,0. Acidi citrici 0,36, Aquae fervidae 30,0, Vini Kerensis detannati 500,0.

Pleischpulver. Mageres Rindfleisch wird in Streifen geschnitten, diese werden einige Minuten in heisses Fett gehalten, dann im Ofen langsam getrocknet und auf der Kalfeemühle gepulvert. (Münch, med. Wochenschr.). Zur Ernahrung Kranker.

Futtermehl für Forellen und Karpfen von Louis Gnoos in Heidelberg. Fleischmehl 30-35 Th., Raps- und Leinsamenmehl 9-10 Th., Mais 18-22 Th., Erbsen, Wieken, Saubchnen 18-22 Th., Getreidemehl und Hafer 18-22 Th., Kochsalz 1-2 Th.

Maceratio Carnis (Erganzb.), Fleischauszug, Suecus Carnis recens. 500 Th. feingehacktes von Sehnen und Fett befreites Ochsenfleisch werden mit einer Mischung von 625,0 Th. Wasser und 1,0 Th. Salzshure übergossen, unter Umrühren 1 Stunde an einem küblen Orie (Eisschrank!) stehen gelassen. Man trennt durch Filtration von der Fleischfaser und fügt 6 Th. Natriumchlorid zu. Stets frisch zu bereiten.

Nutrielne von Monne in Paris. Wird aus rohem Fleische und nicht zu frischem

Brote durch Mischen, Trocknen und Pulvern und nachheriges Formen in Tafeln bereitet. Nutrin-Stroschein soll ähnlich wie Wynn's Beef juice, a. dieses, durch Ein-

trocknen von Fleischsaft dargestellt werden und 83,5 Proc. Eiweiss, 6,1 Proc. Fett, 4,9 Proc.

Nährsalze und 5,5 Proc. Wasser enthalten,

Quagno's Bouillonkapseln. Fleischextrakt 100,0, Tomatensaft frisch gepresst 50,0, Selleriepulver 5,0, Kochsalz 70,0 werden im Dampfbade sorpfältig durchmischt und zur Extraktdicke eingedampft. Man füllt mit diesem Extrakt (2,5 g) den unteren Theil einer Gelatinekapsel, während man in den oberen Theil 0,5 g Bouillonwürzfett bringt, und schiebt beide Halften übereinander.

Rozelina, Fleisch- und Wurstfarbe von C. H. Ross-Hamburg-Uhlenhorst: Curmini

25,0, Acidi borici 20, Aquae 805,0.

BARFF's Kreochyle (liquid meat). Enthält 95 Proc. Wasser, 1 Proc. Fleischbasen, 0,75 Proc. Eiweiss und Pepton. (STUTZER.)

BEXCER's peptonised beef felly. Hat 90 Proc. Wasser, 9 Proc. organische Stoffe,

theilweise aus Pepton bestehend. (STUTZER.)

BRAND & Co., Essence of heef. Enthält 90 Proc. Wasser, 6 Proc. Popton, 2 Proc.

Eiweiss. (STCTZER.)

Carne pura, Patent-Fleischpulver. Ist getrocknetes, gesalzenes und gemählenes Fleisch mit 68 Proc. Proteinstoffen. Wird zu Fleischzwieback, Fleischnudeln, Fleischmaccaroni, Fleischkakao, Fleischchocolade verarbeitet, um den nicht angenehmen Geschmack des getrockneten Fleisches zu verdecken. (Sturzen.)

CARNRICK's beef peptonoids ist getrocknetes, gemahlenes und entfettetes Fleisch, mit Zusatz von Weizenkleber und Milch hergestellt. Enthält Pepton. (Stutzen.)
Gelden-Liquid Beef Tonic von Chr. M. CRITTENTON in New-York. Besteht aus

Fleischextrakt, Cognak, Eiseneitrat, Chinarindenextrakt und anderen Bitterstoffen.

JOHNSTON & Fluid Beef. Enthalt 50 Proc. Wasser, 45 Proc. organische Stoffe, 5 Proc. Salze. Die organ'ischen Stoffe bestehen aus 17 Proc. fein zerhacktem Muskelfibrin, 17 Proc.

Pepton und aus Fleischbasen. (Storzen.)

Liebio's aufgeschlossenes Dünge-Flelschmehl. Die bei der Fabrikation des Fleischextraktes sieh ergebenden Abfälle werden mit Schwefelsäure aufgeschlossen und in 2 Nummern in den Handel gebracht. Nr. I. Gesammtphosphorsäure 11,0 Proc., in Wasser lösliche Phosphorsäure 10,0 Proc., Stickstoff 5,0 Proc. Nr. II. Gesammtphosphorsäure 9 Proc., in Wasser lösliche Phosphorsaure 8 Proc., Stickstoff 7 Proc.

MURDOCK's liquid food. Enthält 82 Proc. Wasser, 13 Proc. Albuminate, Spuren
von Pepton und Fleischbasen. (Stutzer.)

Pepton Chapeautor. Enthält 20 Proc. Pepton, 8 Proc. Eiweiss. Bei der Fahri-

kation scheint eine tiefgreisende Zersetzung der stickstoffhaltigen Bestundtheile eingetreten zu sein. In noch höherem Maasse ist dies der Fall bei Peptone Dufreske. (Stutzer.)

Savony and Moores fluid beef. Enthalt 27 Proc. Wasser, 60 Proc. organische Stoffe. Fast soviel Fleischbasen enthaltend wie Liebigs Fleischoxtrakt; ist diesem überhaupt ähnlich. (Sturzen.)

STENHOUSE GROVE'S fluid meat mit 28-27 Proc. Pepton. Ist dem Pepton Koch und Pepton Kemmerich ühnlich, indessen wurde von Ruhnen die sehr wechselnde Beschaffenheit des Praparates getadelt. (Stotzen.)

VALESTINE'S meat juice. Enthalt 59 Proc. Wasser, 5 Proc. Pepton, 2 Proc. Eiweiss.

(STUTZER.)

Vlande FAVEOT ist getrocknetes, sein gemahlenes und entsettetes Fleisch mit 85 Proc. verdaalichem Fibrin, Spuren von Fleischbasen. Pepton ist nicht vorhanden. (Stutzen.)

WIETE's Beef juice. Scheint durch Einengen reinen, kochsalzbaltigen Rindfieischsaftes im Vacuum bei möglichst niedriger Temperatur gewonnen zu sein. Soll alles Ei-weiss des Fleisches in gelöster Form, ferner das Hämoglobin in unverändertem Zustande enthalten. Mit Wasser verdünnt, zeigt der Saft röthlichbraune Färbung, die beim Kochen infolge Congulation des Eiweisses verschwindet. Theeloffelweise in kaltem oder lauem Wasser,

Visum Carals (Not. Form.). Wine of Beef. Beef and Wine. 2p. Extracti Carnis

85,0 Aquae fervidae 600.43 Vial Xerenna q a ad t l

Visum Carals et Ferri (Nat. Form.). Wine of Beef and Iron. Beef, Wine and Iron,

Ep. Tincturas Ferri citri chioridi Extracti Carnin 88 35.0 Aquae fervitae Vint Xoremain q a ad 11.

## Caroba.

Folia Carobae, Carobenblätter sind die Blätter einer Anzahl von Bignoniaceen aus Mittel- und Südamerika, die als Diurcrica und Sudorifica besonders gegen Syphilis

empfohlen werden, nämlich Jacaranda procera Spr., J. lancifolia (?), J. subrhombea DC., J. oxyphylla Cham., Bignonia quinquefolia Vahl, B. purgans (7), B. nodosa Mans., Sparattosperma lithontripticum Mart., Kordelestris syphilitica Arruel. Die Abbildungen zeigen Blätter erstgenannter Art.

Bestandtheile der Jacaranda-Arten. 0,162 Proc. cines Alkaloides Carobin, 3,3 Proc. Carobaharz, 0,0516 Proc. Carobasaure, 0,1 Proc. Steocarobasaure etc.







Fig. 164 Fig. 163.

Anwendung. 1-3 g 3-4 mal täglich.

Balsamum Henricae, Henriettenbalsam gegen Zahnschmerzen, ist eine koncentrirte alkoholische Tinktur der Blätter.

Unter dem Namen Caroba gehen auch die Hülsen von Ceratonia Siliqua und die grossen hohlen Gallen auf Pistacia Terebinthus, die von Pemphigus cornicularius erzeugt werden.

# Carrageen.

Carrageen (Austr. Germ. Helv.). Chondrus (U-St.). Caragaheen. Alga s. Fucus s. Muscus s. Lichen Caragen. Irländisches Moos. Karragabeen. Perimoos. Knorpeltang. Seemoos. Mousse d'Irlande. Goémon. Mousse perlée. - Irish Moss. Pearl-moss. Wird geliefert von zwei Algen aus der Reihe der Florideae, Familie der Gigartinaceae; Chondrus crispus Lyngbye (Sphaerococcus crispus Agardh) und Ginartina mammillosa J. G. Agardh (Sphaerococcus mammillosus Agardh), beide an den Küsten der alten Welt von Gibraltar bis zum Nordkap und an der atlantischen Küste von Nordamerika. Die erstgenannte fehlt im Mittelmeer und in der Ostsee, die zweite kommt auch im stillen Ocean vor; in der Droge tritt sie quantitativ ganz zurück.

Beschreibung. Beide Arten besitzen einen am Grunde stielförmigen Thallus, der mit einer scheibenförmigen Verbreiterung auf der Unterlage befestigt ist und sich nach oben wiederholt gabelig theilt. Die Aeste sind besonders bei Chondrus recht vielgestaltig, flach, gelappt, stielförmig, am Rande oft gekrauselt, jedenfalls sind sie bei hinreichender Breite immer flach, bei Gigartina rinnenförmig aufgebogen. An zahlreichen Exemplaren findet man die durch einen Geschlechtsakt entstandenen Fortpflanzungsorgane, die Cystocarpian, die bei Chondrus halb eifermig aus dem Gewebe des Thallus hervorragen, bei Gigartina stielförmig oder zitzenförmig hervortreten. - Beide sind im frischen Zestande schwarzroth oder grinnoth. - Der Querschnitt lässt unter dem Mikroskop eine dichte Rinden- und eine lockere Markschicht erkennen.

Bestandtheile. Bis 80 Proc. Carrageenschloim (Pararabin) C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>, bis 9,4 Proc. Proteïnsubstanzen, in geringer Menge Jod und Brom, ferner an Farbstoffen Phyco-Erythrin und Chlorophyll. Der Aschengehalt beträgt 14 Proc. Die Asche ist reich an Sulfaten.

Einsammlung und Zubereitung. Man sammelt die durch Springslutben an das Ufer geworfenen Algen oder zieht sie mit Rechen aus dem Wasser im Norden und Nordwesten Irlands, in geringer Menge auch in Nordfrankreich, die Hauptmenge liefert die Grafschaft Plymouth an der Küste von Massachusetts. — Die frisch sehwarzrothen Algen werden durch wiederholtes Befeuchten und Trocknen an der Sonne gebleicht, dann in Fassern mit Wasser gerollt und noch einmal getrocknet. Die ursprünglich schlüpfrig-

weichen Pflauzen sind nun steif, knorplig und weissgelb.

Prafting. Bei der Methode des Einsammelns ist es unvermeidlich, dass auch fremde Algen, Korallen, Schnecken, Muscheln, Steinehen mit gesammelt werden. Von diesen wird die Droge durch Auslesen möglichst befreit. — Mit Wasser übergossen wird die Droge schlüpfrigweich und liefert damit beim Kochen einen nach Erde sehmeckenden, in der Kälte ziemlich dieken Schleim, der mit Jod nicht blau, sondern höchstens röthlich wird. Eine im Handel vorkommende, besonders helle Sorte ist mit schwefliger Säure gehleicht; trocknet man solche Waare stark in der Wärme, so wird sie braun infolge des Gehaltes der durch Oxydation der schwefligen Säure entstandenen Schwefelsfure.

Aufbewahrung. Man entfernt so viel als möglich fremde Algen, Koralleureste und missfarbige Theile und zerstösst die scharf nachgetrocknete Droge im Mörser; oder man feuchtet dieselbe mit Wasser an, schneidet mittels eines Wiege- oder Stampfinessers und trocknet sie wiederum sorgfälltig. Das durch ein grobes Speciessiob getriebene Carrageen wird, durch Absieben vom Pulver befreit, an einem trockenen Orte aufbewahrt.

Anwendung. Als Nährmittel bei Schwindsüchtigen, schwächlichen Kindern, bei Katarrhen der Respirationswege und des Darmkanals. In Theogemischen, in Abkochungen (1-2:100), in Form einer Gallerte. Carrageenschleim dient zur Bereitung inlibarer Leberthrauemulsionen, zum Glätten der Haare, zum Klaren trüber Flüssigkeiten (Bier, Houig etc.).

Gelatica Carrageon (Erganzh.).
Irthudisch-Moos-Gallerte.
Ep. Carrageon concisi 1,0
Anuan 40,0.
Man erhitat 1/2 Stundo im Dampibade, prees gelinde, fügt
Saccharl 24.0
hinzu u. dampft ab, his mach Enster-

nang desischstumes 10,0 bleiben. Nur

Pasta Cacao carrageanta. Carragean-Chokolade. Ep. Mussue Cucao Saccharolati Carragean & S. Bereitung s. unter Chokolade, S. 528. Saccharolatum Carrageon, Carrageonrucker.

Bp 1. Carrageen 100,0 2. Aquae 8000,0 3. Sacchari 500,0

Man kocht I u. 2 ¼ Stande, föst in der Seihffüssigkeit 3 und dampft unter Abschäumen zur Extraktilieke ein. Die Masse wied sehnef getrocknet und gepulvert.

auf jedesmai. Verordaung z. bereiten.

Brustboubons von Svoll.werk in Köln sollen mittels einer Abkochung von Carrageen, Isjändischem Moos, Ribischwurzel, Süssholz, Souchongthee u. a. bereitet werden.

Cataplasma artificiale s. Instantaneum, von Lemens und von Volkhausen, ist als Ersatz für Leinsamenmehl- und Breiumschläge seiner einfachen und sauberen Anwendung wegen sehr beliebt. Es sind mit Carrageenabkochung getrünkte Wattetafeln, denen und Urocknen das Aussehen einer dünnen Pappe giebt. Zum Gebrauch lässt man sie in heissem Wasser aufguellen.

Krilnierthee von C. Lück in Kolberg besteht aus Carrageea, Ehrenpreis, Lungen-

flechte, Bittersüss, Lindenblüthe.

Lebanstrank der Frau Neumann in Berlin, besteht im wesentlichen aus Carrageon-abkochung.

Moospflanzenzeltehen von J. Seionerr in Rognan sind Tafeln nus gezuckertem, ruth gefürbtem Carrageenschleim.

Végétaline naturelle von Compenn & Co., sin Kesselsteinmittel aus Meeresalgen.

## Carthamus.

Gattung der Compositae - Cynarene - Centaureinne.

Carthamus tinctorius L. Heimath unbekannt, als Farbpflanze vielfach in warmeren Gegenden, selten in Mitteleuropa kultivirt. Verwendung finden die Blüthen: Flores Carthand. Flores Cafel, s. Croei hortensis. Saffor. Bastardsafran. Deutscher, Falscher oder Wilder Safran. Carthame. Safranon. Safflower.

Beschreibung. Die beim Beginn des Welkens aus den Blüthenkörbchen herausgezapften, rothen oder orangerothen Blüthen sind zwittrig. Die
Röhre ist etwa 25 mm lang, sie theilt sich in 5 lineale, 6 mm lange Lappen
(Fig. 166). Die Antherenröhre ist gelb. Die Pollenkörner sind bis 0,07 mm
gress, gezackt, dreiporig. Die vierkantig gerippten Achaenen ohne Pappus.
Der Fruchtknoten wird gewöhnlich abgerissen, findet sich aber auch noch häufig
unter der Droge, ebenso die schmalen, weissen, seidig glänzenden Spreublättehen.

Bestandthette. Safflorgelb, geiber in Wasser löslicher Farbstoff, und ein rother Farbstoff Carthamin (ef. unten), in Wasser schwer, in Alkohol und Alkalien leichter löslich.

Zubereitung, Anwendung, Nachweis. Die gesammelten Blütben wanden entweder einfach an der Luft getrocknet (5 Th. frische geben 1 Th. trockene), oder verher zerquetscht, in jedem Falle aber mit Wasser extrahirt, am das werthlose Safflergelb zu entfernen. Dann trocknet man sie locker v. Carthames oder in kleinen Kuchen. — Findet in der Pharmacie Verwendung zur Herstellung feiner Räncherspecies, in der Technik als Färbematerial für Seide, dessen Bedentung aber gegenwärtig abnimmt gegenüber den Anfilmfarben (Safranin), auch als Maler-

farbe und zum Schminken und zur Verfälsehung von Safran oder als dessen Surrogat.
Im anzerkleinerten Safran leicht zu erkennen, wenn man
eine Probe aufweicht, an der ganzen Form der Blüthen; im
Pulver werden die stachligen resp. warzigen Pollenkörner



Fig. 167. Fragment eines Spreublättebens. 500 mal vergequ Querwände. (Nuch Monnan.)

Fig. 168. Griffelende der Saflorblitche. 300 mal vergr. p Follenkörner. (Nach Monntau)

Fig. 169. Biumenblatt des Sallor. 300 mai vergr. ep Epidermis. p Papillen ep Spiralgefilese. s Sekretschläuche. (Nach Morel.rg.)

auf die richtige Spar filhten, ferner ist auf die abweichenden Gewebe des Griffels und der Antheren zu achten. Saftlor färbt sieh mit konc. Schwefelskure roth (cf. Crocus.).

Carthaminum C,4 H,6 O, der rothe Farbstoff des Safflor.

Darstellung. Die mit Wasser (cf. oben) ausgezogenen Blüthen extrahirt man mit 15 proc. Lösung von Na<sub>4</sub>CO<sub>3</sub>. Aus der rothen Lösung schlägt man das Carthamin mit Essigsäure auf Baumwolle nieder; entzieht derselben den Farbstoff von neuem mit 5 proc. Lösung von Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> und schlägt ihn daraus mit Citronensäure in Flocken nieder. Der gesammelte und getrocknete Niederschlag wird in Alkohol gelöst und dieser verdunstet.

Eigenschaften. Schwarzgrünes Pulver, in Wasser schwer, in Alkohol, in ätzenden und kohlensauren Alkalien mit rother Farbe löslich, aus diesen Lösungen durch Säuren fällbar. In Aether unlöslich. Mit koncentrirter Schwefelsäure sich roth lösend, aus dieser Lösung auf Wasserzusatz nicht wieder ausfallend. Beim Schmelzen mit KOH entstehen Oralsäure und p-Orybenzoësäure.

#### Carum.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Ammineae.

l. Carum Carvi L. Heimisch durch fast ganz Europa bis nach Tibet und in Sibirien. Vielfach kultivirt. Liefert: Fructus Carvi (Austr. Germ. Helv.). Carul Pructus (Brit.). Carum (U-St.). Semen Carvi. Semen Cumini pratensis. — Kümmel. Kümmelsamen. Garbe. Kramkümmel. — Carvi (Gall.) Semences de carvi. Cumin des prés. — Caraway. Caraway Fruit.

Beschreibung. Die ganze Spaltfrucht ist eirund, von den Seiten zusammengedrückt, oben vom Stempel und den Resten des Griffels gekrönt, ungeführ 5 mm lang, kahl, meist in die etwas sichelfürmigen Theilfrüchtchen zerfallen. — Die Theilfrucht im Querschnitt fast regelmässig fünfeckig mit 5 hervortretenden Ecken, dazwischen in den Thäl-

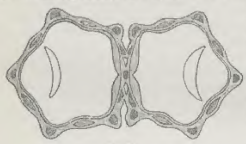


Fig. 170.

Querschnitt durch die ganze Frucht von Carum Carvi.

chen je ein Oelstriemen, auf der Fugenfläche zwei. Das Endosperm im Querschnitt schwach fünflappig. — Im Bau ist die Frucht kaum von denen anderer Umbelliferen unterschieden; das Pulvercharakterisirt sich durch folgende Merkmale: Haare fehlen, ebenso Netzfaserzellen (vergl. Foeniculum), die Querzellen sind auffallend breit (15—24 µ bei 45—75 µ Länge), ziemlich reichlich isodiametrische oder fast isodiametrische Steinzellen, schlauke Trachenden.

Bestandtheile. 3-7 Proc.

ätherisches Oel (vergl. unten), 12,69 Proc. Fett, 3,12 Proc. Zucker, 19,74 Proc. stickstoffhaltige Substanz, 4,53 Proc. Stärke, 16,51 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 20,09 Proc. Bohfaser, 14,55 Proc. Wasser, 6,01 Proc. Asche,

Verwechslungen und Verfälschungen. Den Früchten sollen zuweilen die von Aegopodium Podagraria L. beigsmengt sein, die dunkler gefärbt und ohne Oelstriemen sind. — Häufig ist eine Verfälschung mit Kümmelfrüchten, denen das ätherische Oel durch Destillation schon entzogen ist. Sie sind ganz oder fast geruch- und geschmackles, Vorkommendenfalls giebt eine Extraktbestimmung Anhaltspunkte; guter Künsmel giebt etwa 15 Proc. Extrakt.

Aufbewahrung. Die zur Reifezeit gesammelte Fracht wird getrocknet, gereinigt und in Holz-, besser in Blechgefässen aufbewahrt. Einen kleinen Vorrath an grobem Pulver hält man für Veterinärzwecke. Für das feine Pulver wählt man braune Stöpselgläser. Vor dem Pulvern trocknet man den Kümmel entweder einige Zeit über Aetzkalk oder einen Tag bei gelinder Wärme. Bei Verarbeitung der Früchte zu Pulver entsteht durch Trocknen und Verstäuben 10—12 Proc. Verlust.

Anwendung. Als Stomachicum und Curminativum bei Blähungen und Kolik 0,5-2,0 g mehrmals täglich als Pulvar oder Infusum. Beliebtes Küchengewürz.

Aqua carminalita.
Windwasser,
a. Ph. Austr,
orum Chamonilles Romaia

Rp. Florum Chamonillae Romanae Corticis Fruct Aurantii Corticis Fruct, Citri Follorum Menthae crispae Fructus Carvi Fructus Corinudri Fructus Fondiculi

Fractus Founiculi 6A 80,0 worden zerschnissen und zerstossen mit

24 Stunden magerirt, dann destillirt man ab 2009,0

h	Monch Apotheker-Versia
Rp	Olel Auraphil corticls
	Otel Carri
	Olei Citri
	Olei Coriandri
	Olel Feenleull
	Old Manthus piperitae an 1,0
	Spiritus 100,0
	Aquise Chamomiline 900,0

#### a Badische Erg Taxa

Itp.	Florum Chamomillae	6,0
	Foliorum Menthae crispae cone.	
	Fructus Carvi contust	
	Fractus Forniculi contust	
	Cortleis Fructum Cital conc.	
	Corticis Fractus Aurantil cone. A	in 2,0
	Spiritos	15,0
Man	lasst 24 Stunden stelsen und des	d1-
liri	ab	1(H),0,

#### Agun Carul (Brit.)

ist wie Aqua Ancibi (vergi. S. 306) au bereisen. Extempore: Old Carri gita. B. Aquae tepidae 100,0.

#### Emplastram Carri,

Rp	Cerati Resinas Plui Ceras flavas	25,0
	Fraction Carri pelicerati Old Carri	85 5,0 1,25

# Kineospecharum Carvi. Olfocaccharure de carvi. Gerra, Austr. Helv. Gall Ep. Olof Carvi 1,0

Saccharl pulver, 50,0 20,0.

United carrolates.

Weisse Magentrampftropten.

Ep. Carroll

Old Muriban placetas 20

lip. Carroll 20,0 Olei Menthae piperitas 2,0 Spiritus 73,0 Aquae desillatue 5,0.

Species carminativae (Gall).
Espèces (semences) carminatives.
Rp. Frectus Anial
Fractus Carvi
Frectus Coriandri
Fructus Feenfeell AA.
Spiritus Carri (Austr.).

Kümmelgeist, ist aus Khumolfrüchten wie Spiritus Anisi (S. 816) zu bereiten.

Ex tempore: Olel Carri 5,0 Spiritus 70,0 Aquan 29,0,

Yet. Pulvis galacinposus vacenram.
Milchpulver.
Rp. Fructus Carvi pulv. 40,0
Rhizomatis Calami pulv. 40,0
Natrii chloreti

Natrii chlorati 15,0 Sulfuria soblimati 5,0. Mii Warmbier tiglich 2mai 2 Essioffel.

Brust- und Blutreinigungsthee von Zörfel: Malvenblütter, Kümmel, Süssholz, Guajakholz, Sassafras.

Brust- und Lungenthee, Zezur'soher ist dem vorigen Molich,

Heilschnaps, bitterer, von Johanna Geblitz, wird aus Kümmel, Fenchel, Maiblumenwurzel, Orangenschale u. a. mit verdünntem Weingeist bereitet.

Mittel gegen Magenleiden von Heisnich: Kümmel, Scanesblätter, Schafgarbe,

Tausendgüldenkraut, Stiefmütterchen, Elibisch, Petersilie, Waldmeister.

II. Carum Ajowan Benth. et Hook. (Ptychotis coptica DC).

In Ostindien, Persien und Aegypten kultivirt. Liefert in den Früchten: Fructus Ajowan, Semen Ajowae, Adjowanfrüchte, Ajowan, True Bishops seed. Ammi officinal. Ajowan (Gall.).

Beschreibung. Die Früchte sind breiteiförmig, bis 3 mm lang, Aussenseite papillöshöckerig, in jedem Thälchen ein Ocistriemen, auf der Pugenfläche zwei.

Bestandtheile. Sie enthalten 3-4 Proc. eines farblosen oder schwach gelblichen atherischen Ocles vom spec. Gew. 0,90-0,93, das Cymol und Thymol enthält. Die Früchte sind das Hauptmaterial zur Gewinnung des lotzteren.

III. Die knollig verdickten Wurzeln amerikanischer Arten, von Carum Gairdneri Benth, et Hook und C. Kelloggin A. Gr. werden gegessen.

IV. Unter dem Namen "Kümmel" geben hier und da im Handverkauf undere Früchte, so die Früchte von Cuminum Cyminum L. (vergl. Cuminum), als römischer Kümmel, die Samen von Nigella sativa L. als Schwarzkümmel und Kreuzkümmel, mit welchem Namen auch die Samen von Datura Stramonium L. bezeichnet werden.

Oleum Carvi (Germ., Austr., Helv., Gall.). Oleum Cari (U-St.). Oleum Carul (Brit.). Carvolum. Oleum Carvi concentratum. Kümmelöl, Karvol, Carvon. Essence le Carvi. Oll of Caraway.

Es ist zu beachten, dass Austr., Helv., Gall., Brit., U-St. unter "Oleum Carvi, Cari" oder "Carui" normales oder fast normales Kümmelöl verstehen, während Germ. mit Oleum Carvi nur den sauerstoffhaltigen Antheil, das Carvon bezeichnet.

Gereinnung. Durch Dampsdestillation der zerkleinerten Kümmelfrüchte. Zur Oelgewinnung wird hauptsächlich nerwegische oder holländische Waare verwendet. (Aus-

662 Carum.

bente 4-6,5 Proc.). Seltener wird deutscher Kümmel destillirt, da dieser einen geringeren Oelgehalt (3,5-5 Proc.) bat. Zaweilen werden die Früchte auch unzerkleinert destillirt und nach dem Trocknen zu betrügerischen Zwecken verkauft. Das so gewonnene Oel ist jedoch ärmer an Carvon und deshalb minderwerthig. Zur Darstellung des Carvons unterwirft man Kümmelöl der fraktionirten Destillation mit Wasserdampl. Hierbei geht das Limonen (Carven) zuerst über und wird von dem später überdestillirenden Carvon getrennt.

Elgenschaften. Normales Kümmelsl ist eine wasserhelle oder hellgelbe Flüssigkeit vom Geruch und Geschmack des Klimmels. Spec. Gew. 0,905-0,915. (0,91-0,92 U-St., Brit. 0,91 Austr. 0,90-0,91 Helv.) Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 70 bis + 80°. Löslich in 3-10 Th. 80 proc. Alkohol und in gleichen Theilen 90 proc. Alkohol. Es siedet

von 175-230° C.

Caryon (Oleum Carvi des Arzneibuches) (Carvol), der eigentliche Träger des Kümmelgeruchs, ist etwas dickflüssiger als Kümmelöl und hat das spec. Gew. 0,963-0,966 und das Drehungsvermögen + 57 bis + 60° im 100 mm-Rohre. 1 Th. löst sich in 20 Th. 50 proc., and in 2 Th. 70 proc. Alkohol auf. Mit 90 proc. Alkohol ist es in jedem Verhältniss mischbar. Lüst man 1 cem Kümmelöl oder Carvon in 1 cem Spiritus auf, so entsteht auf Zusatz von einem Tropfen einer sich verdünnten Eisenchloridlösung meist eine violettrothe Färbung, die auf Zusatz von mehr Eisenchlorid wieder verschwindet (Germ., Austr.). Zum Gelingen der Reaktion ist eine starke Verdünnung des officinellen Liquor Ferri sesquichlorati erforderlich. Durch welchen Vorgang die Färbung veranlasst wird, ist unbekannt. Irgendwelchen präktischen Nutzen bat die Reaktion nicht.

Bestandthetle. Normales Kümmelöl enthält annähernd gleiche Theile Carvon,  $C_{10}\Pi_{14}O_1$  und Rechts-Limonen (Carven),  $C_{10}\Pi_{14}$ . Reines aus der Schwefelwasserstoffverbindung,  $C_{10}\Pi_{14}O_1$ ,  $H_4S_1$ , durch alkoholisches Kali abgeschiedenes Carvon siedet bei 229—230° C. (Quecksilberladen ganz im Dampf) und hat das spec. Gew. 0,064. Das spec. Drehungsvermögen [a] $_0 = +62$ °. Limonen siedet von 175—176°C. und hat das spec. Gew.

0.946 hel 15° C.; [a]n = + 123° 40'.

Prüfung. Die Bestimmung des spec. Gew. ist wichtig, weil sich daraus direkt die Menge des in einem Oele enthaltenen Carvons berechnen lässt, vorausgesotzt natürlich, dass das Oel nicht durch Spiritus verfälscht ist. Ein Kümmelöl ist um so besser, je höher sein spec. Gew. ist. Soll Carvon zur Darstellung von Kümmel-Liqueuren benutzt werden, so ist auf die oben erwähnte Löslichkeit in Alkohol von 50 Vol. Proc. zu achten. Verfülschungen mit Spiritus machen sich durch die Erniedrigung des spec. Gew. bemerkbar. In Wasser fallende Tropfen eines spiritushaltigen Oeles bleiben nicht klar, sondern erscheinen nach kurzer Zeit milehig getrüht.

Anwendung. Man gebraucht das Kümmelől als Stimulans und Carminativum, bei Appetitlosigkeit, Magenkrampf, Flatulonz innerlich zu 0,1—0,2—0,3 g (3—6—10 Tropfen), auch äusserlich in Salben, Linimenten und Pflastern. Klystieren wird es in der 50fachen

Mongo Weingeist gelöst zugesetzt.

Die grösste Menge Kümmelöl wird in der Liqueurfabrikation zur Herstellung von Kümmelschnäpsen und -Liqueuren gebraucht. Für die besseren Sorten (Gilka, Allasch) findet ausschliesslich das Carvol Verwendung.

	Kümmel-Brauntwein.			Kammel-Liqu	enr.
Rp.	Carroll Spiritus (25%) Aquae Sirupi almplicis	2,5 g 3 l 7 **	Rp.	Carvell Spiritus (95%). Sacchari coci. cum Aquae Aquae	2,5 x 8 1 1000,0 1000,0 6,6 L

Eiskümmel-Liqueur. 3 g Carvol, 4 Liter Spiritus (95 Proc.) werden einer Auflösung von 7 Kilo weissem ungehlänten Candiszucker in 2,4 Liter Wasser zugesetzt.

Den Zucker kocht man in einem irdenen oder emaillirten Gesisse, fällt den Liqueur nach Fertigstellung noch warm in die Flaschen und bewahrt diese bei mässiger Temperatur aufrecht stehend auf, damit sich der ausscheidende Zucker krystallklar auf dem Boden und an den Wandungen der Flaschen absetzt.

# Caryophylli.

I. Caryophylli sind die Blüthenknospen der Eugenia caryophyllata Thunberg (syn. Caryophyllus aromaticus I., Jambosa Caryophyllus Niedenzu) Familie der Myrtaceae – Myrtoldeae. Die Pflanze soll ursprünglich beimisch sein auf der Molukken-lusel Makian, findet sich aber ansebeinend wild auch auf andern Molukken und auf den Philippinen. Kultivirt auf den Uliasser-Inseln, auf der Insel Amboina, in grossem Umfange in Sausibar und Pemba, wenig in Westindien.

Namen. Caryophylli (Austr. Germ.); Caryophyllum (Brit.); Caryophyllus (Helv. U-St.). Caryophylli aromatici. Flores Caryophylli. — Gowitzneiken. Kreideneiken. Nägelehen. — Girofics (Gall.). Cloud de girofic. — Cloves.

Beschreibung. Die Droge besteht aus dem gerundet vierkuntigen, 10—15 mm langen, bis 4 mm dicken, braunen Fruchtknoten, der oben die vier dreieckigen Kelchblättehen trägt, welche die kugelig zusammenneigenden Blumenblätter einschliessen. Man kann die letzteren mitsammt den zahlreichen, gebogenen Stanbblättern abheben, worauf der einfache Griffel sichtbar wird. Im Querschnitt durch den oberen Theil des Fruchtknotens werden die beiden Fächer desselben mit zahlreichen Samenanlagen sichtbar, von denen aber nur eine zur Entwicklung gelangt.

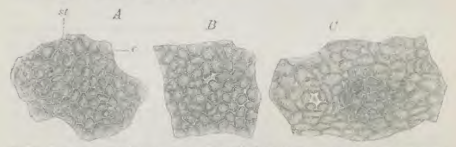


Fig 171 Epideruds der Gewürknelhen. A vom Unterkeich, B von der Ausenselte, C von der Innenselte des Kropenblattes mit durchachtsmernden Sekretbehällern und mit Oxalaticusen, at Stomaticu. 160 mai vergr (Nach Montage.)

Der Querschnitt zeigt innerhalb der mit dieker Cuticula bedeckten Epidermis Parenchym und in demselben einen mehrfachen Kreis grosser schizogener Sekretbehälter, in denen sich das ütherische Oel findet. In der Mitte des Querschnittes folgt ein Kreis kleiner Geffössbündel mit einigen Bestfasern, die bis 400  $\mu$  lang, bis 45  $\mu$  diek und ziemlich stark verdickt sind. Das daran sich nach innen anschliessende Gewebe ist ausserordentlich lückig, dann folgt wieder ein Kreis von Geffässbündeln, der ein kleines centrales Parenchym umschliesst. Im ganzen Parenchym häufig Oxalatdrusen. — Im Nolken pulver fallen auf: die erwähnten Bastfasern, die tetraedrischen Pollenkörner, die zahlreichen kleinen, aber bänfig zertrümmerten Oxalatdrusen. Fetzen der Epidermis mit der dieken Cuticula und mit Stomatien (Fig. 171). Mit Eisenchlorid werden alle Elemente schwarzblau (Eugenol), mit Kalilange behandelt, krystallisirt leicht Eugenol-Kalium aus.

Bestandtheile. 9-20 Proc. atherisches Oel, 13 Proc. Gerbstoff (?). Ferner nach Korroc: 8,04 Proc. Wasser, 5,92 Proc. Stickstoffsabstanz, 9,1 Proc. Fett, 45,2 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 8,45 Proc. Holzfaser, 7,42 Proc. Asche.

Handelssorten. 1) Die besten sind die ostindischen Molukken-, Amboina-, englischen Compagnienelken. Verhältnissmässig hellfarbig, besonders die Kronblätter dentlich heller wie der Kelch und Fruchtknoten. Oelgehalt 19-20 Proc. 2) Sansibaroder afrikanische Nelken, dahin such die Madagaskurnelken. Etwas dunkier. Oelgehalt 16-18 Proc. Die Hauptsorte des Handels. 3) Amerikanische oder Antillennelken von geringem Oelgehalt, ganz minderwerthig.

Verfülschungen. Selche der unzerkleinerten Nelken sind selten, doch sind künstliche Nelken aus Thon oder Holz, die mit Nelkenöl imprägnirt waren, ferrer solche aus Weizenmehl, Eichenrinde und wenig echten Nelken vorgekommen. — Hänfiger ist die Beimengung solcher, denen das ätherische Ool entzogen ist und deuen man dann durch Abreiben mit fettem Ool wieder ein gutes Aussehen gegeben hat. (Gute Nelken geben durchbrochen und mit der Bruchstelle auf Papier gedrückt einen Oolfleck und lassen beim Drücken mit den Fingern Ool heraustreten). Schüttelt man eine Probe vordlichtiger Nelken einige Male mit Wasser von 15—20°C, und überlässt sie dann der Rube, so sinken die guten Nelken zu Boden oder schwimmen senkrecht, bereits extrahirte oder "taube" schwimmen wagerecht. Schwimmen mehr wie 8 Proc. wagerecht, so soll man die Probe beanstanden. Gute Nelken geben mindestens 30 Proc. alkoholisches Extrakt, taube geben 7—10 Proc., extrahirte 2—5 Proc.

Schwieriger ist der Nachweis von Verfälsehungen im Nelkenpulver.

 Am bäufigsten kommen solche vor mit den Nelkenstielen (Stipites sen Festucae Caryophyllorum, vgl. S. 669). Diese sind im Pulver charakterisirt durch reichliche Erag-

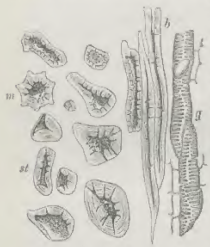


Fig. 172. Ans den Nelkenstielen.

g Geffisse. b Fasern at Steinzellen der Hinds.
160 mal vergz. (Nach Montana.)

mentevon Treppen-und Netzgefässen, während die Gewürznelken nur Spiralgefässe enthalten, ferner durch zahlreiche kurze, stark verdickte und poröse Steinzellen, die der Rinde entstammen, durch Kalkoxalat in Drasen und Einzelkrystallen (Fig. 172). — Das "ganz vereinzelte" Vorkommen dieser Elemente im Pulver berechtigt nicht, von einer absichtlichen Verfälschung zu sprechen, da einzelne Stiele aus Versehen mit vermahlen werden können.

2) Ferner werden als Verfälschung die Mutternelken (Anthophylli), die Früchte der Pflanze, angeführt. Diese Verfälschung ist ziemlich unwahrscheinlich, da die Mutternelken theurer bezahlt zu werden pflegen als die Gewärznelken. Vorkommenden Falles sind sie zu erkennen an dem reichlich vorhandenen Stärkemehl, dessen Körnehen bis 45 µ gross, eiförmig, bis nierenförmig, an einem Ende oft abgestutzt sind. Sie entstammen den Keimblättern. Ferner sind leicht aufzufinden gestreckte, knorrige, stark verdickte Steinzellen (Fig. 173 u. 174).

 Andere Verfälschungen, wie Mehl, gepulvertes Backwerk, Stärke, sind leicht durch das Mikroskop zu ermitteln, solche unorganischer Natur durch die Aschenbestimmung.

Aufbewahrung. In Porcellan- oder Glasgefässen (nicht in Blech!). Die Neiken sind wegen des hohen Gehaltes an flüchtigem Oel sehwer zu pulvern; man trocknet sie am besten längere Zeit über Actzkalk, verwandelt sie in ein mittelfeines Pulver und bewahrt dasselbe in nicht zu grosser Mange in gutschliessenden, gelben Hafengläsern auf Die Ausbeute wird 82—88 Proc. der lufttrocknen Drogo betragen.

Anwendung und Wirkung. Sie wirken antiseptisch. Man benutzt sie als Zusatz zu desinsicirenden und aromatischen Mundwässern, aromatischen Tinkturen. Kanmittel bei übelriechendem Athem. Innerlich als appetitanregendes Mittel bei Verdauungsstörungen, Blähungen etc. Hauptsächlich als Küchengewürz.

Oleum Caryophyllorum. (Germ. Austr. Brit. Gall. Heiv. U-St.). Nelkenöl. Essence de Girofie. Oil of Cloves.

Darstellung. Das Nelkenöl wird aus den Gewürznelken — meist estafrikanischen — durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen. Ausbeute 15—19 Proc. Das zuerst übergebende Oel schwimmt auf dem Wasser und besteht aus Caryophyllen, das später

überdestillirende Engenol sinkt in Wasser unter. Durch Zusammenmischen beider Bestandtheile erhält man das normale Nelkenöl.

Eigenschaften. Frisch destillirtes Nelkenöl ist ein fast farbloses oder gelbliches. am Licht oder durch Bertihrung mit der Luft bald gelb bis rötblichbraun werdendes Oct. das den starken Geruch der Gewürznelken und einen brennenden aromatischen Geschmack besitzt. Es siedet bei 250-260°C., wobei die grösste Menge zwischen 250 und 251°C. überdestillirt, und dreht den polarisirten Liehtstrahl sehr sehwach nach links.

Das spec. Gew. schwankt je nach der Darstellungsweise des Oels von 1,045-1,070.

Brit. Germ. Austr. Helv. Spec. Gew. 1,040-1,060 > 1,050 > 1,060 1,055-1,065 1,060-1,067.

In Spiritus und Aether löst sich Nelkenöl in jedem Verhältniss, von Spiritus dilutus sind etwa zwei Theile zur klaren Lösung erforderlich. Schwefelkohlenstoff, Benzin und

Chloroform geben tribe Mischungen. Eine Lösung von 1 Vol. Oct in 2-3 Vol. Weingeist fürbt sich durch Eisenchloridfösuung (Germ.) blau bis blaugriin. Verdinnte Eisenchloridlösung (1:20) ruft eine blaue, bald durch roth in gelb übergehende Färbung hervor (Germ.). Mit Kali- oder Natronlange eder mit Aetzammoniak geschütteltes Nelkenöl gesteht nach kurzer Zeit zu einer gelb gefärbten Masse (Engenolkalium etc.). Beim Schlitteln von Nelkenöl mit Kalkwasser bilden sich flockige, an den Wänden des Gefässes anhaftende Abacheidungen von Eugenolealcium (Germ.). Breitet man au den Wanden aines Reagircylinders einige Tropfen Nelkanöl in dunner Schicht ans und lässt Bremdämpfe einfallen, so entsteht eine weissliche, später gelbe bis gelbrothe Farbung.

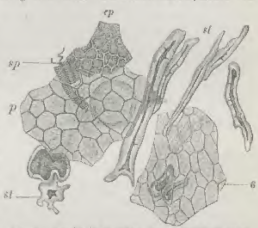


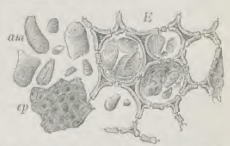
Fig. 178. Aus den Mutterneiken. op Epidermis mit Spali-offnung. p Parenchym der Fruchtwund. sp Spiralgefüsse, at Steinzeilen und Fasern. 160 mei vergr. (Nach Montles.)

Mit Wasser geschütteltes Nelkenöl, auch ganz frisch destillirtes, ertheilt diesem infolge eines geringen Gehaltes an Essigsäure eine schwach saure Reaktion,

Bestandthelle. Ausser geringen Mengen Essigsaure, Methylalkohol, Furfural, and Acetougenel and (in alten Oclen) Spuren von Vanillin besteht Nelkenöl aus Caryophyllen und Eugenol.

Caryophyllen, ein Sesquiterpen Cia Han bildet eine farblose bei 258-260° C. siedende Flüssigkeit von schwachem, durchaus nicht an Nelken erinnerndem Geruch, Spec. Gew. 0,9085 bei 15° C.

Eugenol,  $C_6H_4 - C_9H_5[1] - OCH_6[3]$ - OH[4] oder p-oxy-m-Methoxyallylbenzol iat, wenn ganz frisch destillirt, eine farblose, stark lichtbrechende, optisch inaktive



Pig. 174. Aus den Kelmblättern der Mutternelken. am Starkekörnehen. E Parenchym, ep Epidermis der Keimblätter. 160 mal vergr. (Nuch MORLLER.)

Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,072 bei 15° C. Ueber freiem Fener siedet es nicht ganz unzersetzt bei 252-254°C. (Thermometer ganz im Dampf), unter vermindertem Luftdruck ohne Zersetzung bei 12-13 mm von 128-129° C. Eugenel ist in Wasser schwer löslich, leicht löslich in Alkohol, Aether, Petroläther und Eisessig. Die alkoholische Lösung fürbt sich auf Zusatz von Eisenchlorid blau bis blaugrün.

Als Phenol vereinigt sich das Eugenol mit kaustischen Alkalien und alkalischen Erden zu salzartigen Verbindungen unbeständiger Natur, die durch schwachs Säuren, schon durch die Kohlensäure der Luft zerlegt werden.

Zur Reindarstellung von Eugenol schüttalt man Nelkendl mit einer überschüssigen Menge dünner Natronlauge (von etwa 5-10 Proc.) aus, trennt mittelst eines Scheidetrichters die Lösung des Engenolnatriums von dem aufschwimmenden Sesquiterpen, schüttelt die Salzlösung wiederholt mit Aether aus und scheidet daraus mit verdünnter Schwefelsaure das Eugenol ab, welches man aun zur Estfernung von Schwefelsäure mit Sodalösung auswäscht und dann im Vacuum oder mit Wasserdämpfen destillirt.

Durch Kochen von Eugenol mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid entsteht das bei 30-31° C. schmelzende Acet-Eugenel, durch gleiche Behandlung mit Benzoylehlorid oder Benzoesaureanbydrid, Benzoyleugenol, vom Schmelzpunkt 69 bis 70° C. Beide Verbindungen eignen sich zur Identificirung des Eugenols.

Prafung. Im Handel wird vielfach das bedeutend billigere Oel der Nelkenstiele als Nelkenöl verkauft. Man erkennt dieses an seinem weniger feinen Geruch bei Vergleichung mit einem echten Oele. Die Ermittelung des spec. Gew. ist von Wichtigkeit, da fast alle in Betracht kommenden Verfälschungsmittel (mit Ausnahme des Sassafrasöles resp. Safrols) ein niedrigeres spec. Gew. besitzen. Falls ein zu niedriges spec. Gew. gefunden wird, ist eine Siedepunktsbestimmung zu empfehlen. Hierdurch würde sich beispielsweise Terpentinöl verrathen (Siedepunkt 160° C.).

1 Th. Nelkenöl soll sieh mit 2 Raumtheilen verdüngtem Weingeist klar mischen. Sassafrasöl und die meisten Verfälschungsmittel würden durch ihre schwere Löslichkeit erkannt werden. I com Nelkenill wird mit 20 com heissem Wasser geschlittelt; das nach dem Erkalten der Mischung erhaltene Filtrat soll mit Eisenchlorid keine Blaufärbung annehmen (Karboisäure).

in zweifelhaften Fillen ist die quantitative Eugenolbestimmung nach Tuoma, bei der man das in Benzoyleugenol übergeführte Eugenol zur Wägung bringt, zu empfehlen.

Zur Ausführung der Bestimmung verfährt man folgendermassen:

In einem ca. 150 ccm fassenden, tarirten Becherglas werden 5 g Nelkenöl mit 20 g Natronlauge (15 Proc. NaOH haltend) fibergossen und 6 g Benzoylchlorid hinzugefügt

Man schüttelt kräftig um, bis das Reaktionsgemisch gleichmässig vertheilt ist. Nach dem Erkulten fügt man 50 cem Wasser hinzu, erwärmt, bis der krystallinisch erstarrie Ester wieder ölförmig geworden ist, und lässt abermals erkalten. Man filtrirt nun die überstehende klare Flüssigkeit ab, übergiesst den im Becherglase zurückgehaltenen Krystallkuchen von neuem mit 50 ccm Wasser, erwarmt bis zum Schmelzen des Esters wiederum auf dem Wasserbade, filtrirt nach dem Erkalten und wiederholt das Auswaschen in gleicher Weise nochmals mit 50 ccm Wasser. Das überschüssige Natron, zowie das Natriumsalz

Nachdem etwa auf das Filter gelangte Krystallblättehen in das Beeherglas zurück-gebracht worden sind, wird das noch feuchte Benzoylengenol sogleich mit 25 eem Alkohol von 90 Gewichtsprocent übergossen, auf dem Wasserbade unter Umschwenken erwärmt, bis Lösung erfolgt ist, und das Umschwenken des vom Wasserbade entfurnten Becherglases so lange fortgesetzt, bis das Benzoyleugenol in klein krystallinischer Form auskrystallisirt ist. Das ist nach wenigen Minuten der Fall. Man kählt sodann auf eins T. von 17° C. ab, bringt den krystallinischen Niederschlag auf ein Filter von 9 com Durchmesser und lässt das Filtrat in einen graduirten Cylinder einlaufen. Es werden bis gegen 20 ccm desselben mit dem Filtrate augefällt werden; man drängt die auf dem Filter noch im Krystallbrei vorhandene alkoholische Läsung mit so viel Alkohol von 90 Gewichtsprocent nach, dass das Filtrat im ganzen 25 ecm beträgt, bringt das noch feuchte Filter mit dem Niederschlag in ein Wägegläschen (letzteres war vorher mit dem Filter bei 101°C. ausgetrocknet und gewogen) und trocknet bei 101°C. bis zum konstanten Gewicht. Von 25 ecm 90 procentigen Alkohols werden bei 17°C. = 0,55 g reines Benzoyleugenol gelöst, welche Menge dem Befunde binzugezählt werden muss.

Bezeichnet a die gefundene Menge Benzoesäure-Estar, b die augewandte Menge Nelkenol (gegen 5 g), und filtrirt man 25 ecm alkoholischer Lösung vom Ester unter den

oben erlänterten Bedingungen ab, so findet man den Procentgehalt des Nelkenöls an Eugenol nach der Formul

 $\frac{4100 (a + 0.55)}{67. b}$ 

Gutes Nelkenöl hat einen Eugenolgehalt von etwa 70-80 Procent.

Aufbewahrung. An einem klihlen, dunklen Orfe, in kleinen, ganz angefüllten Flaschen.

Anwendung. Nelkenöl ist ein kräftiges Aromaticum, das man in Verdünaung zu 0,01-0,05-0,1 (½-1½-3 Tropfen) innerlich anwendet. Acusserlich mit Weingeist verdünat, dient es als Roberans und Reizmittel gegen Schwäche in den Gliedern, Augenschwäche (um das Auge herum einzureiben), Zungenlähmung (auf die Zunge einzureiben, mit Weingeist und Glycerin verdünnt), Unterleibsschwäche etc. Wegen seiner desinficirenden Eigenschaften ist es als Zusatz zu Zahnpulvern und Mundwässern sehr beliebt. In der mikroskopischen Technik wird es zum Aufbellen von Präparaten gebraucht.

Nelkenstielöl wird aus den Nelkenstielen, die bei der Destillation 5-6 Proc. Ansbeute geben, gewonnen. In seinen Eigenschaften ist es dem Nelkenöl sehr ähnlich, riecht jedoch weniger angenehm wie dieses. Spec. Gew. 1,040-1,055. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) his — 1°10′. Löslich in 2 Th. Spiritus dilatus. Die Bestandtheile sind, abgesehen von Acctangenol, das im Stielöl fehlt, dieselben wie im Nelkenöl.

Acotom aromaticum Germ. Bolsamum Carrophyllorum, Aromatischer Essig, Vierranberessig, Selkenbalsum, l'estessig. - Vinalgre des 4 voleurs Rp. Old Coryophyllorum 5.0 Rp. J. Olel Caryophyllorum Old Nurintag 15,0. 9. Diei Citri 64.2.0 B. Olel Cinnamomi-Outlan odonialgicae. 4. Old Juniperi (Ant Watte in die hobien Zhlme zu bringen ) b Olei Lavanduine a nach llokasi. 6. Old Menthee piperitae Rp. Olei Caryophyllorum 6,0 7. Olei Rosmarini 114 1,0 Complianae 1.0 9: Spiritum (90%) 450,0 Spirltus 10.01 8 Asidi scretel diluti 85000 10. Aquae destillatae 1000,0 b. nach Piereuten. I -7 ln 8 zu fösen, 9 und 10 zufügen, nach 8 Tagen Ep Olei Caryophyllorum Hiltetren Olel Cajeputi 55.10 Aqua Anhallina. Chieroformil 2,0. Spiritus Anhaltinus. Anhaltgelet Up Old Carrophyllorum Rp Olei Caryophyllorum Olei Cinnamomi Tinchtrae Cananhia Indie. Old Fornicali Chlaroformii 85 P.O. Diel Macidla Olei Rosmarini as 5,0 By Morphini hydrochlor 6,5 Turturae Moschi 2,0 **Epiritus** 

Aqua Carrophyllorum.
Ep Olel Carrophyllorum gtt. s
Aquae destillar. lepidae 100,0.

Schütteln, erkaliet filtziren.

Aqua dentifricis Bototi (Erganzo).
Botor's Wasser Bau de Botot.

Ep. Caryophyllorum
Coritels Chinamoni
Frictus Anisi & 30,0
Cocclorellae 20,0
Spiritus (90%) 2000,0.
Sich Singigen Stehen filtrirt man and 15st
Old Menther piperit, 15,0.

Aqua dentifricia Boas (Apoth.-Zeitg.).

Rp. Caryophyllorum
Corticia Clanamomi & 10,0
Fractas Anisi 15,0
Coccionellos 7,5

Spiritus 1200,0 Clei Menthae piperitae Tincturse Ambrae na 5,0. Rp Morphini hydrochlor 0,5 Cosnini hydrochlor, 1,5 Spiritus (90°)<sub>0</sub>) 60,0. Man löst und fügt hinzu Oed Caryophyllorom Mentholl 68,0 Chloroformill 18,0

e. nuch Gawatelwski.

Rp. Olei Caryophyllorum
Otel Saturejne as 1,0
Olei Ligni sautalin.
Chloroformii an 2.0
Rreesoti 4,0
Alcohol, absoluti 200,0.

d. nach Menca Ep Olei Caryophyllomen Olei Mentline piperitae Kreusoti an

Infosum Cargophylli (Bris).
Infusion of Cloves.

Rp. Cargophyllor, contan 25,0
Aquae destillat, shulllent, 1000,0

Linimentum Roseni (Gall). Liniment de Rosey	Public aternutatorius Hoverago
Rp. L. Olei Nuclstae	HUFELANDiacher Augentabak
2. Olei Caryophyllorum an 5,0 3. Spirisus Juniperi 20,0. Man erweicht 1, 18gt 2, dann nach und unch nuter	Pp Caryophyllorum Corticia Ciucamomi Florum Lavanduine 55 10,0
Schütteln 3 hinzu. Einreibung für schwitchliche Kinder. Liquor aromatiens (n. HARES). Bp. Olei Caryophyllorum Olei Cinnamomi	Foliorum Resmarini Foliorum Salvine da 5,0 Corticis Cascarillae 30,0 Machis 1,5 Herbne Origani 2,5
Olei Citri Olei Lavandulae Olei Thymi aa 1,5 Olei Bergamotiae 3,5	Olei Bergamottae, Citri, Rutae q. a. Ala Schuupfmittel bel Auganleiden.
Spiritus (90%) 260,0,	Spiritus arounticus (Erganzb.).
Gegen Gliederreissen, Haurzchwund etc. 1 Thes- ielfel mit i Löffel lauvarinen Wasser zu Wasch- ungen bei Augenachwäche. Mottespulver (n. Schützus). Ep. Caryophyllarum 50,0	Rp. Caryophyttorum Corticis Cianamont certanic) Herbao Majorame Seminis Myrtaticus An 25,0 Fractus Cortoneri 20,0
Ligni Quassiae	Spirites (00%) 750,0 Agence 850,0
Piperis nigri & 100,0 Rhizomatis Iridis Ammonii carbonici & 20,0 Camphorae 5,0	Man first 34 Stundan stehen und destillirt dans ab 1990,0.
Olel Bergamottae	Spiritus crimatis Landense
Olei Cinnamami 63 p.o. Mückenstiffte. Rp. 1. Paraffini aciidi 50.0	Landragen ader Hollandischer Baar- balsam.
Parafful Bepildi 40.0     B. Olel Caryophyllorum 10.0. Man schnikt 1 and 2, figt 3 zu und glesst in Schlebedosen oder in Formen für Mentholstifte ann. Zum Bestreichen des Gesichts und der Hande.  Plulae odentalgiene.	Ep Caryophyllorum 10,0 Poliorum Lauri 20,0 Spiritus 200,0 Aquae Rosau 100,0 Glycerini 10,0 Aetheris 15,0 Otel Lavandulus gtts, 5.
ZahnpiHen.	Zum Einreiben der Kopfhaut.
Rp. Caryophyller, pulv. Olei Cinnamond Aa 1,0 Piperis nigri	Huctura Carpophyllorum (Gall). Teinture on Alcoulé de girofie
Natril chlorati Gummi arabici An 1,0.  M. f. pitul, pond. 0,1.	Rp. Caryophyllor, contain 20,0 Spiritus (80%) 100,0
muur Zetatof	Palmarosaol, Ananasessenz, Spiritus, mit A.

Bramn-Elixir von Rama Aven, ist ein weingeistiger Auszug aus Nelken, Ingwer,

Ziromt, Kardamom und anderen Gewärzen.
Cherry Touth Paste von Gosnell, bosteht aus Nelken, Zimmt, Veilchenwurzel, Kreide, Bimstein, Nelkonol, Honig, Karmin. Circassia-Wasser von Ruozz enthält Perubalsam, Nelken- und andere atherische

Oele in Weingeist gelöst.

Deutsche Siegestropfen von Schmidt ist ein versüsster, weingeistiger Auszug aus

Nelken and Orangenschalen. Esprit des chevenx, Vegetabilischer Haarbalsam, von Hurren, ist eine verdennte

Mixtura oleoso-balsamica. Illodin-Zahnwasser nach Törner. Alkoholische Lösung von Nelken-, Pfesserminz-,

Rosen-, Anisöl, Menthol, Salol, mit Cochenille gefärbt.
Odentine, Zahntropfen, die im wesentlichen Nelkenöl, daneben Cajeput-, Wacholder-,

Sandelhelz- und undere atherische Oele enthalten.

Pain-Expeller (amerik. Vorschr.). Nelkenöl 60,0, Zimmtöl 30,0, Sassafrasol 250,0, Terpentinöl 180,0, Salmiakgeist (tripl.) 30,0, Chloroform 125,0, Alkohol q. s. zu 4<sup>1</sup>/<sub>s</sub> Liter. (Pharm. Record.)

Roche's Liniment, englisches Hustenmittel, ist mit Nelkon-, Kümmel- und Berga-

mottol versetztes Olivenol.

Stomachin von Smith, ist ein stärkereiches Chokoladenmehl mit Nelken, Zimmt und Sandelholz.

Svenska tanddroppar von Gaarrstnöm, enthalten Nelkenöl, Cajeputol, Pfefferminzöl, Chloroform, Essignther, Kampher.
Zahnmundwasser von Hückstakur. Mischung aus Aether, Kampher, Nelkenöl.

Zahnschmerzmittel, Kölner, Nelkenol 2 g, Acther 8 g.

Cascarilla. 669

II. Anthophylli. Fractus Caryophylli. — Mutternelken. Königsnelken. Die Fracht von Eugenia caryophyllata Thunberg.

Beschreibung. Eine einsamige, lauggestreckte Beere mit derber Frachtwand, vom Kelch gekrönt. Das zweite Fach des Fruchtknotens im Querschnitt oft noch andeutungsweise zu sehen. Der Samenkern besteht aus den zwei dieken, hartfleischigen, braunen Cotyledonen, von denen der grössere um den kleineren herungebogen ist, und der Radicula, die zwischen ihnen eingeschlossen ist. Ueber den Bau etc. vergl. oben. Sie enthalten 4,6 Proc. Asche. Man verlaugt sie zuweilen im Handverkauf in Theemischungen oder zu Augenwässern.

III. Stipites sou Festucae Caryophyllorum seu Fusti. Nelkenstiele, Nelkenholz. Die Fruchtstiele und jungen Zweige von Eugenla caryophylluta Thunberg.

Sie enthalten 5,5-6,0 Proc. atherisches Oel vom spec. Gew. 1,040-1,065, das wie das Nelkenöl wenig links dreht. Vergl. über dasselbe oben, ebense über den Bau der Nelkenstiele.

## Cascariila.

Cortex Cascarillae (Austr. Germ. Helv.). Cascarilla (Brit. U-St.). Cort. Crotonis s. Eluteriae s. Eleutheriae. Cort. peruvianus spurius s. griseus. — Kaskarillrinde. Kaskarille. Grane Fieberrinde. Ruhrrinde. Schakarille. — Écorce de cascarille (Gall.). — Sweet wood bark.

Stammt ab von Croton Eluteria (L.) Benn., Familie der Euphorbiaceae-Crotoneae. Angeblich nur auf den Bahamas-Inseln heimisch, soll aber auch auf Cuba, im Süden des nordamerikanischen Festlandes und in Südamerika vorkommen.

Beschreibung. Verwendung findet die Rinde dünner Zweige in federkiel- bis bleistiftdieken und bis 10 cm langen Stücken, blinfig auch die ganzen Zweigstücke. Aussen

mit heilgrauem oder geiblichweissem Kork bekleidet, der leicht abblättert. Unter dem Kork ältere Stücke dnakelbraun, ganz junge oft etwas grünlich. Der Kork ist durch Längs- und Querrisse oft in quadratische Felder getheilt, und trägt schwarze oder weisse, punktförmige Flechten. — Unterseite hellbräunlich und ehen. Bruch uneben. Der Querschnitt lässt mit der Loupe drei dautliche Schichten erkennen, die verbreiterten Mark- und die entsprechend verschmälerten Baststrahlen geben der inneren Hällte ein deutlich strah-

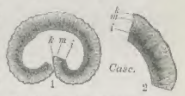


Fig. 175. Querschnitt durch Cortax Cascarillac. Lupenbild.

liges Ausschen (Fig. 175). Im Bast erkennt man unter dem Mikroskop einzelne deutlich geschichtete sekundäre Fasern, an der Aussenseite der Baststrahlen kleine Gruppen primärer Fasern. Im Parenchym häufig Oxalat in Drusen und Einzelkrystallen, ferner Harz in dunklen Klumpen und litherisches Oel. Stärke reichlich. — Charakteristisch sind im Pulver die dunklen Harzklumpen und die Fasern, deren Schichtung auch in der Längsausicht dentlich ist. — Geruch arematisch. Geschmack aromatisch-bitter,

Bestandtheile. 1,5-3,0 Proc. Atherisches Oel vom spec. Gew. 0,89-0,93, das (100 mm-Rohr) + 5° dreht; enthält ein Terpen C<sub>to</sub>H<sub>to</sub>. Ferner Cascarillin C<sub>10</sub>H<sub>20</sub>O<sub>6</sub>. Schmelzpunkt 203,5° C., mit Schwefelsäure roth, dann grün, mit Salzsäure rosaroth, später blau. Frühere Formel des Cascarillin C<sub>18</sub>H<sub>18</sub>O<sub>6</sub>, soll zum Theil als Ester in der Rinde sein. Ferner 15 Proc. Harz und Spuren von Gallussäure.

Die Rinde gieht 9-10 Proc. trocknes wässriges Extrakt.

Verwechstungen. Als solche wird die Copalchi-Rinde von Croton Pseudochina Schlechtendahl und wohl noch andere Crotonrinden (Cr. lucidum) beobachtet. Die 670 Caselinum.

Stücke der ersteren sind derber, grösser wie die der echten Rinde, sie enthält in der primaren Rinde Gruppen von Steinzellen.

Anwendung. In kleinen Bosen als appetiterregendes Mittel (0,5-2,0 mehrmals täglich in Pulver oder Infusum) bei Dyspepsie; grössere Doscu erzeugen leicht Erbrechen, Schlaflosigkeit und Kopfschmerz. - Auch zu Räuchermitteln verwendet, ferner zu Schnupfpulvern, Zusatz zum Tubak und in der Likörindustrie.

Aufbewahrt wird die von beigemengten Holz- und Zweigstücken befreite Rinde als feine Species in Riechgelässen, das Pulver in gelben Hafengläsern.

Extractum Cascarillae. Germ.: 1 Th. Rindenpulver (IV) übergiesst man mit 5 Th. siedendem Wasser; nach 24 Stunden presat man ab, wiederholt das Verfahren und dampft киm dicken Extrakt ein. Ausbeute 13—16 Proc., n. Durrkuch 8—9 Proc. (Die ausgezogene Rinde liefert bei der Destillation nach 1 Proc. atherisches Ock.) — Helv.: Rindenpulver 2 Th. mit Wasser und Weingeist au 3 Th., dann noch einmal au 2 Th. je 48 Stunden digeriren, filtrirte Auszüge zum dicken Extrakt eindampfen.

Tinetura Cascarillae. Grob gepulverte Rinde 1 Th., verdünnter Weingeist 5 Th.; 3 Tage digeriren (Austr.) oder 8 Tage maceriren (Ergb.) — Brit. Helv.: Rinde 20 Th., verd. Weingeist (70 proc.) q. s., durch Verdrängung 100 Th. Tinktur. — Gall.: Rinde 1 Th. Weingeist (80 proc.) 5 Th. 10 Tage maceriren.

Aqua Cascarillae.  tp. Corticis Cascarillae 20,0 durch Destiliation gewinnt man 1000.  Ex tempore: Olei Uncurillae gtt. 5 Aquae destilt, fervid.  Extractum Cascarillae solidum (Diet).  Wie Extr. Uvne Urst sol. (S. 380), doch mit 7, des	Tinctura anticholorica (sine Opio).  Rp. Glei Menthae piperitae 5,0 Tincturae Castarillae Tincturae Chinae Tincturae Castarel aa 80,0 Aetheris 40,0 Tincturae Hatanbiae 60,0 Tincturae Valutianae neth. 120,0
dort vorgeschrichenen Wassers zu bereiten.  Infusum Cascarlilae (Brit.).  Rp. Corileis Cascarlilae 50,0  Aquae destlint civillentis 1000,0.	Thetara antidiarrhoïca (Form. Berol.).  Rp. Tincturae Strychni 2,0
Mixiars autasthenica Guaves.  Rp Infuni Cascariline 150,0 Chinini sulforici 0,5 Acidi autorici 2,0 Extracti Hyoseyami 0,5	Tincturae Opii simplicia 5,0 Tincturae Cascarillae 10,0. D. S. 5 Mai inglich 15 Tropfen Vinum Cascarillae.
Skupi Abrantii Cort 40,0, Gegen Nachtschweiss bei Schwindsucht, Langen- leiden,	Rp. Cortiels Cascurillae gross plv. 100,0 Vint hispanici 1600,0. Turch Digestion as bereiten.

## Caseinum.

# I. Caseïnum purissimum. Caseïn. Klisestoff. Milchcaseïn.

Als "Casein" bezeichnet man einen im Pflanzen- und Thierreiche vorkommenden, zur Gruppe der "Albuminate" gerechneten Eiweissstoff, welcher den Charakter einer in Wasser unlöslichen Säure hat, mit Alkalien und Erdalkalien in Wasser lösliche Verbindungen eingeht, die gegen Phenolphthale'in theils neutral, theils sauer sind. Das am leichtesten zugängliche Casein ist das Casein der Kuhmilch. Unter dem Namen "Casein" schlechthin ist daher stets das Casein der Kuhmilch zu verstehen,

Darstellung. 400 cem mit der Centrifuge möglichst entfetteter Kuhmisch werden mit 4 Liter Wasser verdünnt (um das Ansfallen des Cascins in Klumpen zu verhindern) und nun bei 35-40° C. entweder mit Labessenz behandelt oder mit etwa 35 ccm auf das Zwanzigfache verdünnter Essigsäure (von 30 Proc.) versetzt. — Das Case'n füllt in grossen Flocken aus, welche sich leicht absetzen und erst durch Dekanthiren, später nach sorgfältigem Zerreiben mit Wasser auf dem Filter mit Wasser ausgewaschen werden. Man löst den Niederschlag alsdann unter Umrühren in möglichst wenig 0,1 procentiger Natronlauge auf, wobei die Flüssigkeit nicht alkalisch werden darf, filtrirt durch Filter aus mehrfacher Lage Filtrirpapier, säuert das Filtrat mit sehr verdünnter Essigsäure an, wodurch das CaseTnum. 671

Casein wiederum gefällt wird und wiederholt diese Fällung und Auflösung mindestens 3-4 Mal. — Dann presst man den ausgewaschenen Niederschlag nicht zu stark aus, zerreibt ihn mit 67 procentigem Alkohol, wäscht ihn zunächst mit Alkohol, dann mit Aether bis zur völligen Entfettung aus, lässt ihn zunächst an der Luft, später im Trockenschranke trocknen und pulvert ihn.

Eigenschaften. Das reine Casein (Caseinum purissimum) stellt im feuchten Zustande weisse, flockige Massen dar, welche beim Eintrocknen sehwach gelbliche Färbung und hornühmliche, durchscheinende Beschaffenheit annehmen. Das Pulver ist weiss, mit einem Stich ins Gelbliche, fast ohne Geruch und Geschmack. Es ist unlöslich in Wasser, in Kochsalzlösung, in Alkohol und in Aether; beim Kochen mit Wasser oder mit Alkohol dagegen wird es zersetzt.

In Wasser, welches Alkalien enthält, löst es sich auf; ebenso ist es löslich in nicht zu stark verdünnter Salzsäure. Die alkalischen Lösungen des Caseïns gerinnen beim Erhitzen nicht, es scheidet sich auf der Oberfläche — wie bei der Milch — lediglich eine unlösliche Haut ab. — Aus kalksalzfreien Lösungen wird das Caseïn durch Labferment nicht als Congulum abgeschieden. Diese Abscheidung tritt erst ein, wenn die Caseïnlösungen genligende Mengen von Calciumphosphat oder eines anderen Calciumsalzes enthalten. Streut man Caseïn auf feuchtes blanes Lackmuspapier, so färbt es dieses an den betroffenen Stellen roth, der wässrige Auszug des Caseïns aber reagirt nicht sauer.

Nach Hammarsten ist die Zusammensetzung des Caseins:

$$C = 52,96$$
,  $H = 7,05$ ,  $N = 15,65$ ,  $P = 0,85$ ,  $O = 22,71$ .

Giesst man eine alkalische Caseinlösung in überschlissige starke Mineralsäure, so scheidet sich Aeideasein ab, eine Verbindung von Casein mit Mineralsäure, welche in viel Wasser löslich ist. — Das Casein der Frauenmilch ist wahrscheinlich nicht identisch mit demjenigen der Kuhmilch. Denjenigen der Frauenmilch stehen näher die Caseine der Stuton-Milch und der Eselinnen-Milch.

Prüfung. 1) Casein sei ein fast weisses Pulver mit nur schwach gelblichem Schein und zeige weder küseartiges (pikanten) Geruch noch desgleichen Geschmack. 2) Es sei ein trockenes Pulver und nicht zu Klampen zusammengaballt oder zusammengeflossen. 3) Wird 1 g Casein mit 10 eem Wasser angeschlämmt und durchgeschüttelt, so darf das Filtrat weder blaues Lackmuspapier röthen, noch rothes Lackmuspapier blänen, auch nach dem Verlampfen (Pepton) und Glüben einen wügbaren Rückstand nicht hinterlassen. 4) Das gleiche Verhalten müssen die alkoholischen (Milchzucker) und Litherischen (Fett) Auszüge zeigen. 5) Der Aschengehalt soll nicht wesentlich mehr als 1% betragen. 6) An der Luft in dünner Schicht ausgebreitet, darf Casein nach Verlauf einiger Stunden weder feucht werden, noch einen widerlichen Geruch annehmen.

Aufbewahrung. In wohlverschlossenen Gefässen, vor Feuchtigkeit und fremden Gerüchen geschützt.

Anwendung. Das reine Casein ist von Salkowski als ernährendes Präparat empfahlen worden. Es wird vom Magen und Darme der Kranken und Rekonvalescenten got ausgenutzt, ohne, wie die Peptone, den Verdanungskanal zu reizen. — Mau giebt es I) in Form von Cakes. 2) In flüssiger Form mit Natriumphosphat: Man versetzt 20,0 g trockenes Casein mit 2,0 g krystall. Natriumphosphat und 200,0 ccm Wasser und erhitzt einige Zeit auf dem Wasserbade. Man erhält eine milehweiss-filtrirendo Flüssigkeit von theils gelöstem, theils gequollenem Casein, welche ca. 9 Proc. Eiweiss enthält. Man fügt Zucker und Vanillin oder Chokolade hinzu, worauf die Flüssigkeit wie Milch genossen werden kann. 3) Als Zusatz zu Fleischbrühe und hoissen Suppen, woil es in ihnen nicht gerinut.

Caseïnum technicum. Technisches Caseïn. Erheblicher als in der Therapie ist der Verbrauch des Caseïns in der Technik. Ein Caseïn für technische Zwecke erhält man, indem man möglichst stark entrahmte Milch (Centrifugen-Magermilch) mit Essigsäure ansäuert, das ausgeschiedene Caseïn mit Wasser wäscht, bis das ablaufende nicht mehr sauer reagirt, alsdann trocknet. Es ist ein schwach gelbes, schwerer und unvollkommener als Caseïn

purisa. lösliches Pulver mit einem Aschengchalt von 5-6 Proc. Die Verwendung ist mannigfacher Art; es dient z. B. zur Herstellung feuer- und wasserbeständiger Austrichfarben. In der Wärme und unter Druck wird Casein in Wasserglas gelöst und darauf mit Farbstoffen beschwert (D. P. 72801). Caseinalkalien und -Erdalkalien werden in der sogenannten Caseinmalerei verbraucht (D. P. 85057). Zum Leimen von Papier dient in der Papierfabrikation Casein-Ammoniak (D. P. 25757). Die Entstehung von Caseinealeium aus ammoniakalischem Caseineleium und Kalkmilch benutzt man gleichfalls mit Vortheil zum Kitten und Leimen (D. P. 66202). Bei der Wichsefabrikation soll Casein-Borax- oder Casein-Sodalösung ein säurefreies Produkt liefern, welches das Leder schont und demselben einen hohen Glanz verleibt (D. P. 52588). Sägesplase und andere Holzabfälle, mit Casein-lösung imprägnirt, erhitzt und in Platten von jeder beliebigen Form gepresst, haben ein danerbaftes und leichtes Wärme-Isolirungsmaterial gegeben (Fussbodenplatten) (D.P. 73072). Die Eigenschaft des Caseins, bei dem Coaguliren Farbstoffe, Fette, Oele etc. mit niederzureissen, macht es in manchen Fällen zu einem ausgezeichneten Klärmittel.

II. Caseïn-Natrium. Nutrosc. Natrium caseïnicum. Ist das für Phenolphthaleïn saure Natriumsalz des Milcheaseïne und wird fabrikmässig durch die Höchster Farbwerke dargestellt (D. R.-P. 85057).

Darstellung. Man bereitet, wie unter Caseïn angegeben ist, aus Magermilch Caseïn, wäscht es aus und stellt durch Titration fest, wie viel Natronhydrat dieses noch feuchte Caseïn zur Bildung des gegen Phenolphthaleïn neutralen Salzes (d. h. Phenolphthaleïn als Indikator!) verbraucht. Man löst nun das Caseïn in ein wenig mehr als der Hälfte dieser Menge Natronhydrat-Lösung auf (d. h. man setzt soviel Natronhydrat binzu, als gerade zur Auflösung nöthig ist), und kann nun nach zwei Verfahren das trockene Präparat gewinnen: A. Man dampft die Lösung im Vakuum zur Trockne, pulvert den Rückstand und zieht ihn mit Alkohol aus zur Beseitigung etwa überschüssig vorhandenen Alkalis. B. Man fällt die kone. wässrige Lösung mit Aceton. Der sich flockig abscheidende Niederschlag wird mit Alkohol und Acther gewaschen und getrocknet.

Eigenschaften. Ein amorphes, weisses, fast geruch- und geschmackloses Pulver, welches in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leicht löslich ist. In Alkohol und in Aether ist es unlöslich. Es ist gegen Lackmus neutral, gegen Phenolphthalein aber sauer. Beim Erhitzen stösst es unangenehm riechende Dämpfe aus, verkohlt und verbrennt schliesslich unter Hinterlassung einer alkalisch reagirenden Asche, welche neben Spuren von Eisen vorzugsweise Natriumkarbonat entbalt. Nach Auprecht ist die Zusammensetzung der Nutrose:

Eiweisssubstanz 65,2 Mineralstoffe 4,15 Wasser 10,5 Stickstofffreie Substanz 20,15

Die Nutrose ist nach Röhmans die zur Ernährung geeignetste Caseïnverbindung; sie wird im Darm verarbeitet, ohne denselben zu reizen, und vermag den zur Ernährung erforderlichen Stickstoff vollständig zu liefern. Man giebt sie in Wasser, Milch, Cacao, Bouillon, ohne den Geschmack und das Aussehen dieser Lösungsmittel wesentlich zu beeinflussen.

# III. Eucasinum. Eucasin. Case'in-Ammoniak. Case'in-Ammonium.

Darstellung. Man leitet über feingepulvertes, trockenes Casein Ammoniakgas, welches unter Selbsterwärmung aufgenommen wird. Sobald das Casein in Wasser sich fast klar auflöst, wird die Einleitung unterbrochen, wozu übrigens bei dem bohen Molekulargewicht des Caseins nur wenig Ammoniak erfonderlich ist.

Man kann auch das Case'in in Alkohol, Acther, Benzin und dgl. vertheilen und in dieser Mischung die Sättigung des Case'ins mit Ammoniakgas ausführen.

Eigenschaften. Weisses oder schwach gelblich-weisses, fast geruch- und geschmackloses, bez. schwach käseartig riechendes Pulver, das in warmem Wasser zu einer milehigen Flüssigkeit auflöslich ist. Beim Erwärmen mit Natronlauge wird Ammoniak in Freiheit gesetzt.

673 Caseinum.

Anwendung. Nach Salkowski n. A. ist es ein leicht verdauliches, denkbarst noncentrirtes Kraftigungsmittel für Bleichsüchtige, Magen- und Lungenleidende, Gonesende, da es leicht und ziemlich vollständig verarbeitet wird, Magen und Darm nicht reizt und keine Diarrhöen erzeugt. Man giebt es 2-4 Mal täglich zu je 1 Esslöffel in heissen Getränken (Kaffee, Chokolade) oder in Suppen (Bouillon, Mehlsuppea, Haferschleim). Da es keine Nucleinverbindungen enthält, so eignet es sich besonders auch zur Ernährung bei gichtischen Processen. Mit Wein und Bier verträgt sich das Präparat nicht.

IV. Caseojodin. Durch Erwärmen eines Gemisches von 80 Th, Case'n und 20 Th. Jod unter Umrühren bei Wasserbadtemperatur und Extrahiren des Produktes mit Acther hat Liengecur ein von ihm "Perjodcasein" genanntes Produkt als gelbes Pulver erhalten, welches lufttrocken einen Gchalt von 17,8 Proc. Jod hat. In diesem Perjodeasein ist ein Theil des Jods fester, ein anderer Theil locker gebunden.

Behandelt man dieses Produkt mit Natriumthiosulfat, so wird es entfärbt. Wäseht man es nunmehr mit Wasser aus und trocknet es durch Behandeln mit Alkohol und mit Aether, so resultirt ein Jodcasein, welches im Durchschnitt 5,7 Proc. Jod in fester Bindung enthält.

Das Praparat ist noch nicht recht über das Versuchsstadium hinausgekommen.

Alkaloud-Casein-Verbludungen. Die Darstellung von Verbindungen, welche Alkalozde und Casem enthalten, geschieht, indem man die Lösung eines Alkaloides auf Caseïn einwirken lässt bei Gegenwart eines Alkali. (E. Thomas-Aschen, Amerik. Patent 626110.)

Argonin L. Während das gewöhnliche Argonin (s. S. 381) nur durch kochendes

Wasser gelöst worden kann, löst sich dieses von den Höchster Farbwerken neuerdings in den Handel gebrachte Präparat schon in kaltem Wasser, und die Lösungen sollen Monate lang unverändert bleiben. Der Gehalt an Silber beträgt 10 Proc. Zur Anwendung gelangt Argonin L. in 1 procentiger Losung.

Caseïnum tannicum, Tannocasum, empfichlt G. Romurs als Ersatz von Tannalbin,

Tannigen, Tannoform und anderer Darmadstringentien der letzten Jahre.

Zur Darstellung wird 1 k gereinigtes Casem mittels Natriumkarbonat in 10 Litern Wasser gelöst und unter Umrihren mit einer Lösung von 700 g Tannin und 100 ccm Formaldehyd in 3 Litern Wasser versetzt. Das Gemisch wird mit stark verdännter Salzslare übersättigt, der dadurch entstandene Niederschlag abgepresst, durch Erwärmen gehürtet und getrocknet. — Das so erhaltene Produkt ist von hellgrauer Farbe und lässt sich leicht pulvern. Es widersteht der Magenverdauung und wird erst durch die Darmverdauung in Lösung gebracht.

Case infirmisse. Deckende Arzneiformen zur Aufnahme von Arzneistoffen. A. Bor-Casein-Firniss much Britanspore, 5 Th. Casein, 0,6 Th. Borax and 25 Th. Wasser worden unter Erwärmen zu einem Firniss gelöst. B. Glycerin-Casetn-Firniss nach Brieksboar. I Th. Casein wird in der Kälte in 3-3½ Th. stärkstem Ammoniak (von 25 Proc.) gelöst. Man erwärmt alsdann diese Lösung mit 1 Th. Glycerin und verflüchtigt des Ammoniak. Die zurückbleibende Masse löst sich in 2 Th. kochendem Wasser im Dampfbade zu einer schönen Emulsion, aus welcher sich pulverformige Zusätze nicht leicht abscheiden.

Casein-Leim. A. Trockenes Casem wird mit verdünnter Borax-Lösung oder mit Ammoniak q. s. bis zur schwach alkalischen Reaktion behandelt. B. Frisch gefülltes Casem 100,0 Th. werden mit 8 Th. gelöschtem Kalk in Lösung gebracht und mit 20 bis 30 Th. Wasserglas versetzt. Beide Leime sind bald zu verarbeiten.

Case in-Porcellan-Kitt. Man lost 1 Vol. frisch gefalltes Casem in 3 Vol. Natron-

Wasserglaslösung. Gummi arabienm-Ersatz, bei den bohen Preisen der natürlichen Gummisorten zu technischen Zwecken vielfach angewendet, sind Lösungen von frisch gefälltem Casem

in wässriger Boraxlösung. Oberflächenglanzkitt für Leder, Borax-Casein-Kitt. Ist eine Auflösung von

frisch gefälltem Casein in wässriger Boraxlösung.

Sanatogen ist ein aus Milcheusem dargestelltes glycerinphosphorsaures Casein-Natrium. Das Präparat ist in Wasser leicht löslich, und ist vor dem Vermengen mit Suppen etc. mit Wasser anzurähren.

Trocknende Caseïn-Salben nach O. Thornowrz (D. R.-P. 79113). Gerainigtes, getrocknetes und zerkleinertes Casem wird in einer Mischung von Ammoniak und Gig-cerin fa gelöst. Nach Verjagung des Ammoniak durch Erhitzen gieht die Lösung mit Handb. d. pharm, Prazis, L.

674

Fetten Emulstonen, welche auf die Haut gestrichen in kurzer Zeit zu elastischen Ueber-

rügen eintrecknen.

Ungnentum Case'in! Unna. Casemi sicci 14,0, Alkali (aus 4 Th. Kalihydrat und 1 Th. Natronhydrat) 0,43, Glycerini 7,0, Vaselini 21,0, Antisepticum 1,0, Aquae 56,57. Alkalische Zustize, z. B. Sapo kalinus, verdicken die Konsistenz der Salbe. Noch stärker wirken die Ichthyol-Salze, weshalb diese mit Wasser zu verdünnen sind. Resorcin, Pyrogallol und Zinkoxyd vermindern dagegen die Konsistenz. — Casemsalben sollen wegen der starken Wasser-Vardunstung am besten in Zinntuben abgegeben werden.

## Cassia.

Gattung der Caesalpiniaceae-Cassiene.

I. Mehrere Arten liefern die Sennesblätter (vergl. Senna).

II. Andere Arten finden wegen des reichen Gehaltes an Gerbstoff technische Verwendung: so die Rinde von C. auriculata L. aus Ostindien mit 20 Proc. Gerbstoff, die von C. florida Vahl mit 4 Proc., die von C. Roxburghii D. C. mit 6 Proc., die von C. grandis L. f. etc.

III. Zahlreiche Arten finden arzneiliche Verwendung, so von C. alata L. die Blätter und Blätten gegen Hautkrankheiten (Herpes), von C. occidentalis L. die Blätter gegen Erysipelas, C. Tora L. die Samen gegen Hautkrankheiten und gegen Augenleiden etc.

IV. Die Samen von C. occidentalis L., sowie die von C. Sophora L. liefern Kaffeesurrogate (vergl. Coffea).

V. Cassia fistula L. (syn. Baetyrilobium Fistula Willd.), heimisch im tropischen Asien, in Amerika und Afrika kultivirt. Mit langer, hängender, stielennder Hülse, quer gestiehert, in jedem Fach ein Samo in einem süssen Fruchtmus, das ähnlich wie das von Tamarindus verwendet wird. Es enthält bis 70 Proc. Zucker und bis 3 Proc. Gerhstoff,

Ausser dieser Art werden die Hülsen verwandter Arten (wie die von C. grandis L. f. "Casse du Brésil". Gall.) ebenso verwendet. Die Blüthen wirken abführend, die Rinde wird des Gerbstoffgehaltes wegen, ebenso das Holz technisch verwendet,

Fructus Cassine Fistulae (Austr. Helv.). Cassia Fistula (U-St.). Röhrenkassie. Purgirkassie. Casse (Gall.). Purging Cassia. Beim Einkauf prüfe man, ob der Frucht-brei nicht zu sehr ausgetrocknet, nicht schimmelig und von Insekten zerfressen ist.

Pulpa Cassiae Fistulae (Austr.). Cassiae Pulpa (Brit.). Cassienmus, Kassien-mark. Cassia Pulp. Pulpe de Casse (Gall.). Fruchtmus, Querwände und Samen werden den Früchten entnommen und wie Pulpa Tamarindorum (siehe dort) zu einem Mus verarbeitet. Dasselbe soll honigartig riechen und angenehm süss schmecken. Auch hier ist das von Drettenen für Tamarindenmus empfohlene Beschlennigungsverfahren anwendbar.

Ausbeute: 120-130 Proc. der ganzen Röhrenkassie. Wie die folgenden in Porcellan-

oder Steingutgefissen zu verarbeiten und aufzubewahren.

Conserva Cassine. Conserve de Casse (Gall.). Cassienmus 50 Th. erweicht man im Wasserbade mit destill. Wasser 50 Th., fügt Zuckerpulver 125 Th. hinzu und dampft ein auf 200 Th.

Extractum Cassine, Extrait de Casse (Gall.). Robrenkassie, Kaltes destill. Wasser gleiche Theile. Man erweicht den Inhalt der Früchte in Wasser, seiht ohne zu pressen durch, wäscht mit Wasser nach und dampft zu einem weichen Extrakt ein.

Tisane de Casse (Gall.). Cassienmus 20 g, siedendes Wasser 1000 g; nach I Stunde

darchseihen.

VI. Flores Cassiae, Clavelli Cassiae, Zimmtblüthen, Cancelblüthen, Zimmtnligelehen sind die abgeblithten und vertrocknoten Blüthen einer Cinnamomumart, vielleicht von C. Cassia Blume oder C. Loureirii Nees. Sie sind keulenförmig, bia 12 mm lang, zum Theil gestielt, hart, fast holzig, grobrunzelig, graubraun oder schwarzbraun. Jedes Stück besteht aus dem becherformigen Untertheil des Kelches, der nach abwärts

Castanea. 675

stielartig verschmälert ist, und nach oben in den undeutlich sechstheiligen Saum ansläuft, der den Fruchtknoten umschliesst. — Geruch und Geschmack nach Zimmt.

Für den Nachweis des Pulvers kommen in Betracht die einzelligen, dickwan-

digen Haare.

Sie enthalten bis 1,9 Proc. Atherisches Oel vom spec. Gew. 1,031 und mit einem Gebalt von SO,4 Proc. Zimmtaldehyd. Die Blüthenstiele liefern 1,7 Proc. Etherisches Oel vom spec. Gew. 1,046 mit 92 Proc. Zimmtaldehyd.

Man verwendet sie hier und da als Gewürz, in der Heilkunde sind sie obsolet.

VII. Cassia caryophyllata, Cortex Caryophyllati, Nelkenzimmt, Nelkenkassle, ist die Rinde des zu den Lauracene-Persoldene gehörigen Dicypellium caryophyllatum (Mart.) Nees, heimisch in Brasilien.

Sie bildet lange, 2 Finger dicke Cylinder, die aus mehreren in einander gesteckten Röhren bestehen. Die Rinde ist bis 2 mm dick, dunkel rothbraun. Im Allgemeinen vom Bau der Lauraceenrinden (vergl. Ciunamomum), aber im Bast keine Fasern, nur zuweilen

Gruppen von Steinzellen. Geruch und Geschmack nach Nelken und Zimmt,

Dieser echten Rinde werden andere Lauraceenrinden von ähnlichem Geruch und Geschmack substituirt, eine genauer untersuchte, wohl von einer Cinnamomumart abstammend, enthielt im Bast Fasern.

## Castanea.

Gattung der Fagacene.

1. Castanea vulgaris Lam. (syn. C. vesca Garta.) Edelkastanie. Echle Kastanie. Maronenbaum. Castanier. Châtaignier. Marronier d'Europe. Heimisch in den Mittelmeerlandern, durch Kultur weit verbreitet.

Medicinische Verwendung finden die Blätter, Folia Castaneae (Ergänzb.), Edelkastanlenblätter. Sie sied länglich-lanzettlich, lang-zugespitzt, am Rande gesügt, etwas lederie

Extractum Castaneae Huldum (Ergänzb.). Aus 100 Th. grob gepulverter Blatter und einer Mischung aus 3 Th. Weingeist und 7 Th. Wusser bereitet man durch Verdrängung 100 Th. Fluidextrakt. Innerlich 2-3 stündlich 0,5-2,0 g als krampfinilderndes Mittel bei Keuchhusten.

#### Keuchhautenmittel.

Rp. Extractl Castaneas fluidi Simpl Senegae AL

11.

Rp. Extracti Pulantilise
Extracti flyoscyami An 1,0
Aquas Araygdalarum smar.
Extracti Castanon: fluidi sa 10,0
Infusi Issencunnihae 1,0: 102,0
Morphini laydrochorici 0,000
Siruyi Althacae 50,0

Keuchhustenmittel des Apolliekers Naumann,

Rp. Turtari silbiati 0,08 Aqu. destiil 50,0 Slrupi Sacch. 10,0, sigua No. I.

Itp. Extracti Castanese fluidi Strept Sacchari an 20,0 signa No. II. Zweisthudich 1 Theeloffel voll im Wechsel, --

Zweiständlich i Theeloffel voll im Wechsel, Kindern unter i Jahr nur No. H, zweistündlich

J, Theeloffel voll,

Taglich 3-4 Theeloffel voll.

Sirupus pectoralis.

Hustonisti für Kinder (Vontöka).

Ep. Ammonii thoranti 3,0
Extr. Casianene fluidi 40,0
Sirupi Anauassae 100,0
Sirupi Senegae 80,0
Glycerini purissimi 47,0
Sirupi Secebari 200,0

Thymohromal von Dr. Blocu, ein Sirup gegen Kenchhusten: enthält Extr. Castan.

Die Früchte, Maronen, sind ein im Silden viel verwendetes Nahrungsmittel.

Sie enthalten nach Kogsig:

		off- Sub-	-	14,0	1		In der Trockensubstanz		
	Wasser	Stirkatol haltige Si stars	Robfett	Stichatoff- frate Ex- traktatoffe	Robfaser	Asche	Stick- stoffsub- stans	Stick- nofffreie Extrakt- stoffe	Stickstoff
				P	rocer	1.5			
Nicht geschält	39,82 7,34	3,8 10,76	2,49	43,71 78,04	8,09 2,99	2,09 2,97	6,31 11,61	72,61 78,82	1,01 1,86

Der Gehalt an Stärke beträgt durchschnittlich 29 Proc., der an Fett 1,7 Proc. Die Stärkekörnehen sind bis 20 mm gross, meist einfach, sehr mannigfach gestaltet, Schichtung kaum zu sehen, häufig mit Spalt im Centrum. Die in Nordamerika heimische Varietät pumila hat 36 Proc. Stärke und 7 Proc. Fett. Die Rinde enthält 4-12 Proc. Gerbstoff.

#### II. Castanea dentata Marshall.

Castanea, Chestnut (U.-St.).

Die im September-Oktober gesammelten Blätter dienen zur Bereitung des

Extractum Castaneae findum (U-St.). 1000 g Blatterpulver (No. 30) übergiesst man mit 5 l sied. Wasser, presst nach 2 Stunden aus, erschöpft im Perkolator mittels Wasser, dumpft die vereinigten Auszüge auf 2000 ccm ein, fügt 600 ccm Spiritus au, fürrit, dampft auf 700 ccm ein und stellt durch Glycerin 100 ccm, Spiritus q. s. 1000 ccm Extrakt her.

# III. Castanea javanica Blume bat purgirend wirkende Früchte.

IV. Aesculus Hippocastanum L. (Hippocastanacene) Rosskastanle. Heimisch in Nordgriechenland. Durch die Kultur weit verbreitet.

Liefert Cortex Hippocastani, die vor Entwickelung der Blätter gesammelte Rinde der dünnen Zweige. Aussen graubraun, auf dem Bruch fast fleischfarbig, oft mit den halbkreisförmigen Narben der abgefallenen Blätter.

Bastfasern in spärlichen Bündeln, von Steinzellen umlagert, die auch selbständige Gruppen bilden. Oxalat in Einzelkrystallen und Drusen. Markstrahlen einreihig.

Enthalt Accoulin, Aesculetin, 2 Proc. Kastaniengerbsäure, und einen dem Morin Shalichen Körper.

Früher als Fiebermittel im Gebrauch, jetzt ziemlich obsolot. Die Frucht, Fructus Castaneae equinae enthält nach Konnic; Wasser 14,83 Proc. Stickstoffhaltige Substanz 6.83 Proc. Rohfett 5,14 Proc. Stickstofffreie Extraktstoffe 68.25 Proc. Rohfaser 2,73 Proc. Asche 2,22 Proc.

Von intensiv bitterem Geschmack, weshalb die Nutzbarmachung der Stärke auf Schwierigkeiten stösst. Es soll möglich sein, sie mit Sodalösung zu entbittern.

Hin and wieder als Zusatz zu Schnupfpulvern.

Tinctura Hippocastani concentrata ist als Mittel gegen Haemorrhoiden empfohlen

worden. (Pharm. Zeitung 1896, pag. 254.) Oleam Hippocastani. Antigonttaux Genevoix. Mittel gegen Rheumatismus. Die gepulverten Samen werden mit Aether extrahirt und dieser dann verjagt.

> Pulvis coumeticus Wigglen. Rp. Sem. excerticat. Hippocastani 1000,0 Amygdal, am. 50,0 Rhin Irid, puly. 40,0 Natr. carbon, sice. 10,0 Ol. Bergamott. 2,0, Zum Waschen gegen raube Hände.

Antlarthrinnillen von L. Sell in Kempten, gegen Gicht, bestehen ans Ross-kastanienextrakt, Salicin, Saligenin, Salzsäure, Dextrose (E. Merck). Kastanienextrakt aus Esseg gegen Keaselstein, ist aus Rosskastanien bereitet.

## Castoreum.

Castoreum (Austr. Helv. Ergänzb. Gall.). Bibergeil. Castor.

Beschreibung. Das Bibergeil ist ein Sekret, welches sich in eigenthümlichen Beuteln des Bibers Castor Fiber L. (Abtheilung der Nagethiere: Rodentla, Familie der Castorldene) befindet, die mit dem Geschlechtsapparate in Verbindung stehen. Es ist also gebräuchlich, unter diesem Namen "die Beutel mit dem Sckret" zu verstehen. Sie finden sich bei beiden Geschlechtern (gewöhnlich kommen aber nur die grösseren männlichen in den Handel) paarweise unter der Haut und stehen durch einen gemeinschaftlichen Ausführungsgang mit dem Vorhautkanal des Münzehens und mit der Scheide des Weibehens in Verbindung. Sie sind birnförmig, bis 12 em lang, bis 4 cm diek, die Haut ist geschichtet. Der Inhalt ist im frischen Zustand flüssig, gelblich; in den trockenen, meist im Rauche getrockneten Beuteln ist er spröde, dunkelbraun glänzend, von charakteristischem Geruch und bitterlich starkem Geschmack. Die Beutel hüngen meist noch paarweise zusammen.

Man unterscheidet zwei Sorten: 1) Sibirisches Bibergeil, Castoreum Sibirieum, Castoreum Moscoviticum aus Sibirieu, zu dem auch etwa vorkommendes europäisches Bibergeil gerechnet wird. Diese Sorte ist ausserordentlich selten und theuer. Sie wird nur dispensirt, wenn sie ausdrücklich verlangt wird. 2) Canadisches Bibergeil, Castoreum Canadeuse, Castoreum Americanum, Castoreum Anglieum, abstammend von der amerikanischen Varietät des Bibers, die von manchen für eine besondere Art: Castor Americanus Cuvier gehalten wird, gegenwärtig hauptsächlich aus den westlichen Staaten von Nordamerika, weniger aus Lahrador und Neufundland in den Haudel kommend. Die gewöhnliche, officinelle Sorte. Die Beutel sind aussen schwarzbraun, grobrunzlig, der Inhalt reichlich von Hautlamellen durchsetzt.

Heisses Wasser nimmt uur wenig auf, die Lösung wird beim Erkalten weisslichtrübe, beim Erwärmen wieder klar und gelblich. Mit Eisenchlorid fürbt sich die Lösung schmutzig-grünlich. Aether und Alköhol lösen den grössten Theil, die Lösung ist tiefgelb bis braun und giebt auf Wasserzusatz reichliche, weisse Fällung.

Bestandtheile. Wenig bekannt. Enthält bis zu 2 Proc. ätherisches Oct, etwas Phenol (vielleicht vom Räuchern berrührend). Aus der heiss bereiteten alkoholischen Lösung scheidet sich beim Erkalten eine krystalliuische wachsartige Substanz ab (Castorin), während ein Harz (Castoreum-Resinoid) in der Lösung bleibt (in Cast. Moscovit. 58,5 Proc. und Cast. Canad. 12 Proc.). Ferner Benzoesäure, Salicin und Salicylsäure und angeblich ein Glukosid. Endlich Calciumphosphat 1,4 Proc. und Calciumkarbenat bis 33 Proc.

Aufbewahrung. Frische, dem getödteten Biber entnommene Reutel verlieren beim Trocknen an der Luft his 65 Proc. an Gewicht.

Die Beutel werden sorgfältig, doch ehne Anwendung künstlicher Wärme, nachgetrocknet, da sie sonst leicht schimmeln, und in dicht verschlossenen Glasgefüssen aufbewahrt. Das Pulver bereitet man aus dem nöthigenfalls über Actzkalk getrockneten Bibergeil, hält davon aber nur einen geringen Vorrath und vor Licht geschützt.<sup>1</sup>) — Da man beim Nachtrocknen der Beutel über H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> bis zu 40 Proc. Gewichtsverlust beobachtet hat, so darf beim Einkauf dieser theuern Waare der Feuchtigkeitsgehalt nicht unberücksichtigt bleiben.

Verfälschungen kommen vor, indem man die Beutel öffnet, ihnen den Inhalt theilweise entnimmt, dafür getrocknetes Blut, Sand, Sägespähne, Harz, getrocknetes Fleisch hineinthat und sie wieder zunäht oder verklebt. Solche Beutel sind schon husserlich leicht zu erkennen. — Solche, die faulig riechen, sind zu verwerfen.

<sup>1)</sup> Gall. lässt bei 25°C, trocknen, die äusseren und inneren Häute verwerfen.

Zuweilen kommen kleinere Beutel mit gelbem, öligem Inhalt vor. Das sind die sogen. Oels neke, die der Biber neben den Castoreumbeuteln führt. Sie sind natürlich ebenfalls nicht zu verwenden.

Anwendung. In Pillen oder Pulvern zu 0,2-1,0 g, als Tinktur, selton im Klystier zu 1,0-4,0, oder in Suppositorien.

Tinetura Castorei. Austr.: Bibergeil 2, Verd. Weingeist (80 proc.) 10. Ergänzb. Helvet.: Bibergeil 1, Weingeist 10. Gall.: Bibergeil 10, Weingeist (80 proc.) 100. — Wird durch reichlichen Wasserzusatz milchig-lehmfarbig, scheidet mit NH3 unlösliches Harz

Tinctura Castorel aetherea. Erganzh.: Bibergeil I, Aether 2,5, Weingeist 7,5. Gall. (Teinture éthérée de Castoreum, Ethérolé de Castoreum): Bibergeil 10,0,

Tinctura Castorel Sibiriei. Erganzb.: Sibirisches Bibergeil I, Weingeist 10. -Soll durch Wasserzusatz nur opalisirend werden, mit NH3 klar ohne Harzabscheidung. Tinctura Castorel Sibirtel aetherea. Erganzb.: Sibir. Bibergeil 1, Aether 2,5,

Aqua Castorel (Prouss. Taxe 1897),

Rp. Castorei grosso m. puiv. 1,0 Spiritus 1,0 Acces 12,0. Nach 13 stündigem Digeriren werden 8,0 abdestillirt.

#### Ellxir uterlaum CROLLIUS.

Rp. Tincturae Custorel Canad. 15,0 Tincome Absinthii Tincturae Crock Olei Anini gutte, X.

#### Guttae autilitaterione Langur.

Rp. Tincturae Castorei Canad. Tincturas Valerianas acti. aa 18,0 Tincturae Opil crocatae 5.0.

#### Liquor anodynus TRILLER.

Rp. Tincturae Cantorel Canad. Liquaria Aminonii vinosi Theturae arguaticae Tinoturae Crock AA 5,0 Olei Mucidia 1,05 Aquae aromaticae 30,0 Spiritus absoluti 10,0,

#### Mixtura antispassibilea Syngnham.

Rp. Tinctures Valerlance Tinchurae Castorci Canad. aa 5,0 Spiritus aetherei gtta, XV Aquae Founicult 100.0.

Pilulae antispasmodicae RAYER Rp. Asan foetidan

Castorei Extracti Valerianae Gallani 35 1,0. M. f pilul. 20. 3 Mal thgt. t Pills.

Suppositoria antispasmodica Bouchaguar. Rp. Castorel Canad. subt. polv. 10,0 Olei Carao M. I. supposit. 5.

Tinctura Castorei camphorata. Rp. Tincturae Castorel Canad. 6,0 Spiritus camphorati

Tinctura Castorel composita. Rp. Castorel Canadensia Asse fostidas Liquoris Amujonii must. 20,0

Spiritus 80,0. Tinetura excitans (Form, mag. Berol.). Rp. Tincturas Castorei 5,0 Tincturas Valerianas 10,0.

D. S. 2 stand: 10 Tropien.

Witterung für Raubihlere. Nach Dikterion.

Rp. Castorel Canadensis 8,0 Moschi 0.5 Zibethi 0,2 Olel Cascarillae Olel Valerianae Olef Angelicae Olei Patchoull às gutts. V

Amyli Tritici 100,0. Das Pulver darf nicht mit den Handen berührt werden.

Krampftropfen, Königsseer: Spirit. auther. 10,0, Spirit. Aetheris nitros., Tinot. Castorei, Tinet. Opii, Tinet. Valerian. aa 2,0.

Marderwitterung. Tinet. Castorei Canadensis 2,0, Tinet. Moschi 1,0, Olei Anisi 1,0
oder: Castorei 0,1, Radic. Valerian. 2,5. Auf die Falle zu legen.

Mutterkolik-Essenz, Königsseer ist eine Tinktur aus Bibergeil, Safrau, Nelken, Rhabarber, Zimmt, Pomeranzen, Zitwer- und Schlangenwurzel.

## Catechu.

Catechu (Austr. Germ. Helv. U.-St.). Catechu nigrum. Terra Japonica. Extractum z. Succus Catechu. - Acacien-Katechu. Kutsch. Pegu-Katechu. - Cachou de Pégu. Caschuitle (Gall.). Terre du Japon. - Black Catechu. (Catechu Ph. Brit. siche unter Gambir. Germ. fasst unter dem Namen Catechu dieses und Gambir zu-

679 Catechu.

Beschreibung. Man gewinnt das Catechu durch Auskochen des Holzes der Acacla Catechu Willd., beimisch in Vorder- und Hinterindien und auf Ceylon, und der Acacia Suma Kurz, heimisch in Vorderindien und im tropischen Ostafrika. Das zerkleinerte Holz wird in Topfen mit Wasser ausgekocht, der Auszug eingedickt, worauf man ihn an der Sonne völlig eintrocknen lässt. Kommt in verschiedenen Sorten aus Vorderund Hinterindien in den Hundel:

1) Pegu- oder Bombay-Catechu, die gebräuchlichste Sorte. Undurchsichtige, dunkelbraune bis lederfarbige Masse von meist glünzendem, musehligem oder scharfkantigem Bruch, zuweilen im Innern noch weich. Kommt meist in grossen, von Blättern (Dipterocarpus) durchsetzten und darin eingehüllten Blöcken, seltener in kleinen Kuchen in

den Handel.

2) Bengalisches C. bildet schmutzig-graubranne Klumpen von kastanienbraunem Bruch.

3) C. von Malacca, in quadratischen Tafeln, aussen braun, innen bell-zimmtfarben.

4) Kamaon C. (Pale Cutch), schmutzig-granbraune, porose, erdige Whriel. Unter dem Mikroskop erscheint Catechu meist amorph (speciali die 1. Sorte), doch kommen auch reichlich krystallinische Sorten ver (so die 4. Sorte). Behandelt man eine kleine Probe mit Essigsäure und untersucht den unlöslichen Rückstand unter dem Mikroskop, so findet man an pflanzlichen Resten besonders Bruchstücke von Gefüssen und Holzfasern (Unterschied von Gambir).

Bestandtheile. 2-10 Proc. Catechin CastiaO6, 25-48 Proc. Catechugerb. saure Coullatons, wenig Quercetin, 20-29 Proc. Pflanzenschleim, 2,9-2,8 Proc. Asche, 12,0-15,3 Proc. Wasser.

Prilfung: 1) unter dem Mikroskop, wie oben augegeben. - 2) 3 Tropfen des alkoholischen Auszuges (1:10) werden mit 10 eem Weingeist und einigen Tropfen Eisenchlorid gemischt. Die Lösung fürbt sich grünlich. Bei Anwendung koncentrirter Lösung entsteht eine ehromgrüne Färbung und allmählich ein bräunlicher Niederschlag, der auf Zusatz von Alkalien purpurn wird. - 3) Alkohel soll atwa 50 Proc. lösen, abensoviel siedendes Wasser, die Lösung reagirt sauer.

Vorfalschungen. Catechu sell in Indien mit Extrakten des Holzes von Terminalia, Xylia, Lagerstroemia verfalsoht werden, nuch solches, das reichlich Stärke enthielt, ist vorgekommen.

Anwendung. Selten innerlich zu 0,1-0,3 g. Kusserlich als Bestandtheil blutstillender Pulver, in Zahntinkturen, Mund- und Gurgelwässern, Einspritzungen und Verbandwässern.

Extractum Catechu (Erganzb.). Durch 2 maliges, je 3 tagiges Ausziehen von Katechu I Th. mit Wasser 5 Th. und Eindampfen zur Trockne zu bereiten. Ausbeute etwa 75 Proc.

Extractum Catechu spirituosum. Catechu depuratum. Katechu 100 Th., Weingeist (90 proc.). Wasser at 150 Th.; nach 8 thgigem Ausziehen wird filtrirt und zur Trockne eingedampft. Ausboute etwa 70 Proc.

Tiuctura Catechu (Austr. Gall. Germ. Helv.). Katechu 1 Th., Verdünnter Wein-

geist 5 Th.

Tinetura Catechu composita (U-St.). Katechu 100 g, Zimmt 50 g, Verdünnter Weingeist (41 proc.) q. s. Durch Verdrängung bereitet man 1000 ccm.

Aqua gingivalis. Tincturae Catecha 20,0, Tincturae Cinnam. 10,0, Aquae Menth.

\*pirit. 150,0. Mit Wasser verdännt zum Mundausspülen.

apart. 150,0. Mit Wasser verducht zum Bundaussputen.

Cachou aromatique, C. de Bologne. Pastilles pour les fumeurs, Grains de Cachou. Catechu 30,0, Extr. Liquirit. 90,0, Sacchari 30,0, Tragacanth. 15,0, Olei Caryophyll. 3,75, Olei Cassine 2,0, Olei Macidis gutts. X, Tinet. Ambrae gutts. XII. Man stösst mit Aqua Neroli zur Masse, formt entwoder Pillen von 0,1 g oder Tabletten und verzilbert.

Electuarium Catechu. Diascordiam Fracastorii. Catechu 15,0, Cort. Cinnamomi 1,5, Sem. Myristic. 1,0, Opii 0,2, Mellis rosati 40,0. Bei veraltetem Durchfall thee-

Essentia dentifricia Jeannel. Tinct. Catechu 50,0, Tinct. Benzoës 10,0, Spiritus dilut. 40,0, Glyceria 20,0, Ol. Menth. pip. 1,0. Zusatz zum Mundspullwasser. loffelweise.

680

Pasta haemostatica Astley Cooper. Catechu 5,0, Argillae albae 5,0, Aluminis usti 20,0, Tinct. Opii 2,5, Spiritus q. s. ut f. pasta.

Pulvis Catechu ferratus. Poudre de Marseille ou de Provence. Catechu, Ferri pulverati, Sacchari aa 10,0. Divide in p. aeq. 30. Bei Bloichsucht, Magenleiden,

Strupus Calechu. Tinct. Catechu 15,0, Sirupi Sacchari 85,0.

Tabellae enm Catechu. Tablettes de Cachou, Catechu plv. 50, Sacch. plv. 400, Mucilago Tragacanthae 50. Daraus Pastillen à 1,0.

Tinctura antiscorbutica Corband. Tinet, Catechu 25,0, Tinet, Myrrhas 15,0, Tinet, Chinae 10,0, Balsam. Peruvian. 1,5, Spirit. Cochlear. 10,0, Spirit. dilut. 20,0. Bei Blutungen

Tinetura haemostatica, Anhaltstropfon. Tinet. Catechu, Tinet. Cianamomi aa. Trochisei Catechu (U-St.). Troches of Catechu. Catechu 6 g, Sacchari 65 g, Tragacanth. 2 g, Aq. Neroli conc. q. s. Man formt 100 Zeltchen.

Antikesselsteinmittel. Folgends enthalten Katechu als Hauptbestandtheil: LEVES-QUE'S; Désincrustant von L. Constant & Co; Neddreman's; Harburger; Kolper's; Haloquin von Fiermann; Lepidolyd von Kolken; Lithoréactif von Rallbard & Co.

Elixir de santé de Bonjean. Enthalt Katechu, Orangenschalentinktur, Minzen-

Kammel-, Anisol, Theeaufguss, Aether, Zucker.

Zahnbalsam, Hoffmann's: Tinet. Catechu 2, Ol. Caryophyllor. 1.

# Cautschuc.

Cantschuc. Gummi cayennense s. elasticum. Resina elastica. — Kantschuk. Federharz. Ledergummi. Speckgummi. - Caoutchouc (Gall.). Comme élastique. - Elastica (U.St.). India-rubber.

Abstammung. Einen kautschukhaltigen Milchsaft führen eine grosse Auzahl von Pflanzen, besonders in den Familien der Euphorbinceen, Apocynaceen, Asclepiadaceen, Moraceen, Campanulaceen. Ausgebeutet werden hauptsächlich Hevea brasiliensis Müll. Arg. (Euphurbiaceae), am Amazonenstrom, liefert Para-Kaulschuk; Manihot Glaziovii Müll. Arg. (Euphorbiaceae), hauptsächlich im nordöstlichen Brasilien, liefert Ceara-Kautschuk; Ficus elastica Roxb. (Moraceae), in Südamerika, auch kultivirt; Landolphia comorensis (Boj.) K. Sch. (Apocynaceae) in Westafrika; L. owariensis Beauv. in Ostafrika; L. Kirkii Thist. Dyer, L. Petersiana (Kl.) Thist, Dyer, beide in Afrika; L. gummifera (Lam. et Pois.) K. Sch. Ferner ans derseiben Familie die Gattungen Urceola, Willoughbya in Ostindien; Parameria in Cochinchina; Tacazzea und Clitandra in Afrika; Hancornia in Amerika,

Gewinnung. Man gewinnt den Milchsaft, in dem der Kantschuk in Form kleiner Kügelchen vertheilt ist und den die Pflanzen in Milchsaftschläuchen enthalten, indem man Einschnitte in die Rinde macht, worauf der Milchsaft aussliesst. Diesen bringt man dann auf verschiedene Weise zum Gerinnen, wobel sich der Kautschuk von den übrigen Bestandtheilen trennt. Man streicht ihn in dünnen Lagen auf Holz oder Thonformen und räuchert ihn, wobei er bald erstarrt, und wiederholt diese Operation. Die urspritnglich weisse Substanz wird dabei braun bis schwarz. Oder man streicht ihn in dunner Lage aus und lässt ihn durch Verdunsten erhärten. Oder man bringt den Saft zur Coagulation, indem man ihm Sauren (Citroneusaft) oder Salze (Kochsalz oder Alaun) zusetzt. — Zusatz von Ammoniak verhindert die Coagulation.

Beschreibung. Spec. Gew. 0,93-0,96. Er ist elastisch und meist weich; wenn man frisch durchschnittene Stücke iest zusammenlegt, so haften sie aneinander. Seine Elasticität verliert er bei 0°, bei 50° C. wird er weich und bei 120° C. schmilzt er zu einer flüssigen oder halbstüssigen Masse, die nach dem Erkalten schwer wieder fest wird und immer schmierig bleibt. Er ist porös. Er absorbirt leicht Sauerstoff und wird dadurch

Cautschue. 681

spröde, besonders am Licht. Kautschukröhren und -Stopfen werden daher am besten unter Wasser in einem undurchsichtigen Gefäss aufbewahrt. Hartgewordene Gegenstände bringt man auf einige Zeit in eine Schwefelkohlenstoffatmosphäre und dann in Glasgefasse, in denen sich ein Gefass mit Petroleum berindet.

Reiner Kantschuk löst sich in Benzol, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Terpentinöl, geschmolzenem Naphtalin, besonders leicht in einem Gemisch von 6-8 Th. absolutem Alkohol und 100 Th. Schwefelkohlenstoff, ferner leicht löslich im sogen. Kautschuköle, das man

bei der trockenen Destillation des Kantschuks gewinnt.

Bestandtheile. Rober Kautschuk enthält etwas Eiweissstoffe, Fett, ätherisches Oel und Farbstoffe, von denen er durch aufeinander folgende Behandlung mit Wasser Alkohol und Aether grossentheils befreit wird. Das ungelöst bleibende wird durch Lösen in Chloroform und Ausfällen mit Alkohol gereinigt. Dann entspricht es der Formel C10H14. Rei der trockenen Destillation liefert er Isopren C.H., Cinen (Kautschin) C. und Hereen Cal Har. Im Gabonkautschuk ist Inositdimethyläther CoH coOe (CHa)a, im Borneokautschuk dasselbe und Inositmonomethyläther und in dem von Madagaskar Pinit enthalten.

Anwendung. Innerlich selten in Pillen zu 0,1-0,2 mehrmals täglich bei Schwindsucht (wirkungslos, da Kantschuk im Körper nicht verändert wird). Aeusserlich zur Bereitung wasserdichter Pflaster und ähnlicher Arzoeiformen, Collemplastra, Pflastermulic, Senfpapier. Die ausgedehnteste Verwendung findet Kautschuk in reinem oder vulkanisirtem Zustande bei Herstellung chirurgischer Gerüthe, wasserdichter Unterlagestoffe, von Luftkissen, Eisbeuteln; Gammischläuche und -pfropfen sind im chemischen Laboratorium, Hartgummiffaschen zur Aufbewahrung der Flusssäure unentbehrlich.

Vulkanlstrier Kautschuk. Um Kautschuk auch innerhalb weiter Temperatur-grenzen elastisch zu halten, "vulkanisirt" man ihn, indem man ihm Schwefel einverleibt. Das geschiebt, indem man ihn bei höherer Temperatur direckt mit Schwefel durcharbeitet. oder indem man ihn mit Seltwefelverbindungen (Schwefelkalium, Schwefelantimon), oder mit einer Lösung von Chlorschwefel in Schwefelkohlenstoff oder Petroleum behandelt. Solchem vulkanisirten Kautschuk setzt man dann häufig noch Kreide, Then Zinkweiss, Eisenoxyd etc. zu, um ihn für bestimmte Zwecke geeignet zu machen, um ihm eine be-

stimmte Farbs zu geben, oder auch um das Gewicht zu vermehren.

Eutschwefelter Kantschuk ist valkanisirter Kantschuk, den man seinen Schwefelgehalt ganz oder theilweise durch Kochen mit Natronlauge wieder entzogen hat, der aber noch die physikalischen Eigenschaften des valkanisirten Kantschuk besitzt.

Ebouit, hornisirter Kautschuk, Hartgummi: enthält 30-40 Proc. Schweiel, ferner Kreide, Zinkweiss, Bleiweiss, Scheilack.

Vegetabilisches Elfenbein, durch Mischen von Kautschuklösung mit Magnesia unter hydraulischen Druck gewonnene Masse, dient zur Herstellung von Billardkugeln u. dgl. Cantschue terebinthinatum. Klein geschnittenen Kautschuk 10 Th. löst man in

verschlossenem Gefasse in rectif. Terpentinel 20 Th. bei gelinder Wärme.
Collemplastrum adhaestyum, Kantschukheftpflaster (n. Dieterich). Veilchenwurzelpulver 38 Th., Sandamkpulver 20 Th., Salicylsäure 6 Th., mischt man, fügt
Aether 150 Th., Harzel 20 Th. zu und rührt allmählich Kautschukpflasterkörper 800 Th. darunter.

Collemplastra Americana, Amerikanische Kautschukpflaster, sind gestrichene, durchlochte Pflaster, welche aus bestem, gereinigtem Parakautschuk, Iriswurzel, Wachs, Harz, Pech und etwaigen arzueilichen Stoffen fabrikmässig hergestellt werden. Thuen unchgebildet ist York's Kautschukpflaster von Kahnemann, welches frei von hautreizenden Eigenschaften sein soll.

Glühlichtkörper-Tinktur, bestimmt, die Glühkörper unterwegs vor Bruch zu schützen, ist eine Auflösung von 2 g Kautschuk in 100 com Petrolaumbenzin (B. Fischich).

Zweckmässiger ist vordünntes Kollodium.

Gummikitt für Fahrräder. I) Kautschuk 16 Th., Guttapercha 10 Th., Hausenblase 4 Th., Schwefelkohlenstoff 70 Th. Die sorgfältig gereinigten Risse werden mit dem Kitt ausgefällt, die Theile bis zum Erbärten durch Bindfaden zusammengchalten. Auch als Lederkitt verwendbar.

<sup>1)</sup> Unter dieser Bezeichnung kommen auch die Nüsse von Phytelephas macrocarpa in den Handel.

2) Kantschuk, klein geschnitten, 30 Th. schmilzt man mit Fichtenharz 12 Th., fügt venetian. Terpentin 5,4 Th. zu, löst in Terpentinol 110 Th. und vermischt mit einer Lösung von Kautschuk 30 Th. in Chloroform 600 Th. Auch für Gummischuhe, Rogenröcke u. dgl.

Kautschuk-Firniss. Leinölfirniss 5 Th., Kautschuk-Benzol-Lösung 1-2 Th. giebt nach Zusutz von q. s. Graphit metallähnliche Ueberzüge.

Kautschukkitte. 1) Kautschuk 125 Th., Harz, Leinöl je 60 Th., Schellack 30 Th. schmilzt man zusammen.

2) Kantschuk 20 Th., Mastix 180 Th., Chloroform 800 Th. Kult zu lösen (Buchh.). Für Glas, zum Befestigen von Glasbuchstaben.

3) Kautschuk 10 Th. in leichtem Kampherol oder Schwefelkohlenstoff 90 Th. gelöst,

wird mit Asphaltlack q. s. verdickt. Für Gummischuhe.

4) Benzol-Kautschuklösung 10 Th., Paraffin 2 Th. zur Hälfte verdunstet, werden mit gut getrocknetem Schwerspath und Bolus zur knetbaren Masse gemacht. Für Langengefässe. (Für heisse Lauge wird Paraffin durch Copal ersetzt.)

5) Kautschuk 100 Th., Talg 8 Th. schmilzt man und mischt mit gebranntom, zerfallenem

Kalk 8 Th. Soll der Kitt bald erhärten, so setzt man noch Mennige 20 Th. zu (Buchh.).

6) Kautschuk, in heissem Wasser arweicht, wird durch vorsichtiges (!) Kochen in

Theer gelöst. Ledersohlen wasserdicht zu machen.

Kautschukmasse zum Einfetten von Glashähnen an Büretten, Vakuumapparaten u. s. w. 1) Kautschuk 70 Th., Wahrat 25 Th., Vaseline 5 Th. — 2) Kautschuk 70 Th., Gelbes Wachs 30 Th. Man schmilzt zuerst den Kautschuk und mischt dunn die anderen Stoffe zu. Beide Mischungen sind durchsichtig und durch Sulpetersture und Wasser leicht vom Glase zu entfernen.

Kleidungsstücke werden wasserdicht, indem man sie mit Kautschuklösung trünkt

and Schwefelchloriddampfen aussetzt (D.R.P. 2265).

Luck, blegsamer. Asphalt 100 Th. in Benzol 150 Th. gelöst; Elemi, Copaiva-bulsam je 4 Th. in Benzol gelöst, mischt man mit q. s. Benzol-Kautschuklösung. (Bayer. Ind .- und Gow .- Bl.)

Liquor Caoutchoue. Solution of India-rubber (Brit.). Fein zerschnittener Kautschuk 50 g, Benzol, Schwefelkohlenstoff je 500 ccm. Man löst unter bisweiligem Schütteln. Im Kühlen aufzubewahren! Feuergefährlich!

Massa Collemplastri. Corpus ad Collemplastrum. Kautschukpflasterkörper (Dietekich). Harzol 30,0, Copaivabalsam (Maracaibo), Gelbes Kolophonium jo 40,0, Larchenterpentin 20,0, Gelbes Wachs 12,0 schmilzt man, seiht durch in eine gerünmige, 40,0, Larchenterpenun 20,0, treibes Waens 12,0 schimizi inan, seint durch in eine geraufinge, weitinündige Blochflasche, setzt Acther 600,0 zu, lost durch Umrühren, fügt Blatterkautschuk (Resina elastica in foliis No. 12—13 von Gerik & Co. in Drusden) 100,0, in kleine Stücke zerschnitten, hinzu, rührt 6 Stunden lang und stellt verschlossen 1 Tag bei 15—20° O. bei Seite. Dann wird das Rühren 6 stündlich wiederholt, bis die Masse völlig gleichmässig ist und zuletzt durch q. s. Aether deren Gesammtgewicht auf 800,0 gebracht.

Solutio Resinae elasticae netheren. Aetherische Kautschuklösung (Diet.). Kautschuk in Blättern (s. vorig.) 50,0, Oelsäure 2,0, Aether 500,0. Nach 3 Tagen wird bis zur Gleichmässigkeit durchgearbeitet, Aether 500,0 zugefügt und unter öfterem Schütteln bis zur Lösung bei Seite gestellt. Die weiter verdunnte Lösung lässt sich filtriren.

Solutio Resinae elasticae benzolica. Benzol-Kautschuklösung. Kautschuk in sehr kleinen Stücken wird 14 Tage bei 30-40°C. getrocknet, bei derselben Wärme in der 6 fachen Menge Benzol gelöst und durch q. s. Benzol eine dickfillssige Masse hergestellt.

Vernix ad Cereolos elasticos. Bougies-Lack. Kautschuk, fein zerschnitten,

Bernsteinkolophon je 10,0, Leinölfirniss 9,0, Terpentinöl 15,0.

Vernix ad ligna, tela etc. Kautschukfirniss für Holzwerk, Gewebe u. Gut getrockneter Kautschuk I Th. wird im Wasserbade in Steinkohlentheerol 8 Th. gelöst, dann fetter Kopalfirniss 2 Th. zugefügt. (Gummi-Ztg.).

Wasserdichte Lederschmiere. Kautschuk, Schwefelkohlenstoff je 100 Th. East man einige Tage siehen, fügt Petroleum 100 Th., Methyfalkohol 200 Th., fein gepuly. Schellack 400 Th. zu, löst bei 50-52°C. und giebt Beinschwarz 200 Th. hinzu (Scient.

Kautschuk befestigt man auf Metall mittels einer Lösung von gepulvertem Schellack

in 10 Th. starkem Ammoniak (deren Anfertigung aber längere Zeit beansprucht).

Kaufschukabfülle lassen sich verwerthen, indem man sie mit Leinel erhitzt, bis eine gleichmässige Masse entstanden ist und diese mit der 20 fachen Menge siedenden Theers mischt. Man erhält so einen wetterfesten Anstrich für Zaune, Pappdächer u. dergl.

Schilder für Vorrathsgefässe in Kellern und feuchten Raumen erhält man sehr dauerhaft aus dünnstem Gummituch (einseitig gummirte Bettunterlage); man befestigt dieselben mittels Etiquettenlack, Leim oder Wasserglas und überzieht nach dem Trocknen die Schriftseite mit einem geeigneten Lack.

Centaurea. 683

Electrarium e Cautec	hac HANSON.
Rp. Cautachue terebinthin Sucel Sumbuci inspis Olei Amygdalarum an 5—4 Mai (Agilch 1 Theot.	inti 5,0 s. 50,0
Electuarium o Cautchuc	

Electronism - Contract Comme	Pl. view
blectuarium e Cautchue Varion	CHLYE
Rp. Cautschue minutim concis.	2,5
Old Tereblathline rectif.	5,0
olve leni calore, adde	
	45,0
Mella depurati	75,0.

Empiretrum Resinne Pini cum Resina elastica LA STREET

	Ep.	Resinus clastic cone.	35,0
		Aetheris Petrolei	13,0
Lesi	entore	zolutis adde	
		Resinae Pini	900,0
		Cerno flavae	25,0
		Glycerial	3,0,

l'Ilulae Resinne elasticae.

Benzel-Kastschuklösung wird zum Sirup singedampit, mit Bolus Armens zur weichen Masso augestussen, diese ausgerollt und auf der erwärmten Pillenmuschine scharf abgeschnitten, sodner die Pillen keiner weiteren Abundung bedürfen,

Alma von E. Müller, ein Hühneraugenmittel, ist Kautschukheftpflaster mit einer Salicylpusta.

ALLCOCK's peröses, stärkendes Pflaster ist ein durchlochtes Kautschukpflaster.

Corn-Extirpators sind Hühnersugenpflaster aus dünnen Kautschukscheiben.
Heveenold von Herry Gernen, eine pat. Kautschukmasse, besteht aus Kautschuk,
Kampher, Schwefel und wenig Kalk oder Glycerin (Ind.-Bl.).

Klinstlicher Kautschuk (Fenton's Patent) wird aus leicht oxydirbaren Oelen (Lein-, Baumwollsamenot), Theer und verd. Salpetershure, durch Erhitzen u. s. w., erzeugt. Kautschukähnliche Masse, die sich vulkanisiren lässt.

MATHEW'S Anstrich für Holz- und Metalldücher soll Kautschuk, Leinel und Graplat

enthalten.

8

Paraplaste nach Ussa, von Beikasbore in Hamburg, ist eine neue Art wasser-dichter Pflaster, deren Grundlage aus einseitig mit Kautschuklösung bestrichenem, valkanisirten Baumwollstoff besteht.

Protectin, sterile, wasserdichte Wundvorlage, ist dünnes, mit Kautschuklösung ge-

tranktes Seidenpapier.

Rostschutzmittel von Bronner wird aus Kautschuk und den aus Braunkohlen, Torf etc. destillirten Robolea hergestellt.

Weisses Kautschukheftpllaster von Batessborg, von besonderer Klebkraft, ont-

halt 40 Proc. Zinkoxyd.

## Centaurea.

Gattung der Compositae - Cynarese - Centaurelnae.

Centaurea Cyanus L. (Kornblume, Roggenblume, Bluet, Blue battle). Im Orient und in Europa, besonders in Kornfeldern,

Verwendung finden die aus den Köpfchen genommenen Einzelblüthen von schöner, blauer Farbe. Die grösseren Randblüthen meist geschlechtslos, grösser, strahlend; die Scheibenblüthen zwirterig. Antheren ungeschwänzt.

Die getrockneten Blüthen (Flores Cyani, Capitule de Bluet, Capitule de Barreau [Gall.]) werden kaum als Arzneimittel, sondern zur Verschönerung von Species benutzt.

Centaurea Jacea L. liefert Flores, Herba und Radix Jaceae algrae seu Carthami silvestris.

Centaurea Calcitrapa L. Sefert Herba, Badly und Fructus Calcitrapae son Candul stellatae.

Centaurea montana L liefert Flores Cyani majoris.

Centaurea Centaurium L. vergl. Centaurium.

Centaurea solstitialis L. liefert Radix Spinae solstitialis.

Centaurea Behen L. liefert die im Orient hoehberthmte weisse Behenwurzel, die gegenwärtig zuweilen bach Europa kommt.

## Centaurium.

1. Herba Centauril (Germ. Helv.). Hb. Centauril minoris (Austr.). Hb. Chironiae. — Tansendgüldenkrant. Erdgallenkrant. Fleberkrant. Christikrenzthee. Rother Aurin. — Petite centaurée (Gall.). — Centaury tops, ist das blühende Kraut der zu den Gentianaceae — Gentianacea — Erythraelnae gehörigen Erythraea Centaurium (L.) Pers., heimisch in Europa (bis 59° n. Br.), durch den Orient bis Persien, in Nordafrika, auch in Nordamerika. In Algier kultivirt.



Beschreibung. 1—2 jähriges Kraut mit doldig erscheinender Rispe, schön resenrothen, fünfrähligen Blüthen. Korolle mit cylindrischer Röhre und trichter- oder tellerförmig ausgebreiteten Zipfeln, die sich nach der Blüthe über der Kapsel zusammendrehen. Die Antheren drehen die Staubbeutel nach dem Verstäuben nach rechts spiralig zusammen (Fig. 176). Die verkehrt-eiförmigen, ganz kurz gestielten, ganzrandigen Grundblätter bilden eine Rosette.

Stengelblätter kleiner, sitzend, gegen-

ständig (Fig. 177).

Die ganze Pflanze ist kahl, die Epidermiszellen der Oberseite der Blätter sind vorgewölbt und mit radial vom Gipfel herablaufenden Cuticularleisten versehen. Die Epidermiszellen der Aussenseite des Kelches mit starken Ausstälpungen und ebenfalls krüftigen Lei-

sten. In die Ausstülpungen setzen sich die Zell-Lumina als enger Kanal fort. Von stark bitterem Geschmack.

Bestandtheile. 1/100 Proc. Erythrocentaurin C<sub>p</sub>H<sub>14</sub>O<sub>5</sub>, farb- und geschmuckloe, krystallinisch, am Lichte sich röthend, von glykosidischem Charakter, Bitterstoff, Harz, Wachs, Pflanzenschleim etc., 6 Proc. Asche.

Verwechslungen und Verfülschungen. Erythraea literalis Fries, in Norddeutschland und Holland, mit gezähnelt-rauben Stengelblättern, die fein gewimpert sind.

Erythraea pulchella Fries. Ohne grundständige Blattrosette. Von ähalicher Verbreitung wie vorige.

Beide schmecken ebenfalls bitter und dürften in der Wirkung von der officinellen Pilanze kann differiren.

Einsammlung. Man sammelt das im Juli und August blühende Kraut und trocknet es entweder in Bündchen, oder man schneidet das frische Kraut, nach Beseitigung der Wurzeln, und trocknet alsdann. 4 Th. frisches Kraut liefern 1 Th. trockenes.

Anwendung. Als magenstärkendes Mittel im Aufguss, als Pulver, in Theemischungen oder Tinkturen zu 1,0-2,0 mehrmals tüglich. Früher Fiebermittel. Die Tausendguldenkrauttinktur des Pfarrer Kneipp wird aus dem frischen Kraut bereitet (s. Tinctura Bursae pasteris S. 604).

Achulich verwendet werden: Erythraea chilensis Pers. in Chile, "Canchalagua", auch als Anthelminticum, Erythraea australis R. Br. in Neusüdwales, Chlora porfoliata L., "Herba Centaurei lutei".

Extractum Centaurii minoris. Austr.: Durch je 2 ständiges Ausziehen von 1 Tb. zerschnittenem Kraut mit 6, dann mit 2 Th. heissem dest. Wasser, Aufkochen der Pressflüssigkeiten und lege artis Eindampfen. — Gall. lässt je 12 Stunden ausziehen. — Ergänzb.: Durch 6-, dann 3 ständiges Ausziehen von 1 Th. Kraut mit je 5 Th. sied. Wasser und Eindampfen. Ausbeute 22—24 Proc. Dick, in Wasser trübe töslich.

#### Pilalae stamachleae Tuoncuin.

Rp. Extracti Centauril 5,0
Myrchan pulverat, 10,0
Buleauni peruviani 2,0
Endicis Gentianae q. s.
Fiant plluine ponderis 0,15.

#### Pulvis antarthriticus amarus.

Pulvia Ducia Portland. Poudre du Prince de la Mirandole. Rp. Hertae Centaurii Hertae Chausedrysa

Itadicia Gentianne fladicia Aristolischiae Foliorum Salvine Foliorum Trifolii Az 10,0. D. 8 3-4 mai täglich i Theeloifel. Species od clysma digestivum Kannera.

Rp. Herbae Centaurii Rudicis Saponariae Radicia Turaxaci Rhizom, Grandnia an 75,0,

Divide in partes K. 1 Dosis mit 1 Wasser auf 1 leingekocht zum Klystfer.

Species amaricantes s. stomachicae Dr. Dierr.

Ep. Corticle Cinnamonal gr. pulv. Folior, Menth. plp. conc. 25 25,0 Herb. Centauril conc. 50,0.

Brecies antarthriticae Portland.

Rp. Herbae Centauril
Herbae Chemopod, ambros.

Ligni Gunjaci
Radicia Asari

Radicis Gentianae 53.

Tisans de Centaurée petits (Gall.).

Rp. Herbac Centaurii 10,0

Aquae destill. cholidentis 1600,0.

Nach 'i, Stunde durchechen.

Cera.

Cholera-Essenz von Kastonowirz. Ein weingeistiger, mit wenig Ol. Absinthii aeth. versetzter Auszug aus Herb. Contaurii und Khiz. Zingiberis.

Davids-Thee von Franker, gegen Lungenleiden: Herb. Centauril, Hyssopi, Scandic.

odorat., Marrubii, Cardui benediet., Flor. Millefol., Lichen. Island. aa.

Davids-Thee, echter Karolinenthaler, von Knat, hat dieselben Bestandtheile in at was anderen Verhältnissen.

Magenkrampf-Ellxir von P. Seidl. Weingeist-Auszeg aus Herb. Centaurii, Herb. Artemisiae, Fol. Trifol. fibr., Herb. Veronicae u. s. w. mit etwas Kochsalz.

Il. Herba Centaurei majoris ist das Krant von Centaurea Centaurium L.

## Cera.

Als "Wachs" bezeichnete man früher lediglich das Bienenwachs. Zur Zeit versicht man darunter Substanzen, welche bezüglich bestimmter physikalischer Eigenschaften: Schmelzbarkeit, Brennbarkeit, Elusticität, Klebkraft, Mischbarkeit mit anderen Stoffen, dem Bienenwachs sich übnlich verhalten und deshalb als Surrogate des Bienenwachses augeschen werden. Chemisch sind diese Substanzen nicht streng charakterisirt. Sie sind zwar z. Th. Aether von Säuren mit hochmolekularen Alkoholen, wie z. B. das chinesische Wachs und das Carnaubawachs, doch bezeichnet man auch Gemische von Kohlenwasserstoffen als Wachs, wie z. B. das Erdwachs.

Unter "Wachs schlechthin" hat man jedoch lediglich das Bienenwachs zu versteben.

l. Cera flava (Austr., Brit., Germ., Helv., U-St.). Cire jaune (Gall.). Cera cltrina. Cera. Gelbes Wachs. Bienenwachs. Yellow Wax. Yellow Beeswax.

Dasselbe ist ein Verdauungsprodukt der geschlechtslosen Arbeitsbienen (Apis mellifica L., die Honigbiene, Familie der Hymenopteren oder Hautflügler), das sie auf den Wachshäuten ihrer vier letzten Bauchringe abscheiden und zum Aufbau der aus den bekaunten Zellen bestehenden "Waben" benutzen. Die Waben, die im "Stocke" senkrecht stehen, werden an die Wand des Stockes mit dem harzartigen, in Weingeist löslichen "Vorwachs" (propolis) befestigt. Im Herbst werden die Stöcke von den Bienenwirthen (Imker oder Zeidler) gezeidelt, indem man den grüssten Theil der Waben herausnimmt. Nach Entfernung des Honigs (durch Auslaufenlassen, Auspressen oder Centrifugiren) werden die Waben in Wasser geschmolzen, wobei sich die Unreinigkeiten zu Boden setzen und das Wachs sich an der Oberfläche des Wassers sammelt. Bevor es in den Handel kommt, wird es gewöhnlich noch einmal umgeschmolzen.

686 Cers.

Es empfiehlt sich, das für pharmaceutische Zwecke bestimmte Wachs sogleich nach dem Einkanf zu schmelzen und im Warmwasser-Trichter zu filtriren.

Wachs wird in allen europäischen Ländern producirt, ausserdem ans Afrika (Marokko), Südamerika und Westindien eingeführt, wo es zum Theil von anderen Honigbienen erzeugt wird. Diese fremden Wachsarten sind bezüglich ihrer chemischen Zusammensetzung nicht so gut durchuntersucht als die europäischen. Es scheint sogar, als ob diese fremden Wachsarten kleine Unterschiede gegenüber dem europäischen Wachs aufweisen.

Beschreibung. Das Bienenwachs ist, von der Nahrung des Insektes abhängig, von heller oder dunkler gelber Farbe. Ein besonders helles Wachs (Jungfernwachs) stammt von jungen Stöcken, es ist von schmutzig weisslich-gelber Farbe. Afrikanische und amerikanische Sorten sind oft braun, indische graubraun; sie lassen sich schwer bleichen. Der Gerach ist angenehm honigartig, der Geschmack ist sehwach balsamisch. Beim Kauen darf es nicht an den Zähnen haften (mit Harz vorfälschtes klebt leicht an). In der Kälte ist es sprode, auf dem Bruch körnig, es nimmt dann leicht einen Kreidestrich an (was bei Talgzusatz nicht der Fall ist). Durch die Wärme der Hand erweicht es und wird knetbar. Lösilch beim Erwärmen in Chloroform, Benzol, Benzin, Schwefelkohlenstoff, Terpentinöl und vielen atherischen und fetten Oelen. In kaltem Alkohol ist Wachs unlöslich. Siedender Alkohol lest nur einen Theil - Corin - auf, während ein anderer Theil - das Myricin - ungelöst bleibt. In etwa 300 Th. Alkohol von 91-92 Proc. lüst es sich bei mehrstlindigem Kochen fast vollständig auf. Weingeistfreier Acther löst bei mittlerer Temperatur nur die Hälfte des Gewichtes des Wachses auf, Benzol oder Petroleumbenzin lösen bei 15° höchstens 20 Proc. des Wachses, der Rückstand ist weisslich. Die Lösung in 20 Th. Benzin, gleichen Theilen Benzol und 90 Proc. Alkohol, und in Chloroform lässt nach dem Verdunsten krystallinische Struktur des Wachses erkennen. Nach Long entstehen, wenn man einen Tropfen einer Chloroformlösung des Wachses unter dem Deckgläschen verdunsten lässt, feine federartige Krystallnadele, die sich zu hantelförmigen Aggregaten an einauder legen. Ein Zusatz von 20 Proc. Paraffin zum Wachs scheint die Krystallbildung ganz zu verhindern; bei Gegenwart von Talg sind dessen charakteristische Krystalie zu erkennen. Das nicht filtrirte Wachs enthält immer Pollenkörner der Blüthen, mit denen die Bienen in Berührung gekommen sind; es ist dieser Umstand wohl zu beachten, wenn es sich um Nachweis des Bienenwachses handelt.

Chemische Zusammensetzung. Das Wachs ist keine einheitliche Substanz, sondern ein Gemenge verschiedener Verbindungen. Seine wesentlichen Bestandtheile sind: freie Cerotinsäure (sog. Cerin)  $C_{27}H_{54}O_4$ . Dieselbe bildet den in beissem Alkohol löslichen, beim Erkalten sich wieder ausscheidenden Antheil des Wachses. Ferner Palmitinsäure-Melissyläther (sog. Myricin)  $C_{10}H_{31}$ .  $O_2$ .  $C_{80}H_{61}$ . (Nach Schwalb:  $C_{16}H_{31}O_2$ .  $C_{31}H_{60}$ .) Letzteres und Cerotinsäure sind im Wachs im Verhältniss 86: 14 vorhanden. Neben Cerotinsäure findet sich Melissinsäure  $C_{30}H_{60}O_2$  oder  $C_{31}H_{60}O_2$ , ferner Cerylalkohol  $C_{22}H_{56}$ . OH und ein zweiter Alkohol, endlich geringe Mengen ungesättigter Fettsäuren und Kohlenwasserstoffe, wie Heptacosan  $C_{42}H_{56}$  und Hentrizcontan und eine riechende, klebrige Masse vom Schm.-P. 22° C.: Cerolin. Die Angaben über den Gehalt an Kohlenwasserstoffen schwanken von 5-6 Proc. (Schwald) bis zu 12,9-13,9 Proc. (Boising). Ausserdem Farbstoffe von nicht näher bekannter Zusammensetzung.

Prüfung. Die Prüfung des Wachses auf Verfällschungen ist unerlässlich. Die Verhältnisse liegen gegenwärtig eigenthümlicher Weise so, dass es kaum noch möglich ist, ein garantirt unverfälschtes Wachs im Handel zu bekommen. Nur wenn man in der Lage ist, Wachs von wilden Bienen zu sammeln oder mit einem zuverfälssigen Imker bestimmte Abmachungen zu treffen, kann man sieher sein, ein unverfälschtes Wachs zu erhalten. Ist dies nicht möglich, so muss man stets gewärtig sein, dass selbst Wachs aus anscheinend zuverlässiger Quelle fremde Beimengungen enthält. Dies kommt daher, dass die Imker gegenwärtig zur Vermehrung der Honigausbeute den Bienen künstliche Waben (aus Ceresin) in die Stücke stellen. Bei der Honigernte haben die Imker meist vorgessen, in welche Stücke sie die künstlichen Waben gebracht haben. Infolge dessen werden dann auch ohne

Cara. 687

unlautere Absicht Naturwaben und Kunstwaben zur Gewinnung des Wachses zusammengeschmolzen,

Die Untersuchung einer Wachsprobe auf Reinheit ist keine ganz einfache Aufgabe. Sie setzt eine Menge Erfahrungen und Umsicht voraus; man verfährt zweckmüssig wie folgt:

1) Bestimmung des Schmelzpunktes.

Man bringt in ein auf die Halfte seiner Länge verjüngtes und am verjüngten Ende zugeschmolzenes Glasrohr 2—3 Tropfen des geschmolzenen Wachses, sammelt sie durch Neigen unmittelbar über der Verengungsstelle, wie bei a. und lässt vollständig erkalten (Fig. 178). Man lässt sodann das Röhrehen mehrere Tage liegen, da die Fette und Wachsarten ibren normalen Schmelzpunkt erst nach längdrer Zeit wieder erlangen, stellt dann das Röhrehen in ein mit kaltem Wasser gefülltes Becherglas, in welches man zugleich ein Thermometer eintaucht und orwärmt mit einer kleinen Flamme langsam, bis das Tropfehen herabzufliessen beginnt. ("Anfangspunkt des Schmelzens.") Der herabfliessende, noch trübe Tropfen nimmt dann die Form in b an. Man erwärmt dann weiter, bis er völlig durchsichtig ist, und notirt diese Temperatur ("Endpunkt des Schmelzens").

Unter Einbaltung dieser Bedingungen lässt sich annehmen, dass normales gelbes Wachs den Schm.-P. von 62-64°C. zeigt, d. h., dass das Schmelzen bei 62°C. beginnt und bei 64°C. beendet ist, doch kommen namentlich bei ausländischen Wachssorten kleine Abweichungen vor, indem der Anfang des Schmelzens zu 61,5°C., das Ende des Schmelzens bis 65°C. beobachtet worden ist. Die Pharmakopöen machen folgende Angaben:

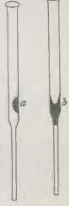


Fig. 178.

Schmelz-Punkt Spec. Gewicht bei 15°C, Austr. Erit. 68-61°C. 62,5-63,9°C. - 0,960-0,970 Germ. Helv. 63-64°C. cs. 64°C. 0,962-0,968 0,962-0,960 U-81, 63—61°C. 0,955—0,967.

Die Bestimmung des Schmelzpunktes hat nur bei ganz groben Fälschungen Worth, denn Hagen fand z. B. den Schmelzpunkt eines mit 13 Proc. Talg versetzten Wachses zu 63°C.

Gall.

2) Die Bestimmung des specifischen Gewichtes. Dieselbe erfolgt in der von Hagen angegebenen Weise dadurch, dass man eine Mischung von Weingeist mit Wasser herstellt, bei welcher das Wachs gerade "schwimmt", d. h., welche das nämliche spec. Gew. hat wie das Wachs. Stellt man demnach das spec. Gew. dieser Mischung fest, so hat man zugleich das spec. Gew. des Wachses. Zur Erlangung vergleichbarer Zahlen muss die nachstehende Anweisung genau eingehalten werden:

Am Rande einer nicht zu grossen Weingeiststamme erhitzt man ein grösseres Stäck Wachs bis zum Abschmelzen eines Tropfens. Diesen lässt man in ein slaches, mit kaltem Weingeist gefülltes Schälchen fallen, wobei man das Wachsstück dem Niveau des Weingeistes soviel als möglich nähert, weil das Herabfallen aus grösserer Höhe ein Einschliessen geistes soviel als möglich nähert, weil das Herabfallen aus grösserer Höhe ein Einschliessen geistes soviel als möglich nähert, weil das Herabfallen aus grösserer Höhe ein Einschliessen Jahr und hie Parle mit sich bringen könnte. Man stellt von jedem Wachs-Brot 10 von Luft in die Parle mit sich bringen könnte. Man stellt von jedem Wachs-Brot 10 bis 12 Perlen her, legt dieselben auf Fliesspapier und lässt sie 8—24 Stunden liegen. Man mischt nun 8 Proben Weingeist zum spec. Gew. 0,960, 0,961 bis 0,967 bei 15° C., bringt die Wachsperlen der Reihe nach in jede dieser Flüssigkeiten bei 15° C. und beobachtet, in welcher der Mischung sie sehweben. Einzelne lufthaltige Perlen, welche sieh von den übrigen dadurch unterscheiden, dass sie auf allen diesen Flüssigkeiten schwimmen, sind zu entfernen. Als "Schweben" bezeichnet man die Erscheinung, dass die Wachsperlen in einer Flüssigkeit in jedem Theile der Flüssigkeitssäule sich im Gleichgewicht befinden, d. h. dass sie an jedem Theile der Flüssigkeitssäule sehwimmen, also weder zu Boden sinken, noch in die Höhe steigen. — Das spec, Gew. derjenigen Alkoholmischung, in welcher das "Schweben" der Wachsperlen stattfindet, ist als spac. Gew. des Wachses anzunehmen. (Dietenen)

Diese Bestimmung des spec. Gew. ist sehr wichtig, da die meisten der in Frage kommenden Beimischungen das spec. Gew. merklich beeinflussen. Normales Wachs hat bei 15°C, das spec. Gew. 0,960—0,970. (Die niedrigste Augabe in der Litteratur ist 0,956, die höchste 0,975.) Dagegen zeigte z. B. eine Mischung aus gleichen Theilen Wachs und Paraffin das spec. Gew. 0,916—0,919, eine solche aus gleichen Theilen Wachs und Harz 0,973—0,976, eine andere aus 2 Th. Wachs und 1 Th. Ceresin 0,942—0,943. Jedenfalls

Cers. 688

wird man, wenn das spec. Gew. einer Wachssorte ein nichtnormales ist, darauf aufmerksam gemacht, dass irgend etwas an dem Wachse nicht richtig ist.

Bei dieser Bestimmung des spec. Gew. muss die Temperatur genau eingehalten werden, ferner muss man die Mischung von Alkohol und Wasser solange stehen lassen, bis alle Luftblasen daraus entwichen sind. Die Probesisksigkeit kann man herstellen durch Vermischen von 1 Th. Spiritus von 0,830 spec. Gew. mit 3 Th. Wasser.

Helv. schreibt folgende, rasch orientirende Probe vor: Wachs sell in 10 proc. Ammoniakflüssigkeit von 15° C. untersinken. Schwimmt es auf derselben, so kann es mit Ceresin, Paraffin oder Talg verfalscht sein.

- 3) Wird 1,0 g Wachs mit 20 g Weingeist während einiger Minuten gekocht, und die Flüssigkeit während einiger Stunden zum Erkalten bei Seite gestellt, so soll das Filtrat fast ungefärbt sein (deutliche Gelbfärbung - fremde Farbstoffe, z. B. Curcuma), Lackmuspapier night oder nur sehr schwach röthen und durch Zusatz von Wasser nur schwach epalisirend getrübt werden. Eine starke Trübung weist auf Zusatz von Stearinsaure oder Harz hin.
- 4) Wird 1 g gelbes Wachs mit 10 ccm Wasser und 3 g krystall. Natriumkarbonat 1/4 Stunde zum Sieden erhitzt, so muss sieh beim Erkalten das Wachs über der Salzlösung wieder abscheiden und letztere darf nur opalisirend trübe erscheinen. Tritt diese Erscheinung nicht ein, sondern behält die Reaktionsflüssigkeit das Ausschen einer Eunision, so kann Stearinshure. Pflanzenwachs oder Talg zugegen sein.

Die angegebenen Prüfungen sind bezüglich ihres Werthes nicht zu unterschätzen. Sie geben hänfig wichtige Fingerzeige dafür, ob ein Wachs rein oder verfülscht ist. Von ausschlaggebender Bedeutung aber ist die Feststellung der Säurezahl, der Esterzahl und der Verhältnisszahl nach Köttstorfer-Hübl.

5) Prüfung nach Hönt.

Man wagt 3-4 g geschmolzenes und filtrirtes Wachs (genau gewogen!) in ein 150 cem-Kolbehen ein, übergieset mit 25 cem säurefreiem Alkohol von 25 Proc., erhitzt unter Erwürmen am Rückflusskähler bis zum Schmelzen, fügt einige Tropfen Phenot-phthalen-Lösung hinzu und titrirt, indem man das Kölbehen in einem Gefüss mit warmem Wasser bewegt, mit 1/2-normaler alkoholischer Kalilauge bis zur Rothfürbung (Säurezahl).

— Alsdann giebt man 20 cem der nämlichen Lauge hinzu, verseift durch 1—2 stündiges Erhitzen im Sandbade am Rückflusskähler und titrirt den Ueberschuss der Kalilauge mit

Saurezahl 19-21, Esterzahl 73-76.

Wichtig ist für die Beurtheilung des Wachses noch die Berechnung des Verhältuisses der Saurezahl zur Esterzahl, die sog. Verhältnisszahl, z. B.

$$19-21:73-76=1:x$$

Dieses Verhältniss schwankt bei reinem Wachse zwischen 1:3,6 und 1:3,8.

Wie die nachstehende Tabelle zeigt, ändert ein Zusatz der in Frage kommenden Verfälschungsmittel mindestens eine dieser Daten, meist alle zusammen.

	Säurezahl	Estereahl	Verhältnisssahl	Versoitungszahl
Gelhes Bienenwachs .	20	75	3,75	95
Japanwachs	20	200	10	220
Carnaubawachs	4	75	18,75	79
Paraffin, Ceresin	0	0	0	.0
Harz (Colophonium) .	180	10	0,056	190
Talg	4	191	48	195
Stearinshure	195	0	0	195
Chinesisches Wachs .	Spur	63	63	63

Aus den erhaltenen Daten ist man berechtigt, folgende Schlüsse zu ziehen: Findet man die Verseifungszahl unter 92 und ist zugleich die Verhältnisszahl diejenige des reinen

Wachses, so ist Ceresin oder Paraffin beigemischt. — Ist die Verhältnisszahl grösser als 3,8, so ist wahrscheinlich Japan wachs, Carnan bawachs oder Talg zugesetzt. Ist die Verhältnisszahl kleiner als 3,6, so ist Stearinsäure oder Harz zugegen.

Diese Methode der Untersuchung hat sich vorzüglich bewährt. Indessen ist über Wachse Mittheilung gemacht worden, welche sich nur sehwer vollständig verseifen lassen, deshalb unter Umständen nicht ganz richtige Zahlen liefern. Namentlich ceresinhaltige Wachse liefern zu niedrige Verseifungszahlen. Man hat zur Erreichung völliger Verseifung vorgeschlagen, die Verseifung im Sandbade anstatt auf dem Wasserbade auszuführen. Ferner ist empfohlen worden, zwischen Verseifungskölbehen und Rückflasskühler einen mit Alkohol gefüllten Müllen'schen Extraktor einzuschalten und das Erwärmen mit einer kleinen, direkten Flamme auszuführen. Durch das Zwischenschalten des Müllen'schen Extraktors wird die Koadensation und das Zurücktropfen des Alkohols sehr gleichmässig, das Niveau des Alkohols im Kolben bleibt stets das gleiche, und die Verseifung ist in einer Stunde sicher beendet.

Um dem genannten Uebelstande zu begegnen, ist ferner die Hösn'sche Methode von Benzeuer und Manoold wie folgt abgeändert werden:

Diese bestimmen einerseits die Säurezahl in der von Höm, angegebenen Weise, au Stelle der Verseifungszahl aber die Gesammtsäurezahl, das ist diejenige Menge Kalihydrat in Zehntelprocenten, welcher die Mischung aus Fettsäuren und Fettalkoholen zur Neutralisation bedarf, die man erhält, wenn man das Wachs verseift und die Seife durch Kochen mit verdlinnter Salzsäure zerlegt. Diese Mischung wird von ihnen naufgeschlossenes Wachs und genannt.

Zur Bestimmung der "Gesammt-Säurezahl" löst man 20,0 g Kalihydrat in einer halbkugeligen Porcellanschale von 400—500 cem Fassungsraum in 15 cem Wasser, erhitzt auf
einem Drahinetze zum beginnenden Sieden und fügt etwa 20 g des filtrirten und geschmolzenen Wachses unter Umrühren hinzu. Das Erhitzen wird mit kleiner Flamme
unter beständigem, lebhaftem Umrühren noch 10 Minuten fortgesetzt. Man verdünnt alsdann mit 200 cem heissem Wasser, erwärmt und säuert mit 40 ccm Salasäure, die vorher
mit Wasser verdünnt wurde, au. Man kocht, bis die aufschwimmende Schicht vollständig
klar ist, lässt erkalten und reinigt den Wachskuchen durch dreimaliges Auskochen mit
Wasser, dem man das erste Mal etwas Salzsäure zusetzt. Zuletzt wird der Kuchen abgehoben, mit Filtrirpapier abgewischt, im Trockenschranke geschmolzen und filurirt. Das
filtrirte, noch flüssige Fett wird auf ein Uhrglas ausgegossen und nach dem Erkalten in
Stücke gebrochen.

6—8 g des in dieser Weise erhaltenen "aufgeschlossenen Wachses" werden mit 30 ccm säurefreiem Alkohol übergossen, auf dem Wasserbade zum Schmelzen erhitzt und darauf nach Zusatz von einigen Tropfen Phenolphthalem-Lösung unter Bewegen in einem Gefässe mit warmem Wasser mit 1/2-normaler Kabilauge bis auf Roth titrirt. Die Ver-

seifung ist selbst bei grossem Ceresingehalte stets eine vollkommene.

Bezeichnet man mit s die Säurezahl, mit S die Gesammtsäurezahl und mit a die Aetherzahl, so ist a + s die Verseifungszahl nach v. Höne, und ferner

$$a = \frac{56100 (S-s)}{56100-18S}$$
 und  $S = \frac{56100 (a+s)}{56100+18 a}$ 

Für die mittlere Säurezahl (s=20) haben z. B. die Verseifungszahlen ( $\alpha$ - $\downarrow$ -s) und die Gesammtsäure-Zahlen (S) folgende zusammengehörige Werthe:

а	4 + 3	S	S	а	n + s
69	89	87,07	87	68,91	88,91
70	90	88,62	-88	69,96	89,96
71	91	88,97	89	71,02	91.02
72	92	89,92	90	72,08	92,08
75	93	90,87	91	73,14	93,14
74	94	91,82	92	74,19	94,19
75	95	92,77	93	75,25	95,25
76	96	93,72	94	76,30	96,30
77	97	94,67	95	77,36	97,36
78	98	95,61	96	78,41	98,41

Bildet man die Verhältnisszahl nicht aus der Aetherzuhl und Säurezahl, soudern aus der Gesammtsäurezahl und der Säurezahl, so erhält man für von Hünt's normales Wachs mit der Verseifungszahl 95 die Verhältnisszahl  $S-s:s=72,\ 77:20=3,64.$ 

Diese Verhältnisszahl würde als die normale anzuschen sein. Erhebliche Abweichungen von derselben wirden auf eine Verfalschung des Wachses schliessen lassen.

Zum Nachweis von Fichtenbarz ist die von Donarn angegebene Prüfung in der Modifikation von E. Schmidt zu empfehlen, welche auf der Bildung von Nitroderivaten aus dem Harz beruht:

5 g Wachs werden in einem Kolben mit der 4-5fachen Menge reher Salpetersäure (von 1,32-1,83 spec. Gew.) zum Sieden erhitzt und eine Minute im Sieden erhalten. Dann fügt man ein gleiches Volumen kaltes Wasser und unter Umschütteln soviel Ammoniakilissigkeit hinzu, dass die Flüssigkeit deutlich danach riecht. Die ammoniakalische Flüssigkeit wird in ein cylindrisches Glasgefüss abgegossen. Bei reinem Wachse ist sie nur gelb gefürbt, bei Harzgehalt mehr oder weniger rothbraun. (Zeigt noch 1 Proc. Harz an.)

Zusammenfassung. Bei einer Untersuchung von Wachs wird man 1) das spec. Gew. bestimmen, 2) die Methode von Hürt anwenden. Geben beide Verfahren normale Werthe, so kann man das Wachs als normal bezeichnen. Fallen die erhaltenen Zahlen ausserhalb der Norm, so wird man 3) die Bredenkt-Mangold'sche Methode anzuschliessen haben. Beim Einkauf von Wachs bringt man zweckmüssig Stichproben einerseits in Wasser, andererseits in Ammoniakflüssigkeit von 15°C. Auf ersterem müssen sie schwimmen, in letzterem untersinken. — Ausserdem wird man gut thun, falls das Wachs von unbekannten Producenten (Bauern) gekauft wird, jedes Wachsbrot durchzuschlagen, damit man nicht etwa alte Hufeisen und dergl. als Wachs bezahlt.

Einkauf, Aufbewahrung. Um reines Wachs zu erhalten, wendet man sich am besten an bekaunte, zuverlässige Bienenzüchter oder Bienenzuchtvereine und macht darauf aufmerksam, dass man ein absolut reines Wachs haben will, dass also das Wachs aus Stöcken stammen muss, in welche Kunstwaben nicht gebracht worden sind. Man achte ferner darauf, dass die Böden der Wachsbrote nicht dieke Schichten von Unreinigkeiten enthalten. Am zweckmässigsten ist es, die Wachsbrote sofort zu schmelzen, das Wachs im Dampftrichter zu filtriren und in Formen zu giessen. — Die Aufbewahrung des gelben Wachses erfolgt in Holzkästen an einem trockenen Orte. An einem feuchten Orte überzieht es sich mit Schimmelwucherungen. Während des Lagerns trocknet es aus und kann etwa bis 8 Proc. an Gewicht verlieren. Man wird also gut daran thun, bei der Kalkulation auf einen Gewichtsverlust von etwa 10 Proc. zu rechnen.

11. Cera alba (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Cire blanche (Gall.). Welsses Wachs. Gebleichtes Wachs. White wax. White Bees-wax. Das weisse Wachs wird durch verschiedene Bleichverfahren aus dem gelben Bienenwachse dargestellt.

Bei der Rasenbleiche wird das geschmolzene gelbe Wachs auf hölzerne Walzen gegossen, welche etwa bis zu ihrer Hälfte in kaltem Wasser rotiren, und dadurch in die Form von dinnen Bändern gebracht, oder man bringt es in die Form von dünnen Fäden, oder man stäubt es unter Druck aus Cylindern in kaltes Wasser. In diesem Zustande feiner Vertheilung wird es alsdaun (namentlich während der warmen Jahreszeit) auf Leinwandtüchern unter häufigem Benetzen mit Wasser, bisweilen auch unter Zusatz von Terpentinöl der Wirkung der Sonnenstrahlen ausgesetzt. Wenn der Bleichprocess ein gewisses Stadium erlangt hat, wird das Wachs wieder geschmolzen, in Bänder gegossen und weiterhin dem Sonnenlichte ausgesetzt. Ein Zusatz von etwa 5 Proc. Talg hat zur Felge, dass der Bleichprocess rascher verläuft und das Endprodukt weisser ausfällt, auch verhindert dieser Zusatz, dass das Wachs zu spröde wird.

Bei chemischer Bleiche wird das Wachs durch Einwirkung von Chlorkalk oder Wasserstoffsuperoxyd oder durch Kaliumpermanganat oder durch Kaliumbichremat und Schwefelsäure entfärbt. Doch werden durch die Einwirkung dieser Chemikalien die physikalischen Eigenschaften des Wachses merklich verändert. Endlich kann man das gelbe Wachs auch durch Thierkohle entfärben.

Blaweilen sollen die Wachsbleicher dem Wachse, um es weisser zu machen oder weisser erscheinen zu lassen, auch Zusätze von Weinstein, Alaun, Arsenik (?), Bleiweiss,

Schwerspath oder Gips machen; alle diese Zusätze würden sich schon beim Schmelzen des

Wachses im Probirglase zu erkennen geben.

Helv. schreibt vor, dass das zum Gebrauche für Salben bestimmte weisse Wachs dadurch gereinigt werden soll, dass man 1 Th. weisses Wachs mit 10 Th. Wasser bis zum Schmelzen des ersteren erhitzt und die Mischung einige Zeit umrührt. Nach dem Erkalten wird der Wachskuchen abgehoben und getrocknet.

Eigenschaften. Das weisse Wachs kommt in den Handel in Form runder, dünner Scheiben oder in Form von Tafeln. Es besitzt den eigenartigen Wachsgeruch in geringerem Grude wie das gelbe Wachs, gleichzeitig ist meist auch schwach ranziger Geruch wahrnehmbar. Es ist weiss oder schwach gelblich-weiss, etwas durchscheinend, gleichzeitig etwas härter als das gelbe Wachs. Der Bruch ist nicht körnig wie beim gelben Wachse, sondern schwach glänzend.

Der Schmelzpunkt wird durch den Bleichprocess wenig beeinflusst, dagegen wird das spec. Gewicht etwas erhöht, allerdings durch den üblichen Zusatz von Talg um fast

ebensoviel wieder herabgesetzt.

Konstanten. Spec. Gew. bei 15° C. = 0,960 - 0,970. Schm.-P. etwa 64° C. Sikurezahl 17,2-25,0. Esterzahl 70-79,8. Verseifungszahl 90,4-98,47.

Die Prüfung und Beurtheilung des weissen Wachses erfolgt in der nümlichen Weise, wie für das gelbe Wachs angegeben.

Austr. Brit. Gail. Germ. Helv. U-St.
Schmeizpunkt cs. 61°C. -- cs. 64°C. -- cs. 65°C.
Spec. Gewicht bei 15°C. 0,955-0,970 -- 0,955-0,970 0,955-0,970 0,965-0,975

Anwendung. Das Wachs findet, wie die Fette, bisweilen als einhüllendes, reizmilderndes Mittel Verwendung in Form von Emulsionen (wozu mau als das bessere, gelbes Wachs verwendet, welches gleichfalls eine weisse Emulsion liefert). Ferner bildet es einen Bestandtheil vieler Pflaster und Salben. Zu technischen Zwecken wird es vielfach benutzt; sehr bedeutend ist sein Verbrauch zu Wachskerzen für den katholischen Gottesdienst. Da hier ausdrücklich Bienenwachs vorgeschrieben ist, kann der Apotheker leicht in die Lage kommen, nach dieser Richtung zu Untersuchungen in Anspruch genommen zu werden.

Das gelbe Wuchs ist dem weissen fiberall da vorzuziehen, wo es seiner Farbe wegen nicht stört. Das weisse Wachs ist durch den Bleichprocess insofern verändert worden, als es selbst sehon etwas ranzig ist und Fettgemische zum Ranzigwerden mehr dispenirt als das gelbe Wachs.

Jungfernwachs (Cera virginea) ist das Wachs aus jungen Bienenstöcken. Es hat eine schmutzigweisse oder gelblichweisse Farbe und ersetzt vortheilhaft das weisse Wachs. Amerikanisches und afrikanisches Bienenwachs haben gewöhnlich eine stark braune

Farbe und werden deshalb in der Pharmacie nicht angewendet.

Oleum Cerae. Wachsöl. Gleiche Theile geputverter Aetzkalk oder Ziegelsteinstückehen und geschabtes gelbes Wachs werden gut gemischt und in eine gläserne Retorte gegeben der trocknen Destillation unterworfen. Das in der Vorlage gesammelte butterartige Och wird nochmals über seine 5 fache Menge geputverten Aetzkalk oder Ziegelsteinstückehen rektificirt. Frisch ist es wasserhell und dünnilüssig, von breuzlich-ätherischem Geruche und Geschmacke. Bei längerer Aufbewahrung bräunt und verdickt es sich. Es wurde vor Zeiten zu Einreibungen bei gichtischen Leiden gebraucht.

Emulsio Cerae. Wachsemulsionen werden wie Oelemulsionen dargestellt, jedoch unter Anwendung von geschmelzenem gelbem Wachs und einem Emulsionsmörser, welcher zunächst auf 65° C. erwärmt, dann bei 40-50° C. warm erhalten wird. Die Ausführung ist folgende:

itp. Ceras flavas 10,0 Gummi Arablei q. s. Aquae destillat. 100,0 Strapt Aurant flor, 20,0,

In einen Mixturmörser mit starker Reibkenle giebt man 10,0 Wachs und 10,0 Gummipulver und erwärmt den Mörser im Wasserbade bis zum Schmelzen des Wachses. Das Pistill wird für sich bis zu gleicher Temperaturhöhe erwärmt. Dann reibt man (nach Entfernung des Mörsers aus der Warme des Wasserbades) Gummi und Wachs zusammen und setzt auf einmal 15,0—16,0 kochend heisses Wasser unter Fortsetzung des Agitirens hinzu. Man agitirt, bis das Ganze auf 35—40° C. abgekühlt und eine weisse, gleichmüssige Emulsion entstanden ist. Dann setzt man in kleinen Portionen die übrigen 85,0 Wasser von gewöhnlicher Temperatur unter fleissigem Agitiren hinzu, zuletzt den Sirupus.

III. Cera chinensis. Chinesisches Wachs. Insektenwachs. Cire d'insectes. Chinese wax. Diese Wachsart wird von der auf der chinesischen Esche Frazinus Chinesis Roxnounen, lebenden Wachsschildlaus, Coccus ceriferus Fann. oder Coccus Pe-la

Westwood ausgeschieden.

Die mit einem Wachsüberzuge überkleideten Baumzweige werden im August abgeschnitten und zur Gewinnung des Wachses mit Wasser ausgekocht. Das aufschwimmende Wachs wird nach dem Erkalten abgehoben, umgeschmolzen und geklärt. Es kommt
in grossen runden Broten in den Handel, ist rein weiss bis gelblich, ohne Geschmack, und
besitzt einen an Talg erinnernden Geruch. Es stellt eine durchscheinende, krystallinische,
harte Masse dar.

Konstanten. Schm.-P. 81—88° C. Erstarrp. 80,5—81° C. Spec. Gew. bei 15° C. = 0,970 (nach Gene & Co. = 0,926); bei 99° C. (Wasser von 15,5° C. = 1,0) = 0,810. Shurezahl 0,0. Verseifungszahl 63,0 (ALLEN), 77,9 (HERPIO).

Es enthält keine freie Säure und besteht aus fast reinem Cerotinsäure-Ceryläther.  $C_{e\tau}H_{aa}O_{d}$ .  $C_{a\tau}H_{ba}$ , ausserdem sind noch einige nicht näher bekannte Säureester in kleinen Mengen zugegen. Dieses Wachs ist schwer verseifbar; es wird in China und Japan zur Kerzenfabrikation, auch zum Glänzendmachen von Leder und dergl. verwendet.

IV. Cera japonica. Japanwachs. Japantalg. Japanisches Wachs. Vegetabilisches Wachs. Sumachwachs. Oleum Rhois succedaneae. Circ de Japon. Japan wax.

Das sogen. Japanwachs ist kein Wachs, sondern ein Fett. Es wird aus den Steinfrüchten mehrerer Samacharten (vornehmlich Rhus succedanca L., ausserdem noch R. vernicifera DC., R. sylvestris Sieb. und Zucc.) in Japan und Kalifornien gewonnen.

Das rohe Wachs kommt in Form kleiner Scheiben oder viereckiger Tafeln in den Handel. Es wird durch Schmelzen und Filtriren gereinigt und an der Sonne gebleicht. Das gereinigte Japanwachs ist blassgelb, fast weiss, hart (bei 4-8 bis 10° C. segar spröde), von muscheligem, etwas glänzendem Bruche. Bei längerer Aufbewahrung wird es gelber, und die Oberfläche bedeckt sich mit einem weissen Anfluge (es sicht aus, als oh das Wachs verwittert wäre), welcher aus prismatischen, mikroskopischen Krystallen besteht. In der Wärme der Hand wird es knetbar, beim Kauen klebt es nicht an den Zähnen, dagegen macht sich dabei eine gewisse Ranzigkeit durch Kratzen im Schlunde bemerkhar. Der Gerach ist etwas talgartig, schwach mazig.

In siedendem Alkohol von 96 Proc. ist es ziemlich leicht löslich; die Lösung erstarrt beim Erkalten zu einer körnig krystallinischen Masse. Aether, Benzin und Petroleumäther lösen es leicht auf. — Es ist bis auf einen geringen Rest von etwa I Proc. leicht versolfbar und besteht der Hauptmenge nach aus Glycerinpalmitat und 9—13 Proc. freier Palmitinsäure, enthält auch kleinere Mengen der Glycerinäther der Stearinsäure und Arachinsäure und nach Allen 8,4 Proc. lösliche Fettsäuren, auf Caprylsäure berechnet. Der Glyceringehalt wird sehr hoch, nämlich zu 11,6—14,7 Proc. augegeben. Der Aschengehalt beträgt 0,02—0,08 Proc., der Gehalt an Wasser 2—4,0 Proc.

Konstanten. Schm.-P. 52-54° C. Shurezahl 18,6-22,4. Esterzahl 190,7-206,3. Verseifungszahl 217,17-225,0. Jodzahl 4-5,0.

Nach Kleinstück ist das spec. Gew. des Japanwachses bei 16—18°C. = demjenigen des Wassers. Bei niedrigeren Temperaturen wird es höher, bei höheren Temperaturen nied-

riger als dasjenige des Wassers (von gleicher Temperatur). Umgeschmelzenes und wieder erstarrtes Japanwachs hat zunächst ein höheres spec. Gewicht, beim Lagern nimmt es wieder normale Diehte an.

Eine Verfälschung durch Talg würde sich durch die Erhöhung der Jodzahl zu erkennen geben.

Das Japanwachs wird zur Kerzenfabrikation, auch zur Darstellung von Pomaden und Salben au Stelle des weissen Bienenwachses angewendet.

Neuerdings ist das Japanwachs von Punsten als Ersatz des weissen Wachses in Salben etc. sehr warm empfohlen worden. P. giebt folgende Formeln an:

	Adepa benzont	nu.		Duguestem leady	BOSa
Пр	Adipis benzonti Cerae japonicae	97,0 8,0.	Rp	Cetacet Cerue Japonicse Otel Amygdalacum Aquae Rosse	12,5 10,0 57,0 19,0
	Ceratam Ceta	cel.		Boracla	0,5.
Rp	Cetacei Cerae japonicas	10,0 25,0	Rp.	Unguentum almp Adipia Come ianonione	10x. 85,0 15.0.

V. Cera Carnaubae. Carnauba-Wachs. Ceara-Wachs. Circ de Carnauba. Circ de Carnauba. Carnauba wax.

Dieses Wachs scheidet sich an der Oberstäche der Blätter der Wachspalme, Corypha

cerifera L. (Copernicia cerifera Mart.) aus.

Das rohe Wachs ist schmutzig grünlich oder gelblich, dem Ausschen nach gleicht os etwa dem gekochten Terpentin (Terchinthina cocta), ziemlich hart und spröde, so dass es sich sogar zu Pulver reiben lässt, von einem eigenthümlichen Glanze, etwa wie Meerschaum. Es schmilzt bei 84—86° C., ohne aber eine völlig klare Flüssigkeit zu geben, vielmehr ist die geschmolzene Masse trübe, braun, schüumig, infolge Wassergehaltes, diekflüssig. — Es läst sich in Aether und in siedendem Alkohol, auch in hei sem Terpentinül vollständig auf; die Lösungen erstarren beim Erkalten unter Abscheidung einer bei 105° C. schmelzenden, krystallinischen Masse. Beim Verbrennen hinterlässt es etwa 0,5 Proc. Asche, in welcher häufig Eisen enthalten ist.

Konstanten. Schm.-P. 84—86° C. Spoc. Gew. bei 15° C. = 0,905-1,000; bei 98—99° C. (bezogen auf Wasser von 15,5°) = 0,842. Verseifungszahl = 80-94. Säure-

zahl 4-8. Aetherzahl = 76,0. Jodzahl = 13,5.

Die Zusammensetzung des Carnaubawachses ist noch nicht endguitig festgestellt. Es besteht der Hauptsache nach aus Cerotinsäure-Myricyläther, etwas freier Cerotinsäure und Myricylalkehol, welcher durch kalten Alkohol dem Wachse entzogen werden kann, daneben noch einige andere Körper von geriagerem Interesse. Es ist schwer vorseifbar.

Carnaubawachs erhöht schon in einer Menge von 5-10 Proc. den Schmelzpunkt derjonigen Fette etc. erheblich, denen es zugesetzt wird. Man benutzt es daher in der Kerzenfabrikation. Ferner wird es zur Darstellung von Wachsürnissen und als Schusterwachs verwendet, auch zur Darstellung von Bohnermassen und von Petroleumseifen, weil Petroleum sich in solchen Seifen löst, welche unter Zusatz von Carnaubawachs dargestellt werden. Carnaubawachs kann kaum verfälscht werden, ohne sein Aussehen merklich zu ländern. Ein Zusatz von gekochtem Terpentin würde den Schmelzpunkt erniedrigen, die Sturezahl aber erhöhen.

VI. Adipocire. Fettwachs. Leichenfett. Leichenwachs. Der Name ist aus Adeps und Cera gebildet und bezeichnet eine im wesentlichen aus Fettsäuren oder Seifen bestehende Substanz, welche bei der Zersetzung von Leichen in sehr feuchtem Boden oder unter Wusser, höchstwahrscheinlich infolge mangelnden Luftzutrittes, entsteht.

Es ist aussen meist dankelbraun, von anhaftenden humusartigen Substauzen, innen weiss oder gelblich-weiss, bart, bröckelig. Es besteht in den meisten Fällen aus Oelsäure, Palmitinsäure, Stearinsäure und deren Oxysäuren, bezw. aus den Ammoniak- und Kalksalzen dieser Säuren.

Das Leichenwachs soll u. s. in den Gebirgsgegenden Schlesiens von Kurpfuschern (Todtengrabern) als Heilmittel und zwar mit heissem Wein als schweisstreibendes Mittel gegeben werden.

Autographische Tinte. 4 Th. gelbes Wachs und 3 Th. Talg werden geschmolzen, 13 Th. venetianische Seife, möglichst fein zerschnitten, nach und nach zugesetzt und ebenfalls zum Schmelzen gebracht; dann werden 6 Th. Schellack ebenfalls in kleinen Antheilen zugegeben und geschmolzen, hierauf das Ganze höher erhitzt, bis es weisse Dämpfe ausstösst. Man entzündet diese, erstickt das Feuer nach 2 Minuten(!) durch Anflegen eines gut passenden Deckels und rührt 3 Th. Lampenruss in die heisse Masse.

Bolmermasse für Linoleum. I. Man schmilzt 7 Th. gelbes Wachs (oder Ceresin) auf dem Wasserbade und rührt 3 Th. Terpentinöl hinzu.

II. 1 kg gelbes Wachs, 1,5 kg Terpentinöl, 10,0 g Lavendelöl.

III. Man schmilzt 100 Th. Carnaubawachs, 900 Th. Japanwachs, 600 Th. Paraffin (Schmelzpunkt 40°C.) zusammen und rührt 2000 Th. Terpentinöl hinzu.

Brunne Wichse für Sommerschuhe. 300,0 g gelbes Wachs werden geschmolzen und mit 1 l Terpentinöl vermischt. Zur fast erkalteten Masse rührt man eine Lösung von 120,0 g venetianischer Seife in 1 l Wasser, sowie eine Auflösung von 25,0 g Nanking-Gelb (oder eines anderen passenden Farbstoffes) und rührt das Ganze bis zum Erkalten.

Brunolln (Brunolein) Mattlack für Holz zum Einlassen heller Naturholzgegen-13 Th. venetianische Seife, möglichst fein zerschnitten, nach und nach zugesetzt und eben-

Brunolin (Brunolein) Mattlack für Holz zum Einlassen heller Naturholzgegenstände, um dunkle Eiche zu imitiren. Gelbes Wachs 75,0, Siccatif 325,0, Terpentinol

600,0, Goldocker oder Umbrabraun q. s. Cearln nennt Isslein eine neue Salbengrundlage, die aus 1 Th. weissem Carnaubawachs (durch Zusammenschmelzen von 25 Th. natürlichem Carnaubawachs und 75 Th. Ceresin und Rasenbleiche der Mischung hergestellt) und 4 Th. flüssigem Paraffin (Germ.) durch Schmelzen im Wasserbade und Kaltrühren gewonnen wird, und sich durch ihre Eigenschaft, grössere Flüssigkeitsmengen (bis zu 18 Proc.) aufzunehmen, vor der officinellen Paraffinsalbe auszeichnet.

Cerotine, Polirmittel für Brandmalerei. I. Weisses Wachs 1 Th., Terpentinol

2 Theile. II. Carnaubawachs 1 Th., Terpentinol 5 Th.

Einlasswachs. Wird erhalten durch Zusammenschmelzen von 85 Th. robem fil-trirten Erdwachs und 15 Th. Carnaubawachs.

Farbenstifte für Glas und Porcellan. Schwarz: 10 Th. Lampearuss, 40 Th. Wachs, 10 Th. Talg. Weiss: 40 Th. Kremser Weiss, 20 Th. weisses Wachs, 10 Th. Talg. Blau: 15 Th. Berlinerblau, 5 Th. weisses Wachs, 14 Th. Talg. Man schmilzt die Masse, presst in runde Stifte und trocknet an der Luft.

Fussboden-Wichse. Man lost 160,0 g Pottasche in 4 l Wasser, setzt 40-60,0 g Orlean allmählich hinzu, kolirt und kocht die Kolatur mit 1400,0 g gelbem Wachs und 40 g japanischem Wache, sowie 90,0 g Kaliseife. Nach dem Erkalten verdünnt man mit 121 Wasser. Für braune Wichse ist Umbraun nach Bedarf zuzusetzen.

Hutglanz, zum Glänzendmachen von Filzhüten, ist eine Lösung von 1 Th. Car-

naubawachs in 1000 Th. Benzin. Sie wird mittels einer Bürste aufgetragen.

Lederfett (Stiefelschmiere). Gelbes Wachs 10 Th., Kolophonium 2 Th., Rabol nach Belieben.

Lederglanz. Borax 40 Th., Carnaubawachs 120 Th., Wasser 800,0 Th. werden zum Lack gekocht. — Diese Mischung kann als Fussboden-Einlass, als Mattlack für Naturholz u. dergl. verwendet werden. Zur Benutzung als Lederlack löst man in ihr noch 10 Th. Nigrosin auf.

Modellir-Wachs. I. Gelbes Wachs 1000 Th., Lürchen-Terpentin 130 Th., Schweineschmalz 65 Th., Bolus 725 Th. Die noch flüssige Mischung wird in laues Wasser gegossen und geknetet, bis eine plastische Masse erhalten ist. II. Sommer-Modellirwachs. Weisses Wachs 20 Th., gemeiner Terpentin 4 Th., Sesamöl 1 Th., Cinnober 2 Th. III. Winter-Modellirwachs. Weisses Wachs 20 Th., gemeiner Terpentin 6 Th., Sesamöl 2 Th., Cinnober 2 Th. Bereitung wie bei I.

Moulage-Masse zur Herstellung anatomischer Präparate, namentlich der matologischer Präparate. Gleiche Theile Japanwachs und Carnaubawachs werden ausammengeschmolzen und im Dampftrichter filtrirt. Dieser Mischung werden verschiedene Farben, z. B. Zinkoxyd, Bleiweiss u. dergl. zugesetzt.

Siegellack, in Weingelst unföslicher. 5 Th. gelbes Wachs, 1 Th. Carnaubawachs, 1 Th. Paraffin schmilzt man, trägt nach und nach 5 Th. Mennige, mit 2 Th. Schlämmkreide gemischt, ein und erhitzt bis zur Dickflüssigkeit. Dient zum Versiegeln von Spiritusfässern u. dergl.

Stärkeglanz, zum Plätten. 2 Th. Japanwachs, 3 Th. bestes Stearin.
Tannarin ist ein Schuhwachs aus I Th. Carnaubawachs und 3 Th. Terpentinöl.
Diese Lösung kann durch Theerfarben nach Belieben gelb, braun oder schwarz gefirbt werden.

695 Cers.

Wickse für gelbe Schule. 1. Gelbes Wachs 25 Th., Terpentinol 20,0 Th., Talg-Natronseife 2,0 Th., beisses Wasser 25 Th. II. Gelbes Wachs 20,0 Th., Gelbes Vaselin 80,0 Th.

Wasserdichtmachen von Leder. Das Leder wird mit einer gesättigten Lösung einer Mischung von 1 Th. Wallrath und 9 Th. gelbem Waclis in erwärmtem Benzin eingeschmiert.

Kühlwachs von Eo. Hegen in Jauer, gegen Brand-, Frost-, Schnitt- und andere Wunden. Eine kleine Holzschachtel mit Harscerat oder gelbem Cerat. 0,25 Mark. (HAGER, Analyt.)

LAUTEEBACH's Hühneraugenselfe besteht aus: gelbem Wachs 28,0, Fett 55,0,

Salicylsaure 17,0 und kleinen Mengen Perubalsam und atherischen Oelen.

Hellsalbe des Apothekers Maas in Muskau. Cerae flavae 15,0, Argenti nitrioi 1,75, Adipis 74,0, Balsami peruviani 10,0.

Mustache-Balsam zur Beforderung des Huarwuchses. Ist eine Mischung von Fett, Wachs und Parfam.

Pflaster von A. Schraden in Stuttgart. Drei Sorten, empfohlen Nr. 1 gegen Knochenfrass und Knochenkrankheiten etc., No. 2 gegen Gicht und rheumatische Schmerzen, No. 3 gegen Salziluss, entzündete und offene Brüste, Wunden aller Art. Sümmtliche 3 Nummern in ausserer Form und Zusammensetzung ziemheh übereinstimmend. 16 cm lange, fast 2,5 cm dicke Staugen, bestehend aus 35 Proc. Fettmasse, Baumbl und Wachs, 1 Proc. Bleiglätte, 20 Proc. Knochenasche, 42 Proc. Sand, 32 Proc. Gyps, Thomerde, Eisenoxyd und Magnesia. 120 g, ohne Unterschied der Nummer, = 3,4 Mark. (Wrrr-STEIN, Analyt.)

Ricord-Tinktur, gegen veraltete syphilitische Ausschläge, von Fr. Schwarzloss in Berlin. Eine Salbe aus gelbem Wachs, Fett und Provenceröl. 40 g = 6 Mark.

(HAGER, Analyt.)

Salbe der Abbaye De Bac und die des Abbé Piros entsprechen dem Ungnen-

tum basilicum.

Salbe von Hollowar, für alle Zwecke dienend, wird bereitet aus 10 Th. Cera ilava, 10 Th. Cera alba, 25 Th. Resin. pini alba, 50 Th. Adeps suilles und 75 Th. Ol. Olivar. — Nach Donvault ist es ein Gemisch von 125 Th. Cera alba, 30 Th. Cera flava, 30 Th. Terebinthina, 250 Th. Resina alba, 30 Th. Cetaccum, 500 Th. Adeps, 625 Th. Ol. Olivac.

Salbe, gelbe, von Delort entspricht dem Unguentum Althaeae.
Tegmin, ein Deckmittel für die Haut, ist eine im Verhältniss von 1:2:3 bereitete Emulsion von Wachs, Gummi und Wasser mit 5 Proc. Zinkoxyd und wenig Lanelin.
Universal-Seife von Oschusky. 35 g einer Mischung aus 10 Proc. Seife, 8 Proc.
Wachs, 5 Proc. Harz, 70 Proc. Fett, vorzugaweise Palmöl, 7 Proc. Wasser und Spuren von Lavendel- und Rosmarieol. 1 Mark. (Hager, Analyt)

Cora benzolnata ad usum cosmeticum. Rp. 1. Cerae flavae 1,000.0 2 Olel Cacao 200,0 5. Benzoës puly. 50,0 4. Alcohol absoluti 30,0.

Man schmilzt I und 2, rührt 3, später 4 darunter, erhitzt im Wasserhade ble sor Verfitichtigung des Alkohols und fistrirt im Dampftrichter.

Cern nigra dura. Ceratum nigrum. Schwarz-Wachs.

200,0 Hp 1. Cerac flavae 20,0 2. Lithargyri hovigati 3. Fullginia e tacda ustau 6.0.

Man kocht 1 mit 2 biz zu einem dunklen Pflaster, rührt 8 darunter und giesat in Formen aus.

11. 500,0 Rp. Minli pulverati 2000.0 Cerne flarae 120,0. Fullginia Cera politoria.

Politur-Wachs 1000,0 Rp. 1. Cerealul 2. Cerno Carnaubac 300,0 2. Old Terebinthings 500,0,

Man schmillet i und 2 und rührt 3 darunter. Mit dieser salbenförmigen Mischung, welche mit Terra di Siena, Ocker oder Umbraun gefürbt werden kann, wird das Holswerk eingerleben, und einige Zeit darauf durch Belben eine blanke Politur erzeugt S die folgende Vorschrift

Cera politoria liquida Distanten.

Weiche Mobelpolitur. Rp. 1. Ceran flarme 100,0 500,0 E. Aquae B. Knill carbonici 10,0 4. Olel Terebinthinae 10,0 5. Olei Lavandulae 5,0,

Man kocht t mit 2 und 8, nimmt vom Fener, setzt 4 und 6 gu, rührt bis zum Erkelten und erghust mit Wasser auf 1000,6. Die Politus wird mit einem wellenen Lappen ohne Drock aufgetragen und mit Leinwandbausch bis au starkem Glance verrieben.

#### Cera rebra.

Ceratum rubrum. Roth-Wachs. 100,0 Кр. Сегае Патае Resinae Pini 50,0 Tereblathinne communia 85,0 Chanabaris lacvigati

Minli bevigati In Tafelform annuagiessen

#### Ceratem arboreum. Baumwacha.

750,0 Rp. Corne flavae 1850.0 Beginne Pinl 0,086 Tercblathinse. 120,0 Olel Rapao 0,00 Rhizomatla Curcumas pulvernti 60,0.

	Flüssiges	reum Uguldum. Baumwachs,
ftp.	Colophonii Picia selidi	1250,0 200.0
	Olei Lini	120,0
	Tereblothings	communis 50,0

Worden geschmolzen und unter Umrühren erkolten gelassen. Wenn die Masso anfängt dieklich zu werden, rührt man 400 cem Brennsphrium (90 proc.) darunter und rührt tils zum Erkalten, weiter. Auf he wahrung: in gut verschlossenen Geffassen.

#### Ceratam ad barbam. Bartwacha

	L	
Ry.	Ceruo flavao	50.0
	Sebi taurini	20,0
	Adiple	25,0
	Oled Bergamotiae	30 git.
	Olel Citronellae	5 gtt.
Barriery.	man first F 1950 a	n. Shart

Dis Mischung ist in Stangenform zu giessen. Zum Fürben seizt num folgende Substanzen zu: für. Blund: 5,0 g Goldocker, für Braun: 5 g Umbra, für Schwarz: 10 g feinsien Klencuss. Die Farben sind vorher mit etwas Olivenöl fein ansureiben.

Rp.	Cerno benzoinatae 60,0				
	Sebi taurial	10,0			
	Adlpis	20,0.			
on made	Charles and trade				

Parfum und Farbe ad libitsum.

# Ungarlache Bartwichse. Pate Heart IV. Rp. 1. Cerae flavor

	Cerae flavae 10.0
15. Sec.	Saponia medicati puiv. 10,0
3.	Glycerial 2.5
4,	Gumml arablel puly, 7,5
5.	Aquae Rosse calidae (25,0)
	Olei Rosse git. 2.

Man schmitzt 1 in einem Porcellaumörser im Wasserbade, rührt 2; später 3 und 4 darunter, bereitet mit 5 eine steile Emulsion und giebt 6 dazu. In weithalsigen Gläschen absugeben.

#### Caratam ad capillos.

Stangenpomade nach Dr. B. Fisches. Rp. Olel Olivarum 90,0

Cerae flavae 70,0 Cetacci 10,0 Olel Bergamotiae 2,0 Otel Citranellae 0,5,

Kann beliebig gefärbt oder parfümirt werden und ist eine der besten Stangenpomaden, die es giebt.

Rp. Cerae benzolnatae 100,0 Sebi tauriai 300,0 Olei odoriferi 15,0 Olei Amygdalarum 15,0.

Ceratam divinum.
Corinum divinum. Peau divinu.
Rep. Cerati Resione Pini 20,0
Resinue Pini 10,0

Ceratum pro epistomiis-Bahn-Wacha. Bp. Cerae flavas

> Ceratum flarum (Gull.). Cérat janue (Gall.).

Rp. Cerae flavne 100,0 Olei Amygdalarum 350,0 Agune 250,0.

Sehl ogilin

for schounds an rubren.

#### Ceratum felesiorium. Bohnerwachs, Bohnwachs.

1.

Rp. 1. Come flavas

2. Cerasini flavi na 1000,0 3. Terrae Sionas ustao 200,0 4. Verniali Lini 40,0 5. Olei Terebinthiane 1200,0

Man schmilzt 1 und 2, rührt 5, welches mit 4 abgerieben 1st, dazu und mischt, wenn die Masse halb erkaltet ist, noch 5 darunter.

Die durch Erwärmen halb fünsig gemachte Masse wird mit einer Bürste auf das Hotzwerk eingerieben und nach dem Abtrocknen mit Bürsten frottist.

#### 11.

	-2.41	
Rp.	1. Kalil carbonici crudi 2. Oricani	
		180,0
	S. Aquae	0 1,
	4. Cerne flavae	500,0
	5. Katil carboniel	250,0
	6. Atoms describintan	500.0

Man kocht 1-3 etwa 4, -4, Stunde, kolirt und mischt die Kolatur unter fleissigem Umrühren in kleinen Anthellen einer salbeuförnigen Seife zu, die nus 4-6 gekocht werden ist, nud erhitzt, bis die Masse gleichmüssig ist.

#### Ceratum Galeni (Gall ).

Cerat de Galien (Gall.). Ceratum eum aqua.

Rp. Cerae albae 100,0 Olei Amygdabrom 400,0 Aguse Rossa 300,0.

let schamnig zu rühren.

#### Ceratam nigrum militum.

Schwarze Lederwichse. Militar-Lederwickse. Taschenwichse

> Rp. Cerae Carnaubae 1.0 Olei Terebinthinae 10.0.

Die Lösung ist zu führtren und durch Zusatz einer hinreichenden Menge, 0,5--1,6 g, öllöslichen Nigronius (Antlinschwarz) zu fürben.

#### Ceratum Resinae Pini (Erganab.).

Emplastrum Ceras. Emplastrum sticticum. Emplastrum basilicum. Ceratom citrinum. Ceratum resinosum. Lothringer Pilaster. Harrypitaats;. Harroerat.

Resinae Pini 100,0 Terebinibinae communis Sebi orilla an 50,0

## Corntum simplex.

Cerat aimple (Gall.).

Rp. Cerae flavae 160,0 Olel Amygdalarum 200,0,

Ris sum Erkulten zu rühren.

#### Ceratum Cyarum,

Unguentum de Uvis. Traubenpomade.

Rp. Adiple sulfit 200,0 Paraffini sotidi 50,0 Olel Bergamottae Tincturae Benzoës & & 5,0.

Onter dem Namen "Traubun-Pomude" verwicht das Publikum Enguentum prongefinam. Linteum majale.

Eparadrape de circ (Gall). Toile de mal.

Toile Dieu. Tolle couveraine.

Rp. Cerne albae 200,0 Otel Amygdalarium 100,0 Terebinthinae venetae 25,0.

Man taucht entweder in die geschmolsene, nicht zu warene Mischung Toffetbänder ein und streicht den Deterschuss durch Hindurchsiehen swischen zwei ersämmten Risentinesten ab, oder man bestreicht die Ränder mittels einer Pflasteratreich-Mischive zur einseltig. Die Grösse der Ründer wird 100 × 15 em gewählt.

> Pasta Cerata Schleicht. Ceral, Wachspaste.

Rp. Cerne flavae 27,0
Olel Cocole 8,0
Lancilel 4,0
Borach 1,0
Aquae destillatas 60,0.

Sparadrapum rabram.

Rp Cerse flavao 100,0
Terebinthimae senetac 50,0
Cinnabaris isevigati 5,0.

Taffethänder werden wie bei Linteum majale mit der Masse bestrichen.

Unguentum anglienm.

Rp. Cerne flavac Cetacci an 10,0 Olel Amygdalarum 80,0.

Urguentam adhaesivum. Lanolin-Wachspaste Strask. Rp. Ceme Davae 40,0

Landini anhydrid 40,0 Olei Olivarum 20,0.

Unguentum hasilleam (Gern.) Unguentum Terebinthinae restnosum Unguentum tetrapharmaeum. Königssaibe Burilleumaalbe Harasalbe Zug-

Rp. Old Olfvarum 9,0
Cerno flavno
Colophanid
Schl ovilis && 3,0

Terebinthibune

2.0.

II. ad usum voterinarium.

Rp. Olei Rapas 400,0 Cerae flavas 109,0 Colopbonii 150,0 Sebi taurini 200,0 Terebinthimae 50,0.

Enguestum Cerae compositiom (Hamb. Vorscht.)

Zusammengesetzte Wachssalbs. Londoner Salbe. Unguentum Cetacol. Unguentum album Londinense. Unguentum Spermatin Cetl.

> Rp. Cerne albae 1,0 Cetacei 1,0 Olel Oliverum 4,0.

> > Unguentum cereum.

Wachssalbe (Unguentum simplex).

Caguestam flavum (Erglezh.).

Unguentum Althacas. Unguentum Forni Grasel compositum. Unguentum resinonum (Helv). Gelbe Salbe (lielv). Althacsalbe. Gelbe Rellsalbe.

1. Germa

Rp. 1. Rhizomatis Curcumae pulv. 10,0 2. Adipia 500,0 3. Cerne flavue 4. Resinae Pini àà 30,0.

Man digerizt 1 mit 2 4, Stande ha Dampthade, setzt 3 und 4 binzu, erhitzt bis zhm Schmelzen und selbt durch oder filtrirt am besten.

II. Halv.

Rp Olei Olivarum 65,0 Cerne flavan 17,0 Colophonii Terebinthimae senetae 53 °9,0,

Unguentum Ienieus (Germ.). Unguentum emolliens (Austr.). Unguentum Aquae Rusae (Brit. U-St.). Unguentum refrigeraus (Helv.). Cold-Cream (Gall.). Creme céleste. Cerat cosmétique.

	Austr.	Urla	Gall	Germ.	Helv.	U-St.
Ceras albas Cemoel Olei Amyginhanum Aquae Resas Boracis putv. Olei Rosas	10,0 20,0 80,0 20,0	45.0 45,0 270,0 210,0 0,5 čena	30,0 60,0 215,0 60,0 gtt. X 15,0	4,0 6,0 35,0 16,0 gtt,1	5 <sub>1</sub> 0 10 <sub>1</sub> 0 60 <sub>1</sub> 0 25 <sub>1</sub> 0	120,0 125,0 800,0 cera 190,0 5,0
Theturae Banaoes	_		rede			

Luguentum tentens

pro usu mercatorlo.

Rp. Olel Coceis 52,5
Aquae Rosse 7,5
Olei Rosse git X

Unguentum rosalom (Austr) Unguentum pomudinum (Austr.).

Rp. Adlpis 300,0 Cerne albae 75,0 Olei Regamotiss 1,5 Olei Rosse 0,5.

Unquentum simplex (Austr.). Einfache Salbe (Austr.). Rp. Adiple 200,0

30.0.

Cerun albae

## Cerasus.

Prunus Cerasus L. (syn. Cerasus Caproniana D. C.), die Sauerkirsche. Familie der Rosaceae-Prunoldeae, wahrscheinlich in Kleinasien heimisch, durch die Kultur weit verbreitet. Verwendung finden die einsamigen Steinfrüchte, Fructus Cerasi nigri. Cerasa. Cerasa acida. — Morellen. Sauerkirschen. Weichselkirschen. — Cerises (Gall.) mit saftigem Fruchtsleisch, hartem Endocarp und amygdalinhaltigem Samen.



Fig. 179. Gahrfuns.

Die letzteren machen 5 Prog vom Gewicht der Frucht aus.

Bestandtheite. Der frischen Früchte: Wasser 80,49 Proc., Zucker 8,77 Proc., freie Säure 1,28 Proc., Eiweissstoffe 0,79 Proc., Asche 0,56 Proc.

Anwendung. Die frischen, im Juli reifenden Frlichte dienen roh, gedörrt oder in Zucker eingemacht als Genussmittel. Beim Pressen liefern sie gegen 60 Proc. sauren, purpurrothen Saft, welcher etwa 2,3 Proc. Säure (Weinsäure) und 10 Proc. Zucker enthält.

Peduncull s. Stipites Cerasorum, Kirschenstiele, Queues de cerise (Gall.), die getrockneten Frachtstiele, welche bisweilen als harntreibendes, katarrhwidriges Mittel verlangt und in geschnittenem Zustande (als Aufguss) angewendet werden.

Aqua Cerasorum. Kirschwasser, s. unter Amygdalus, S. 282.

Sirupus Cerasorum (Germ.). Sirupus Cerasi. Kirschensirup. Kirscheirup. — Sirop de cerises (Gall.). — Cherry-syrup. Frische, saftreiche Sauerkirschen werden von den Stielen befreit und sammt den

Kernen zerquetscht, indem man sie durch ein Walzwerk gehen lässt, oder indem man durch Abreiben auf einem groben Harsiebe oder durch Pressen in einem weitmaschigen Sack das Fleisch von den Steinkernen trennt und letztere für sich stösst. Den Fruchtbrei lässt man unter öfterem Durchrühren in einem bedeckten Steingefass bei etwa 20°C. gähren, bis 1 Raumth. einer abfiltrirten Probe sich mit ½ Raumth. Weingeist ohne Trübung mischen lässt, presst aus und stellt den Saft einige Tage im kählen, dunkeln Raume zur Klärung bei Seite. Alsdann filtrirt man durch Fliesspapier und verkocht 7 Th. des Filtrats mit 13 Th. Zucker zu 20 Th. Sirup. Derselbe ist dunkelpurpurroth und muss sich mit 2 Raumth. Weingeist ohne gallertartige Abscheidungen klar mischen lassen. Die Ausbeute beträgt bis zu 200 Proc. der entstielten Kirschen. Nach dem Erkalten fällt man den Sirup auf sorgfältig gereinigte, völlig trockene Flaschen, verschliesst dieselben mit neuen Korkstopfen und bewahrt sie im Keller, vor Licht geschützt, auf.

Ph. Gall. schreibt für die Fruchtsirupe eine Dichte von 1,38 vor und berechnet dementsprechend bei einem spec. Gew. des geklärten Saftes von

1,007 die Zuckermenge für je 1000 g Saft auf 1746 g 1,014 1692 " 1,022 1638 " 1,029 1584 ,, 1,036 1580 m 1.044 1476 . 1.052 1422 1,060 1368 , 1,067 1314 " 1,075 1260 \_

Bei der Bereitung von Kirsch-, Himbeer- und anderen Fruchtsäften sind Geräthe aus Eisen oder Zinn durchaus zu vermeiden, da sonst Furbe und Geschmack leicht verCeratonia. 699

andert werden! Es ist für die Haltbarkeit des Sirups ferner unbedingt nothwendig, dass die Gährung bei der vorgeschriebenen Wärme und vollständig zu Ende geführt wird; man lässt sie deshalb bei Darstellung grösserer Mengen in einem geschlessenen Fasse (Fig. 179) sich vollziehen, in dessen Spund ein nicht zu enges, entweder zweimal knieförmig gebogenes, mit dem kürzeren Schenkel in ein Geläss mit Wasser tauchendes, oder ein performig gebogenes Glasrolur luftdicht befestigt ist, welches man durch wenig Glycerin gegen die aussere Luft abschliesst. Die Gährung ist beendet, sohald keine Gasblasen mehr entweihen. Als das zweckmässigste Verfahren beim Filhrien gilt im allgemeinen, den Saft absetzen zu lassen und dann aufs Filter zu bringen, sodass der Bodensatz zuräckbleibt; es wird aber zuch zu rachbeiten. Redunsatz nachden gegen geschlieben gegen den Redunsatz nachden gegen geschlieben. wird aber auch empfohlen, gerade den Bodensatz, nachdem man ihn von dem geklärten Safte getrennt und gut durchgeschüttelt hat, zuerst auf das befeuchtete Filter zu geben und den dannen Saft nachzufüllen. Bei schwieriger Filtration thut ein Zusatz von abgerahmter Milch oder Pliesspapierschnitzeln und kräftiges Schütteln behufs schneller Klageraamter Milch oder Phesspapierschnuzeln und Kraiuges Schuttein benuts schneher Rurung oft gute Dienste. Beim Einkochen des Saftes ist sodann darauf zu achten, dass der
Zucker bei gelinder Wärme gelöst wird, dass der Sirup weiterhin nicht mehr umgerährt,
sondern unter allmählicher Verstärkung des Feuers zum Sieden erhitzt und darin solange
erhalten wird, bis das anfangs heftige Schäumen nachgelassen hat. Den hierbei gebildeten, zähen Schaum schöpft man mittels eines durchlöcherten Porcellanlöffels ab. Man
kocht die Fruchtsäfte in völlig blanken, kupfernen Kesseln und bringt sie alsbald auf Seihtücher aus Flanell. Auf keinen Fall darf man sie in den Kochgeräthen erkalten lassen; sie
würden hierbei Kupfer auflösen, missfarbig und unverwendbar werden!

Mixturen mit Alkalien oder Metallsalzen und Kirschsirup gehören zu den unver-

traglichen Arzneimischungen.

Succus Cerasi. Succus Cerasorum. Succus e fructu Cerasi. Kirachsaft. Suc de cerise (Gall.). Der frische Saft (s. oben) lässt sich auch ohne Einkochen mit Zucker längere Zeit aufbewahren, wenn man dem Fruchtmus etwa 2 Proc. Zucker zusetzt und den filtriten Saft nach vollendeter Gährung auf Flaschen füllt, diese lose verkorkt und, mit Holzwolle umhüllt, in einem Kessel mit Wasser allmählich bis nahe zum Siedepunkt erhitzt, bei dieser Temporatur 1 Stunde erhält und nun die Flaschen dicht verkorkt. Auch Sättigen mit Koldensäure bei 2 Atm. Druck sichert dem frischen, filtritten Safte längere Hallbarkeit. Nach Vorschrift der Gall. setzt man den Sauerkirschen 10 Proc. Süsskirschen zu und lässt nicht den Fruchtbrei, sondern den daraus gepressten Saft bei 12—15° C. varsähren. 12-15°C. vergähren.

Der Kirschsaft des Handels ist in der Regel mit Zusätzen (Alkohol oder Salicyl-

euure) verseleen und für pharmaceutische Zwecke nicht geeignet.

Kirsch, Kirschwasser, Kirschbranntwein, Eau de cerises, wird in Südwestdeutschland (Schwarzwald) und der Schweiz (Zug) aus zerstampften Sauerkirschen, die
man der freiwilligen Gährung überlässt und dann der Destillation über freiem Feuer,
seltener mit Wasserdämpfen unterwirft, dargestellt. Hier und da gewinnt man ein ähnliches Destillat durch Destillation von Branntwein über zerstossene Kirschkerne oder durch

Mischen von Alkohol mit Bittermandelwasser.

Der Kirschbranntwein enhält 47-64 Proc. Alkohol, 2-17 mg Blausäure pro Liter, geringe Meugen Kupfer aus den Destillationsgefässen herrährend, Spuren Kalk aus dem zum Verdünnen benutzten Brunnenwasser herrührend, 0,24-1,6 g pro Liter. Man betrachtet den Nachweis des Kupfers (mit Ferrocyankalium oder mit Guajaktinktur) als Beweis für echtes Kirschwasser; es versieht sich aber von selbst, dass man in jedem künstlichen die Echtbeit durch Zusatz einer Spur Kupfer vortäuschen kann, was den Fabrikanten künstlichen Kirschwassers wohl bekannt ist.

## Ceratonia.

Gattung der Caesalpiniaceae - Cassieae. Einzige Art:

Ceratonia Siliqua L. Johannisbrotbaum, Karobenbaum, Caroubier. Wahrscheinlich heimisch im östlichen Mittelmeergebiet, durch Kultur verbreitet und aus derselben oft verwildert. Die RInde dient zum Gerben, sie soll 50-55 Proc. Gerbstoff cuthalten.

Ausgedehnt ist die Verwendung der Hülsen, Fructus Ceratoniae. Caroba. Siliqua dulcis. - Johannishrod. Bockshörndl. Karoben. Soodbrod. - Caroube (Gall.). Carrouge. - Johnshread. Locust bean.

Beschreibung. Die Frucht ist eine mit kurzem Stiel verschene gerade oder wenig gebogene Hülse von dunkelbrauner Farbe. Die Länge der kultivirten Frucht be700 Cerutonia.

trägt bis 25 cm, die Breite bis 4 cm; wilde sind viel kleiner. Die Ränder sind wulstig verdickt, die Seiten eingesunken, fein gerunzelt. Sie enthalten bis 14 Samen in flachen, olliptischen Fächern. Die Samen sind flach, breit eiförmig, bis 5 um lang, glänzend rothbraun mit dünnem Funikulus. Sie enthalten im grau gefärbten Endosperm den Embryo mit dicken, gelben Kotyledonen. — Die Epidermis des Pericarps ist mit einer deutlichen Cutikula bedeckt, in ihr finden sich Stomatien (Fig. 180 s), darauf folgen rundliche, gerbstoffreiche Zellen (Fig. 180 rp) und darauf Gefässbündel mit anschulichen Faserbündeln, die von Kammerfasern begleitet sind (Fig. 180 b u. k). Das übrige Gewebe besteht vorwiegend aus dünnwandigem Parenchym, die Samen-Fächer sind von Fuserzellen ausgekleidet. In den Parenchymzellen liegen querfaltige, bohle, sackartige, farblose, gelbliche, oder schwach kupferrothe Massen (Fig. 180 x), die mit Eisensalzen schwarzblau, mit Kalilauge blau, mit Vanillin und Salzsäure schön roth werden. Auf diese Massen ist in eister Linie zu achten, wenn es sich um den Nachweis von Ceratoniafrüchten, z. ß. im Kaffee bandelt. Indessen ist daran zu denken, dass dieselben auch in einigen anderen Früchten, z. B. in

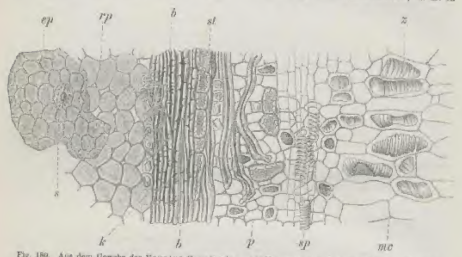


Fig. 180. Aus dem Gewebe der Fruntum Caratoniae. 160 Mai vergr. ep Epidermis mit Spaliöffnung s. sp Braunes Parenchym unter der Epidermis. b Fasurbündel mit Steinzellen st und Krystallkammerfasers k. sp Spiralgefässe. s Die sackartigen Inhaltskörper. (Nach Montlan.)

den Datteln vorkommen. Es sind daher, wenn sie aufgefunden sind, auch die Faserbündel der Fibrovasalstränge mit ihren Kammerfasern zur endgültigen Identificirung aufzusnehen.

Die Samenschale ist nach dem allgemeinen Typns der Leguminosen mit Palissaden und Trägerzellen gebaut. Das Endosperm ist ausgezeichnet durch starke Verquellung der Membranen.

Bestandtheile. Sie enthalten im Durchschnitt: Wasser 14,95 Proc., Stickstoffsubstanz 5,86 Proc., Fett 1,28 Proc., Kohlebydrate 68,98 Proc., Holzfaser 6,39 Proc.,
Asche 2,53 Proc. Der Zuckergehalt beträgt 30—46 Proc. Ferner enthalten sie etwas
Buttersäure (bis 1,5 Proc.), der sie den charakteristischen Geruch verdanken. Die Frucht
enthält 90—88 Proc. Pericarp und 10—12 Proc. Samen. Die Samen enthalten ein Kohlehydrat Carubin, ein Ferment Carubinase und einen Zucker Carubinose, der durch
Einwirkung des Fermentes auf das Carubin entstehen soll.

Anwendung. Die Hülsen finden im Süden ausgedehnte Verwendung als Viehfutter und als Nahrung der ärmeren Klasson. In Portugal, auf den Azoren und in Triest macht man Alkohol daraus, hier und da auch Sirup. Ferner dienen sie bei der Bereitung von Tabakssaucen und geröstet als Kaffensurrogat (vergl. Coffea). Arzneilich verwendet man sie hier und da in Theegemischen.

Aus den Samen macht man einen Klebstoff, indem man sie spaltet, den Embryo entferot und dann mit Wasser von 70-82° C. digerirt. Der Schleim wird dann mit Mehl und etwas Salzsäure zur Appretur von Geweben benutzt.

Lactina ist ein Mehl aus Johannisbrod, Weizen, Gerste, Eibischwurzel und Bocks-

hornsamen.

Als Sherry-Essenz kommt im Handel ein mit Nelken und Zimmt gewürzter, weingeistiger Auszug aus Johannisbrod (und anderen zuckerhaltigen Früchten) vor.
Vichpulrer, Thorners Food for cattle, ist aus Mais, Leinsamen, Johannisbrod
und Bockshornsamen zusammengesetzt.

## Cerefolium.

Anthriscus Cerefolium (L.) Hoffm. Familie der Umbelliferne-Apioldene-Scandicinae. Wahrscheinlich beimisch im sildestl. Russland und im westlichen Asien, vielfach für Küchenzwecke kultivirt und verwildert.

Beschreibung. Die Wurzel ist dann, spindelförmig, der Stengel bis 70 cm hoch, gestreift, über den Knoten behaart. Die Biatter sind dreifach fiederspaltig, unterseits glanzend, an den Nerven zerstreut behaart, die Fiedern sind fast fiederspaltig oder dreilappig, gewimpert, in eine Borste auslaufend, die Blätter am Grunde mit häntig gerandeter Scheide. Blüthen in Doppeldolden, Döldchen mit Involucellum.

Von charakteristisch-aromatischem Geruch und Geschmack. Man verwendet das

blühende Kraut:

Herba Cerefolli. Hb. Cerefolli sativi. Hb. Chaerophylli. Hb. Scandicis. -Echter Kerbel. Gartenkerbel. Körbelkraut. Suppenkraut. - Cerfeuil (Gail.). -Garden Cherril.

Einsammlung. Anwendung. Die Pflanze wird während der Blüthe gesammelt und getrocknet. Mit 5 Proc. Wasser gequetscht und ausgepresst liefert sie den Succus Cerefolii recens; 10 Th. desselben, auf 85° C. erhitzt, nach dem Erkalten durchgeseiht, mit 3 Th. Weingeist versetzt und filtrirt, geben mit 13 Th. Zucker den Sirupus Cerefolii.

> Tianna Acciosae composita. Tisane d'Oseille composée. Bouillon sux Herbes (Gall).

Bp. 1. Fol. Rumicia Acetosae 40,0 g 2. Fol. Lacturar capitat. 20,0 .. 10,0 4 3. Fol. Cerefolii 2,0 . 4. Salls marini 5,0 % a Butyri recentia 10000,0 " 6 Aquae destillatae

Mun books 1, 2, 5 mls 6 9, Stunde, figt 4 and 5 bloza and selbt durch

Herba Cerefolli hispanici ist das Kraut von Myrrhis odorata Scop.

## Cereoli.

Wundstübehen. Hellstübehen. Bacilli medicinales. Bougies.

Zur Einführung in Kanäle des Leibes bestimmte, auf verschiedene Weise hergestellte, meist nach dem einen Ende hin verjüngte, selten starre, in der Regel biegsame oder elastische runde Stäbehen, welche bald in ihrer ganzen Masse, bald nur in deren äusserer Schicht Arzueimittel eingebettet enthalten oder mit solchen überzogen sind,

Antrophore sind Wundstäbehen, welche in ihrem Innern der Länge nach von einem

federnden Drahtgewinde durchzogen sind.

Der Name "Cercoli" stammt von "cera - Wachs" und wurde für wachsstockartige Praparate benutzt, die insbesondere zur Einführung in die Harnrühre bestimmt waren. Die französische Bezeichnung ist "Bongies".

702 Cereoli.

Sie wurden ursprünglich in der Weise hergestellt, dass man Leinwandstreifen von 30 em Länge und 4-5 em Breite in ein geschmolzenes Gemisch von 100 Th. Wachs und 10 Th. Olivenöl tauchte, diese Streifen zu festen Cylindern von der Stärke eines Gänsekieles zusammenrollte und alsdann durch Rollen mit dem Pflasterrollbreit glättete.

Aehnlich wurden Darmsaiten, ferner auch Dochtfäden, mit der gleichen Wachs-Oelmischung überzogen und gleichfalls zum Einführen in die Harnröhre verwendet. An Stelle der Wachs-Oelmischung benutzte man auch Mischungen von Wachs mit Bleiessig. Diese Formen sind heute vollständig veraltet.

Germ umfasst als "cereoli" alle die zur Einführung in Körperhöhlungen, insbesondere aber in die Harnröhre, bestimmten Arzneistäbehen. Der deutsche Name "Wundstäbehen" ist nicht ganz zutreffend, weil der Arzt unter Umständen auch die Absieht verfolgen kann, einen Arzneistoff von der nicht wunden Schleimhaut resorbiren zu lassen. Als zweckmässiger ist der Name "Heilstäbehen" vorgeschlagen worden.

Die Grundmasse aller sogen. Bougies besteht entweder aus Kakaoöl oder Gelatins oder arabischem Gummi.



A. Bougies aus Kakaoöl. Man stösst feingeriebenes Kakaoöl mit ½00—1/10 Th. Lanolin zu einer plastischen Masse an, arbeitet die medikamentöse Substanz lege artis darunter und rollt die Masse mit Hilfe von etwas Taleum oder Lycopodium auf einer Glasplatte oder Marmorplatte oder auf Wachspapier zu Stängelchen von der geforderten Länge und Dicke aus. Bisweilen empfiehlt es sich auch, die Masse in Glasröhren oder Metallformen auszugiessen und die Stängelchen nach dem Erstarren durch Ausstossen zu gewinnen. Alsdann kann man das Ausstossen der Stangen durch kurzes Durchziehen der Glasröhren durch eine Flamme erleichtern. Die durchschnittliche Länge dieser Stübehen beträgt etwa 10—12 cm.

Im Grossbetriebe presst man die Stängelchen auch mit Hilfe von Pflasterpressmuschinen aus und verwendet alsdann Kakaoŏi ohne Zusatz von Lanelin.

Derartige kleine, sog. Bongiepressen sind gegenwärtig von Ros. Likbau in Chemnitz zu ziemlich wohlfeilem Preise zu beziehen; ihre Anschaffung ist zu empfehlen. Bei etwas Geschick kann man auch eine gewöhnliche Zinnspritze zur Bongiespritze umwandeln, indem man das verjüngte Ende passend kurz abschneidet und die Oeffnung erweitert. Die ausgetretenen Stäbehen müssen alsdann auf einer Glasplatte gerade gerollt werden.

Kakaoöl als Grundmasse lässt sich nahezu für alle Arzneisubstanzen anwenden.

Auf 1 Stäbehen aus Kakaoöl rechnet man bei 10 cm Länge und 2 mm Dicks = 0,3 g Kakaoöl. Wächst die Dicke um je 1 mm bei gleicher Länge, so brancht man 0,7 bis 1,25 bis 2,0 bis 2,9 bis 4,0 bis 4,75 g (= 8 mm dick).

Excelsior-Bongies von Sauten in Genf sind Kaknoöl-Bongies, welche verschiedene Arzneistoffe enthalten: Ein mittels besonderer Maschine hergestellter fester, biegsamer Fettkern wird mit einer Schicht Kakaoöl und Landin, welcher die Arzneistoffe beigemischt sind, überzogen. Die weiche Umhällung schmilzt, sobald sie mit den Schleimhäuten in Berührung kommt, und die örtliche Arzneiwirkung beginnt sofort, während der Kern nach zwei Minuten allein herausgezogen wird.

B. Bougies aus Gelatine. Sie werden in der Weise hargestellt, dass man 2 Th. feingeschnittene Gelatine mit 1 Th. Wasser erweicht, sodaun bis zur Auflösung erwärmt und 4 Th. Glycerin hinzufügt. Nachdem nun noch die Arzneistoffe hinzugesetzt worden siad, glesst man die Masse in erwärmte und mit Oel schwach (!) ausgeriebene Metallformen aus, die man rasch auf Eis abkühlt. Nach dem Erkalten nimmt man die Stäbehen heraus

703 Cercoli.

und lässt sie an einem warmen Orte etwas übertrocknen, worauf man sie in Kästen zwi-

schen Wachspapier einpackt.

Die Pharm, Italica giebt folgende Vorschrift: Man löst 6 Th. Hausenblase in 20 Th. Wasser, fligt 3 Th. Glycerin hinzu, dampft bis auf 23 Th. ein und setzt die Arzneisubstanz hinzu.

Nicht geeignet zum Zusammenmischen mit dieser Grundsubstanz sind Arzneistoffe, welche Gerbsäure und Metallsalze, die mit Leim Fällungen geben (Silber-, Quecksilber-, Thoner-desalze) in grösseren Meugen enthalten. Die durchschnittliche Länge dieser Stäb-

chen beträgt etwa 10 cm.

C. Bougies mit arabischem Gummi. Man stellt sie dar, indem man feingepulvertes arabisches Gummi und das Arzneimittel (event. unter Zusatz von etwas Zuekerpulver) mit einer Mischung aus gleichen Theilen Gummischleim und Glycerin zu einer plastischen Masse anstösst, welche in dünne Stangen ansgerollt wird. Als Beispiel geben wir nachfolgende Vorschriften:

			Mp. Dimmin purmines			D	
Rp.	Jodoformil	10 g	Gummi arabici		- 3	1 12	
	Gummi arablet	5 g	Saccharl albi		1	B	į
	Glycerini		Glycerini				
	Mucliag. Gumml acab	an q. a.	Mucflag, Gummi arab,	Bli	4	4	r
ot flan	t cereoli No. 20.		at Bant cereoll No. 10.				

Sämmtliche sub A bis C aufgeführten Bongics müssen bei Körpertemperatur schmelzbar hez, in den Sekreten der Schleimhäute löslich sein. Die unter B und C zusammen-

gefassten sollen ausserdem auch elastisch sein. Die durchschnittliche Länge dieser Stäbehen betriigt 10-15 cm.

Die gebräuchlichsten Stärken werden durch nebenstehende Nummern angegeben:

Anthrophore sind 1886 you Stephan konstruirte Bougies. Ihr Kern ist eine Metallspirale aus Kupferdraht oder vernickeltem Kupferdraht.



3 4 PG1 (12) mm en en ro m Fig. 182.

Diese Spirale ist zunächst mit einem dünnen Kautschukschlauch liberzogen und alsdann durch mehrfaches Eintauchen in die betr. flüssigwarme Masse mit einer Gelatinemasse überzogen, welche die Arzneisnbstanz entweder suspendirt oder gelüst enthält.

Die dünneren Sorten werden in der Länge von 22 cm, die dickeren in derjenigen

von 10 cm hergestellt.

Authrophore dienen zur Einführung von Arzugisubstanzen in sonst schwer zugängliche Körperhöhlen, z. B. in die Harnröhre und in die Nase.

Urethral-Anthrophore sind 14-22 cm lang.

Prostata-Anthrophore sind von gleicher Länge, enthalten die arzueiliche Substanz nur im vorderen 1/1 Theil ihrer Länge, der fibrige Theil dieser Anthrophore besitzt lediglich einen Gelatine - Ueberzug, der durch Behandeln mit Gerbsäure unlöslich gemacht ist.

Uterin-Anthrophore sind 8-12 cm lang.

Nasal-Anthrophore, zum Einführen in die Nase bestimmt.

Cereoil Acidi tannici, Gorbsaure-Stabchen (Erganzb.). 10 Th. Gerbsaure und 10 Th. fein gepulverte Borsaure werden mit einer Mischung aus gleichen Theilen Gummischleim, Glycerin und Wasser zu einer bildsamen Masse angestossen und daraus cylindrische Stabchen geformt.

Cereali Acidi tannici elastici. Elastische Gerbehure-Stäbchen (Ergänzh.). Gelatinac 10,0, Glycerini, Aquae aa 20,0 werden im Dampfbade geschmolzen; der heissen Masse wird eine Losung von Acidi tannici 0,5 in Aquae 0,5 zugemischt und die flüssige Mischung in Metallformen, welche mit Paraffinol schwach ausgerieben sind, ausgegossen, Man bilde 6 em lange Stäbehen,

Cercoll Jodoformit elastici. Elastische Jodoform-Stäbchen. (Ergänzb.). Gelatinae concisae, Aquae, Glycerini ää 3,0. Man lässt 1/2 Stunde quellen, schmilzt unter vorsichtigem Erhitzen und Ergänzung des etwa verdampften Wassers im Wasserbade,

mischt I Th. Jodoformii subtil. pulv. hinzu und saugt die Mischung in gut geölte Glas-röhren auf. Nach dem Erkalten stösst man die Stäbehen mit Hille eines Korkes aus.

Cereoli Jodeformil. Jodeform-Stäbohen (Ergünzb.). Jodeformii subt. pulverati 10,0, Olei Cacao 9,0, Olei Amygdalarum 1,0 werden im schwach erwärmten Porcellanmörser gemischt. Die halb erkaltete Masso wird in Glasröhren von 8 mm Lichtweite aufgesogen, worauf man diese in kaltes Wasser stellt. Die Stäbchen werden nach dem Erkalten ausgestossen und in 6 cm lange Stücke geschmitten. — Man kann sie auch durch Ausgiessen in stark abgekühlte Höllensteinformen darstellen.

stösst und die durch Ausrellen geformten Stäbeheu bei 40-50° C. trocknet.

Antiseptische Stäbehen nach Adrian. Als Grundmasse dient eine Mischung aus 50 Th. Talcum venetum pulv. und 3 Th. Tragacantha pulv., die mit einer Mischung aus gleichen Theilen Wasser und Glycerin angestossen wird. Die antiseptischen Stoffe werden vorher mit dem Talcum gemischt.

# Cereus.

Gattung der Cactaceae - Cercoldeae - Echinocacteae.

I. Cereus grandifiorus Mill. Königin der Nacht, Night blooming Ce-

rens, Cirio de flor grande. Heimisch in Mexiko und auf den Antillen.

In den Handel gelaugen Abschnitte der Achse und die Blüthen. Die ersteren bestehen aus 11/2-2 cm dieken Stücken von verschiedener Länge mit 5-7 Ecken, an denen in Abständen von 2 cm Büschel von 6-8 Dornen sitzen. Im Parenchym grosse Krystalle und Sphärite von Oxalat, wie häufig bei den Cactaceen.

Die Pflanze enthält als wirksamen Bestandtheil ein auf das Herz wirkendes Alkaloid

und Glykoside, die alle noch nicht genauer studirt sind.

Man empfiehlt sie bei Herzkrankheiten als Ersatz von Digitalis und Strophanthus. Der frische Saft ruft auf der Haut Jucken und Pusteln hervor, im Munde Brennen und Webelkeit, endlich Erbrechen und Dysenterie.

Die Blüthen sollen im Handel mit den unwirksamen Blüthen der Opuntia decu-

mana Haw, verwechselt werden.

II. Cereus peruvianus (L.) Haw., heimisch in Sildamerika.

Enthält ein krampferzeugendes Alkaloid.

- III. Cereus Bonplandii Parm., heimisch in Brasilien und Argentinien, soll wie I, wirken.
- IV. Cereus giganteus Engim. and Cereus Thurberi Englm. liefern durch Gahrung ain alkoholhaltiges Getrank.

## Cerevisia.

Cerevisla. Bier. Bière. Beer (engl.).

Bier ist ein aus Gersten-(Weizen-)Malz durch Vermaischung mit Wasser bereitetes, mit Hopfen gekochtes und durch Hefe in Gährung versetztes Getränk, dessen Extraktbestandtheile theilweise vergohren sind, und das sich noch im Zustande einer gewissen Nachgährung befindet.

Eine für das gesammte Deutsche Reich giltige gesetzliche Definition des Begriffen "Bier" existirt nicht. Für Bayern ist eine Bestimmung vorhanden, dass zur Bereitung von Bier lediglich Wasser, Malz, Hopfen und Hefe ausschliesslich aller Surrogate verwandet

Cerevisia. 70\$

Obergährige Biere sind solche, bei denen die Gährung nicht bei niedriger Temperatur gehalten wird. Die Gährung verläuft infolge dessen sehr rasch, aber die so erzeugten Biere sind im allgemeinen weniger haltbar, sie müssen rasch konsumirt werden. Zu diesen Bieren, welche sich durch einen hohen Gehalt an Kohlensäure auszeichnen, gehört z. B. das sogen. Jungbier, Fassbier, Hausbier, aber auch das Grätzer Bier.

Untergährige Biere sind solche, bei denen die Gährung durch Einhaltung niedriger Temperatur langsam verläuft. Diese Biere sind von grösserer Haltbarkeit und können ein-

gelagert werden.

Lagerbiere, Schankbiere, die Bayerischen, Pilsener Biere sind untergährige Biere, Porter und Ale sind aus sehr starken Würzen hergestellte obergährige Biere. Weissbier und Gose sind obergährige, meist noch im Zustande stürmischer Gährung au die Konsumenten abgegebene Biere. Bockbiere, Salvatorbiere sind besonders stark eingebraute, untergährige Biere.

Die Farbe des Bieres hängt in erster Linie von der verwendeten Malzsorte ab. Zu ganz hellen Bieren wird sogen Lichtmalz, zu dunkleren Bieren stärker gedörrtes Malz (Farbmalz) verwendet. Gewisse, ganz dunkle Biersorten werden auch mit Zuckerkouleur

gefärbt (Kulmbacher Biere).

Die Untersuchung der Biere erfolgt nur in Ausnahmefällen in der Absieht, eine Verfälsehung nachzuweisen. Eine solche erfolgt gewöhnlich nicht durch den Bierbrauer, sondern durch Zwiachenhändler. Da unsere grösseren Brauereien ein ausserordentlich gleichmässiges Bier brauen, so lässt sich in solchem Falle eine stattgehabte Verfälschung bisweilen durch vergleichende Untersuchung des betreffenden normalen und des verdächtigen Bieres nachweisen.

Gegenwärtig erfolgt die Untersuchung der Eiere in der Regel unter dem Gesichtspunkte der Werthbestimmung, d. h. um verschiedene Biersorten ihren Eigenschaften nach

mit einander zu vergleichen.

Im Nachstehenden geben wir eine Auweisung zur Ausführung der wichtigeren Bestimmungen im Bier nach den "Vereinbarungen der freien Vereinigung bayerischer Vertreter der angewandten Chemie".

1) Bestimmung des specifischen Gewichtes. Da die zu den einzelnen Bestimmungen dienenden Biermengen nicht gewogen, sondern gemessen werden, die Resultate aber in Gewichtsprocenten auzugeben sind, so ist die Bestimmung des specifischen Gewichtes jeder Biersorte erforderlich, nachdem dieselbe von der gelösten Kohlensäure thunlichst befreit ist.

Zu diesem Zwecke bringt man das Bier in einen nur zur Hälfte anzufüllenden Kolben und schüttelt, sobald das Bier Zimmertemperatur angenommen hat, solange krüftig, bis beim wiederholten Schlitteln des mit der Hand verschlossenen Kolbens kein Druck mehr wahrnehmbar ist. Hierauf filtrirt man das Bier durch ein trockenes Faltenfilter.

Die Bestimmung des spec. Gewichtes erfolgt bei 15°C. mittels Pyknometers oder der grossen Westphal'schen Wage unter Benutzung eines Reiters für die vierte Decimale.

2) Bestimmung des Extraktes (Extraktrestes). 75 ccm Bier, deren Gewicht auf der Wage zuvor genau (!) festgestellt worden ist, werden in einem Schälchen oder Bechergläschen auf der Asbestplatte unter Vermeidung des Kochens (!) auf 25 ccm eingedampft und nach dem Erkalten genau (!) auf das ursprüngliche Gewicht (!) gebracht. — Von der sorgfähtig gemischten Flüssigkeit wird das spec. Gewicht wie unter I genommen. Aus dem erhaltenen spec. Gewicht ist der Extraktgehalt nach der "Tafel zur Ermittelung des Zuckergehaltes wässeriger Zuckerlösungen aus der Dichte bei 15° C. von Dr. C. Windisch" (s. Saccharum) zu berechnen.

Der Destillationsrückstand von der Alkoholbestimmung darf zur Extraktbestimmung nicht verwendet werden, weil er gewöhnlich Ausscheidungen enthält, welche das spec. Ge-

3) Bestimmung des Alkohols. Der Alkohol wird durch Destillation des Bieres bestimmt. Als Vorlage benutzt man ein langhalsiges Pyknometer für 50 cem mit einer Hande d. phann. Praxis. 1 706 Cerevisia.

Skala am Halse. Der Rauminhalt des Pyknometers muss für jeden Grad der Skala genau ausgewogen worden sein.

Von 75 ccm des von Kohlensäure befreiten Bieres wird soviel in dieses Pyknometer überdestillirt, bis das Destillat in dem Halse ungefähr in die Mitte der Skala reicht, dann wird auf 15° C. temperirt, gewogen und aus dem hiernach berechneten spec. Gewichte des Destillates der Alkoholgehalt aus der "Tafel zur Ermittelung des Alkoholgehaltes von Alkoholwassermischungen aus dem spec. Gewichte von Dr. C. Windisch" entnommen s. Spiritus.

Bezeichnet man mit D das Gewicht des alkoholischen Destillates, mit d dessen Alkoholgehalt in Gewichtsprocenten, mit G das Gewicht des angewendeten Bieres und mit A den Alkoholgehalt des Bieres in Gewichtsprocenten, so verhält sich:

100: 
$$d = D$$
:  $x$   $x = \frac{D \cdot d}{100}$   
 $G: \frac{D \cdot d}{100} = 100: A$   $A = \frac{D \cdot d}{D}$ 

Da jedesmal 75 ccm Bier verwendet werden, so ist  $G=75 \times$  spec. Gew. (s), und man erhält nun, diesen Werth in die letzte der Gleichungen eingesetzt:

$$A = \frac{D \times d}{75 \times a}.$$

Der Alkeholgehalt des Bieres ist in Gewichtsprocenten anzugeben. — Hat man das spec. Gewicht des Bieres im ursprünglichen und entgeisteten Zustande festgestellt, so lässt sich der Alkeholgehalt auch berechnen (s. Vinum), doch ist diese Berechnung nur zur Kontrolle für die gewichtsauslytische Bestimmung zulässig.

Saure Biere sind vor der Destillation zu neutralisiren, obwohl der bei Unterlassung dieser Maassregel begangene Fehler nicht gross ist.

4) Ursprünglicher Extraktgehalt der Würze. Da der Zucker bei der Gährung etwa 50 Proc. Alkohol und 50 Proc. Kohlensäure giebt, so ist also etwa die doppelte Menge des gefundenen Alkohols ursprünglich als Zucker verhanden gewesen.

Man findet demnach den ursprünglichen Extraktgehalt E der Würze, wenn man die gefundenen Gewichtsprocente Alkohol A verdoppelt und hierzu die Gewichtsprocente des gefundenen Extraktgehaltes z addirt. Dann ist

$$E = s + 2 A$$
.

Diese Formel ist indessen nicht genau, weil eben nicht genau 50 Proc. Alkohol und 50 Proc. Kohlensäure aus 100 Th. Zucker bei der Gährung entstehen. Deshalb soll der Extraktgehalt aus der folgenden Formel

$$\frac{100 (E + 2,0665 A)}{100 + 1,0665 A}$$

berechnet werden. Unter allen Umständen aber ist in jedem Falle anzugeben, welche Formel bei der Umrechnung benutzt worden ist.

5) Vergährungsgrad der Würze. Man bezeichnet als Vergährungsgrad die von 100 Gewichtstheilen des ursprünglichen Würzenextraktes durch Hefe vergohrene Extraktmenge.

Der Vergährungsgrad V ergiebt sich aus dem nach 4) berechneten ursprünglichen Extraktgehalt der Würze E und dem nach 2) ermittelten Extraktrest des Bieres e:

$$\frac{\mathrm{E}:\mathrm{E}-\mathrm{e}=100:\mathrm{V_{L}}}{\mathrm{V_{L}}\!=\!100\left(\mathrm{E}\!-\!\mathrm{e}\right)}\!=\!100\left(1-\frac{\mathrm{e}}{\mathrm{E}}\right)$$

 Bestimmung des Zuckers. (Werth für Zucker und Reduktionswerth der Dextrine.)

Die Bestimmung ist in dem von Kohlensäure befreiten (s. oben 1) und entsprechend (1:5) verdännten Bier nach dem von E. Wein zur Bestimmung der Maltose angegebenen Verfahren auszuführen. D. h., man bringt in eine Porcellanschale 50 ccm Fehleno'sche

Cerevisia. 707

Lösung, erhitzt zum Sieden, lässt alsdann aus einer Pipetie 25 ccm des 1:5 (oder anderweit passend) verdünnten Bieres zufliessen und erhält die Mischung genau 4 Minnten (I) im Sieden. Das ausgeschiedene Kupferoxydul wird in einem Asbest-Filterrühruhen gesammelt, gewaschen, getrocknet und im Wasserstoffstrome zu metallischem Kupfer reducirt. Aus dem Gewicht des metallischen Kupfers findet man die diesem entsprechende Menge Maltose aus der Tabelle von Wein. Ueber die Einzelheiten des Verfahrens siehe unter Saccharum.

7) Bestimmung der Dextrine. Man versetzt dreimal je 200 ccm des I:5 verdündten Bieres mit 20 ccm Salzsäure vom spec. Gew. 1,125 jund erhitzt diese Mischungen am Rückfusskühler im Wasserbade verschiedene Zeit lang: 1 bezw. 2, bezw. 3 Stunden. Dann kühlt man die Lösungen rasch ab, neutralisirt mit Natronlauge und verdünnt so weit, dass sie höchstens 1 Proc. Dextrose (!) enthalten. In je 25 ccm jeder dieser Lösungen wird der Dextrosegehalt bestimmt. Das höchste Resultat, welches von den drei Lösungen erbalten wurde, wird als das zutreffendste angenommen.

Von dem so erhaltenen Dextrosewerth ist der nach 6) erhaltene Reduktionswerth, auf Dextrose umgerechnet, in Abzug zu bringen. Der verkleinerte Rest giebt, mit dem Osr'schen Faktor 0,925 multiplicirt, die Menge des Dextrins.

- 8) Bestimmung des Stickstoffes. Die Bestimmung erfolgt nach dem Verfahren von Kerldahl. 20—25 cem Bier werden im Kerldahl-Kolben mit 2—3 Tropfen kone. Schwefelsäure versetzt und eingedampit. Zum Verdampfungsrückstand fügt man alsdann 15 cem kone. reine Schwefelsäure sowie 2 Tropfen metallisches Quecksilber, zerstört wie üblich und bestimmt die Menge des vorhandenen Ammoniaks. Ueber die Einzelheiten s. unter Nitrogenium.
  - 9) Säurebestimmung. a) Bestimmung der Gesammt-Acidität.

Die Acidität des Bieres rührt her von primären Phosphaten, nichtflüchtigen und flüchtigen organischen Säuren und wird im normalen Biere etwa zur Hälfte von primären Phosphaten bedingt.

Der Säuregehalt wird nach Paton mit 1/10 Normallauge unter Verwendung von rothem Phenolphthale'n (s. Phenolphthale'n) als Indikator bestimmt. Die Acidität ist entweder in ccm-Normallauge oder in Gewichtsprocenten Milchsäure auzugeben.

Das vom grössten Theile der gelüsten Kohlensäure nach 1) befreite Bier wird im bedeckten Becherglase 1/2 Stunde bei 40°C. gehalten, dann nochmals filtrirt.

Zur Ausführung der Bestimmung verwendet man 25 oder 50 ccm des so verbereiteten Bieres. Dunkele Biere verdännt man verber mit dem deppelten Vohm kohlensäurefreien (I) destillirten Wassers. Von dem rothen Phenolphthalein bringt man mittels eines Glasstabes einen grossen Tropfen in eine der napfförmigen Vertiefungen einer weissen Porcellauplatte. Die Titration ist beendet, wenn 6 Tropfen der Flüssigkeit zu 1 Tropfen des Indikators gegeben und vermischt, die Rothfärbung nicht zum Verschwinden bringen.

b) Bestimmung flüchtiger Säuren.

Diese erfolgt nach dem unter "Wein" angegebenen Verfahren durch Destillation einer gemessenen Menge Bier im Wasserdampfstrome. S. Vinum.

10) Mineralstoffe. 30-50 ccm Bier werden in einer geräumigen, tarirten Platinschale eingedampft und vorzichtig, bei nicht zu hoher Temperatur, eingestschert. - Noch genauer fällt diese Bestimmung aus, wenn man den Verdampfungsrückstand nur bis zur vollständigen Verkohlung erhitzt, alsdann die Kohle mit Wasser auszieht, durch ein aschefreies Filter filtrirt und nun zunächst in der vorher benutzten Platinschale Filter + Kohle vernscht, das Filtrat dazu bringt, eindampft etc.

11) Phosphorsäure. Man dampit 50-100 ccm Bier unter Zusatz von etwas Aetzbaryt ein und äschert den Verdampinngsrückstand in einer Muffal ein. - In der salpetersauren Lösung ist die Phosphorsäure nach der Molybdän-Methode zu bestimmen.

Man kann auch die sub 10) erhaltene Asche zu dieser Bestimmung verweuden, wenn man diese Asche dreimal mit je 10 cem Salpetersäure auf dem Wasserbade eindampft, wodurch alle Phosphorsäure in den Zustand der Orthophosphorsäure übergeführt wird. 12) Schwefelsäure und Chlor. Die direkte Bestimmung ist nicht zulässig. Die Bestimmung ist vielmehr in der durch Einäschern mit Soda und Salpeter bereiteten Asche in üblicher Weise auszuführen, s. S. 136. Für ganz genaue Bestimmungen der Schwefelsäure sind Weingeistslammen anzuwenden.

13) Glycerin. 50 ccm Bier werden mit etwa 3 g Actzkalk versetzt, zum Sirup eingedampft, dann mit 10 g grob gepulvertem Marmor oder Seesand vermischt und zur Trockne gebracht. Der ganze Trockenfückstand wird zerrieben, in eine Kapsel von Filtrirpapier gebracht, diese in einen Extraktionsapparat eingeführt und 6-8 Stunden mit höchstens 50 ccm starkem Alkohol ausgezogen. Zu dem gewonnenen, stark gefärbten Auszuge wird mindestens das gleiche Volumen wasserfreier Aether hinzugefügt, und die Lösung nach einigem Stehen in ein gewogenes Kölbehen abgegossen oder durch ein kleines Filter ältrirt and mit etwas Alkoholäther nachgewaschen. — Nach Abdunstung des Aetheralkohols wird der Rückstand im Trockenschranke bei 100-105° C, im lose bedeckten Kölbehen bis zum gleichbleibenden Gewichte getrocknet.

Bei sehr extraktreichen Bieren kann noch der Aschengehalt des gewogenen Glycerins bestimmt und in Abzug gebracht werden. Bei etwaigen Zuckergehalte des Glycerins ist dieses nach Wein (s. S. 706) zu bestimmen und ebenfalls in Abrechnung zu bringen.

14) Hopfensurrogate werden nach dem Verfahren von Dragendorff (s. S. 212) aufgesucht. Auf Pikrinsäure ist nach Fleck zu prüfen:

Man dampft 200—300 ccm Bier mit gewaschenem Seesand zur Trockene, extrahirt mit Alkohol, verdunstet das Filtrat und kostet den Rückstand. Bei Auwesenheit von Pikrinsäure schmeckt derselbe intensiv bitter. Alsdann erwärmt man den Rückstand mit einigen Kubikeentimeter reiner 10 proc. Salzsäure. Hierdurch wird Pikrinsäure sogleich entfärbt. Nach dem Erkalten legt man ein Stückchen Zink in die Schale und lässt bei gewöhnlicher Temperatur einige Stunden stehen. Innerhalb zwei Stunden spätestens hat sich bei Anwesenheit von Pikrinsäure der Inhalt des Schälehens sehön blau gefärbt.

Die Untersuchung auf Alkaloide (z. B. Strychnin) ist in jedem Falle vergleichend durchzusühren, d. h. die nämlichen Reaktionen müssen mit den Ausschüttelungsrückständen von reinem Biere durchgeführt werden. Uebrigens sind der Gesundheit schlidliche Ersatzmittel für Hopfen, Alkaloide und Bitterstoffe in deutschen Bieren bisher mit Sicherheit überhaupt noch nicht nachgewiesen worden.

15) Schwefligsaure Salze, z. B. Calciummonosulfit. 200 ccm Bier werden nach Zusatz von etwas Phosphorsaure im Kohlensaurestrom in eine Vorlage von Jod-Jodkaliumlösung bis auf ½ abdestillirt.

Das noch durch freies Jod braungelb gefärbte Destillat wird mit Salzzäure angesäuert, erwärmt, und die gebildete Schwefelsäure mit Baryumchlerid quantitativ bestimmt.

Bei der Beurtheilung hat man zu beachten, dass geringe Mengen von Baryumsulfat auch im Destillat reiner Biere erhalten werden, weil bei Verwendung von geschwefeltem Hopfen aus diesem schweflige Säure in das Bier übergeht, und die Möglichkeit nicht ausgeschlossen ist, dass auch durch Zersetzung normaler Bierbestandtheile bei der Destillation flüchtige, oxydirbare, schwefelhaltige Produkte entstehen.

16) Salicylsäure. Nach Röse werden 100 cem Bier mit 5 cem verdünnter Schwefelsäure versetzt und mit dem gleichen Volumen eines aus gleichen Theilen Asther und Petroläther bestehenden Gemisches im Scheidetrichter kräftig durchschüttelt. Nach dem Abfliessen der wässerigen Flüssigkeit filtrirt man die ätherische Schicht durch ein kleines trockenes Filter in ein trockenes Kölbehen, destillirt den grössten Theil der Acthermischung ab, versetzt den noch heissen Rückstand unter Umschwenken mit 3-4 cem Wasser und fügt einige Tropfen ganz verdünnte Ferrichloridlösung zu.

Behufs Entfernung der gehildeten, in Petroläther mit tiefgelber Farbe gelösten Eisenoxyd-Hopfenharzverbindung filtrirt man durch ein angefenchtetes Filter.

Das Filtrat ist bei Anwesenheit von Salicylsäure violett gefärbt, anderenfalls fast wasserhell mit einem Stich ins Gelbliche. — Nach Röse kann mittels dieser Methode noch Milligramm Salicylsäure in 1 Liter Bier nachgewiesen werden.

Cerevisia. 709

Zu beachten ist, dass das von Brand in gewissen Farbmalzen aufgefundene "Maltol" mit Ferrichlorid eine ähnliche Reaktion (Violettfürbung) wie Salicylsäure giebt. Es ist deshalb die Identität der Salicylsäure durch Malton's Reagens, welches auf Maltol nicht reagirt, festzustellen.

17) Borsäure und deren Salze. Man macht 100 cem Bier mit verdünnter Kalilauge deutlich alkalisch, dampft in einer Ptatinschale ein und erhitzt bis zur Verkohlung. Die erhaltene Kohle wird mit Wasser ausgelaugt, der Auszug filtrirt und in einer Platinschale auf 1 cem eingedampft. Diesen Rückstand fibersättigt man alsdaun mit verdünnter Salzsäure, bringt einen Streifen frisch bereitetes Kurkumapapier dazu und verdampft im Wasserbade. Bei Anwesenheit von Borsäure ist der getrocknete Streifen da, wo er mit der sauren Lösung in Berührung war, braunroth gefürbt, die Färbung geht durch Betupfen mit Ammoniak in Schwarzblau über.

Für die Benrtheilung ist zu beschten, dass nach Brand kleine Mengen Bersäure auch im Hopfen enthalten sind, so dass also Borsäure zu den normalen Bierbestandtheilen zu rechnen ist.

Zur quantitativen Bestimmung der Borsäure kann das von Rosenbladt abgelinderte Gooch'sche Verfahren (Ztschr. analyt. Chem. 1897. 568) dienen, welches auf der Bildung von Borsäuremethylester beraht. Die Borsäure im Destillate ist nach Thadderf in Borfuorkalium überzuführen und als solches zu wägen (Fresenus, Zeitschr. analyt. Chemie, 1897. 568). Man verwende hierzu die Asche von 200—300 cem Bier.

18) Finorverbindungen. Nach fierenmann und Mann werden 500 ccm Bier mit 1 ccm einer Mischung, bestehend aus gleichen Theilen 10 procentiger Calciumchlorid- und Baryumchloridesung, ferner 0,5 ccm Essigsäure von 20 Proc. und 500 ccm Alkohol von 90 Proc. versetzt und nach dem Durchmischen 24 Stunden in der Kälte zum Absetzen des gebildeten Fluorcalciums und Kieselfluorbaryums stehen gelassen.

Den Niederschlag filtrirt man durch ein Filter von 4 em Durchmesser und trocknet

ihn sammt Filter, ohne vorheriges Auswaschen, in einem Platintiegel.

Durch Zusatz von 1 ccm kone. Schwefelsäure und Erwärmen auf 100° C. wird Fluorwasserstoff entwickelt, den man auf ein mit Wachs überzogenes Uhrglas, in dessen Ueberzug Zeichen eingeritzt werden, einwirken lässt. Damit das Wachs nicht sehmelze, giebt man kaltes Wasser in das Uhrglas.

Nach diesem Verfahren lassen sich noch 7 Milligramme Fluor in 1 Liter Bier nachweisen.

19) Süssstoffe. B) Saccharin. 500 ccm Bier werden nach Spaeth zur Bindung der bitter schmeckenden Hopfenbestandtheile mit einigen Krystallen Kupfernitrat einzedampft, mit grobem, ausgewaschenem Sande und einigen Kubikcentimetern Phosphorsäure versetzt und mit Aether-Petroläther ausgezogen. Der mit ein wenig einer verdlänuten Lösung von Natriumkarbonat aufgenommene Rückstand lässt noch 0,001 Proc. Saccharin am süssen Geschmack erkennen. — Der Nachweis des Saccharins in dem mit Sodalösung aufgenommenen Verdampfungsrückstande der Aether-Petrolätherlösung kann auch noch auf folgende Weise geführt werden.

a) Man bringt zur Trockne und trägt die Masse in kleinen Portionen in gesehmolzenen Salpeter ein. Die Schmelze wird in Wasser gelöst, die Lösung mit Salzsäure angesäuert, wenn nöthig eingeengt und mit Baryumchlorid auf Schwefelsäure geprüft. Das Verfahren eignet sich auch zur quantitativen Bestimmung des Saccharins. S. dieses.

β) Man schmilzt die eingetrocknete Flüssigkeit mit wenig Aetznatron, löst die Schmelze in Wasser, säuert die Lösung mit Salzsäure an, schüttelt sie mit Aether aus und prüft den Verdunstungsrückstand des Aethers durch Ferrichlorid auf Salicylsäure. — Diese Reaktion ist nur bei Abwesenheit von Salicylsäure und Tannin anwendbar.

γ) Durch Erhitzen des Rückstandes mit Resorein und Schwefelsäure erhält man eina Flüssigkeit, welche nach dem Verdünnen mit Wasser und nach dem Uebersättigen mit Natronlauge im durchfallenden Lichte eine röthliche Färbung, im auffallenden Lichte grüne Fluoreseenz zeigt.

Es empfiehlt sich, stets mehrere Reaktionen nebeneinander, und vor allem auch die Geschmackprobe mit dem atherischen Verdunstungsrückstande auszuführen.

- b) Dulcin (Phenetolkarbamid). 500 ccm Bier worden unter Zusatz von Bleikarbonat eingeengt. Der mit Sand vermischte und eingetrocknete Rückstand wird wiederholt mit Alkohol von 90 Proc. ausgezogen. Die alkoholischen Flüssigkeiten dampft man zur Trockne und behandelt den Rückstand mit Aether, worauf filtrirt wird. In dem nach Verdunsten des Aethers hinterbleibenden Rückstand wird das Dulein in folgender Weise nachgewiesen:
- a) Nach Berlinerblau. Man erhitzt den Rückstand des Aethersusznges mit Phenol und etwas konc. Schwefelsäure. Nach Zusatz von einigen Kubikcentimeter Wasser lässt man erkalten und überschichtet die braunrothe Flüssigkeit in einem Reagirglase mit Ammoniak oder Natriumkarbonatlösung. Bei Anwesenheit von Dulein entsteht an der Berührungsstelle beider Flüssigkeiten eine blaue Zone.
- β) Nach Joursson. Als Reagens dient eine Lösung von Mercurinitrat, welche durch Auflösen von 1-2 g frisch gefälltem Quecksilberoxyd in Salpetersäure und Zusatz von Natriumhydroxyd, bis der entstehende Niederschlag sieh nicht mehr ganz löst, bereitet wird. Die Flüssigkeit verdünnt man auf 15 ccm, lässt absetzen und filtrirt.

Das extrahirte Dulcin (s. unter  $\tilde{a}$ ) wird in 5 ccm Wasser suspendirt, mit 2 bis 4 Tropfen des Reagens versetzt und das Gläschen 5-10 Minuten in siedendes Wasser getaucht, wobei eine schwach violette Färbung eintritt. Auf Zusatz einer geringen Menge Bleisuperoxyd entsteht eine prachtvoll violette Farbung. Die Reaktlon ist bei 0,01 g Dulein noch sehr deutlich, bei 0,001 g sehr schwach.

Beurtheilung. Normales, gut vergohrenes Bier muss vollständig klar und reich an Kohlensäure sein, sowie angenehmen, erfrischenden Geschmack besitzen. (An gewisse Special-Biere, wie z. B. Weissbier, kann die Forderung des Klarseins natürlich nicht gestellt worden.)

Lagerbiere sollen einen Vergährungsgrad von mindestens 40 Proc. haben, doch kann ein niedrigerer Vergährungsgrad keinen Anlass zu einer strafrechtlichen Verfolgung darstellen. (Die Vereinbarungen verlangen für Bayern 44-48 Proc. Vergährungsgrad.)

Im Verkehr nicht zulässig sind:

- 1) Saure Biere. Als sauer ist ein Bier zu bezeichnen, wenn zur Sättigung der gesammten Säure für 100 ccm mehr als 3 ccm Normal-Alkali, entsprechend einem Gehalte von 0,27 Proc. Milchsäure erforderlich sind.
- 2) Trübe Biere, und zwar, wenn die Trilbung durch Bakterien verursacht wird, in jedem Falle. Wird die Tribung durch geringe Mengen Hefe (Schleier) bedingt, aur in dem Falle, wenn der Vergährungsgrad unter 40 Proc. liegt.
  - 3) Biere, welche einen Ekel erregenden Geschmack oder Geruch besitzen.

Im Verkehr noch zulässig sind:

Nicht vollkommen klare, d. h. staubig oder schleierig erscheinende Biere, wenn die Trübung a) darch Eiweiss- (Glutin-) Körperchen, oder b) durch Dextrine, oder c) durch Ausscheidung von Hopfenharz, oder d) durch Hefe bei einem Vergährungsgrad von 40 Proc. and darüber verursacht wird.

Der Glyceringehalt der Biere beträgt in der Regel nicht mehr als 0,25 Proc.; eine wesentliche Ueberschreitung dieser Zahl würde auf Zusatz von Glycerin schliessen lassen.

Konservirungsmittel, wie Borsäure, Salicylsäure, Benzoesäure, Calciumbisulfit u. dergl. darf Bier nicht enthalten. 1) - Der Gehalt an schwefliger Saure darf 10 Milligramm SO, im Liter nicht übersteigen.

Die Verwendung künstlicher Süssstoffe bei der gewerbsmässigen Herstellung von Bier ist nach § 3 des Gesetzes vom 6. Juli 1898 verboten.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Das für die Tropen bestimmte Bier wird in der Regel mit Konservirungsmitteln versetzt. Auf 100 l Bier rechnet man, um es für 3-4 Monate zu konserviren, 4 g Benzoesaure oder 6 g Salicylshure; bei einer Konservirung für längere Zeit 6 g Benzossiture oder 10 g Salicylsäure.

Cerlum. 711

Cerevisia antiscorbutica. Bière antiscorbutique (Gall.). Brutolé anti-scorbutique. Sapinette, Rp. Turionum Pini, Foliorum Cochleariae recentium âă 30,0, Radicis Armoraciae recentis 60,0, Cerevisiae (mit 3 Proc. Alkoholgebalt) 21. Man maceriri 4 Tage im geschlossenen Gefässe, presst ab und filtrirt.

China-Eisen-Bier von Stroschens. Ein stark eingebrautes, 20 Proc. Extrakt ent-haltendes Bier, welches neben dem wässerigen Auszug von 10 Proc. Chinarinde, Pome-ranzenschale, Zimmt, Cardamomen, Vanille noch 2 Proc. Ferrobikarbonat enthalten soli. 1 Fl. = 75 Pfg.

Condensed Beer der Concentrated Produce Company in London, welches wegen der mild narkotischen Wirkung des angeblich verwendeten Arizona-Hopfens als mildes Schlasmittel empfohlen wurde, hat sich als ein Schwindel entpuppt. Es war ein stark gespriteter, mit Salicylsaure versetzter Malzextrakt-Likor.

Karlsbader Mineralbier. Ist ein Bier, welches die natürlichen Salze der Karls-

bader Quellen gelöst enthalten soll.

Maltol. Ist die aus Karamel-Farbmalz durch Aether ausziehbare Substanz, welche mit Eisenchlorid die Salicylsaure-Reaktion giebt. Mit Millon's Reagens reagirt es nicht.

Theobrom. Angeblich ein aus Zuckerrüben hergestelltes, bierähuliches Getränk. (LEFÈBRE.)

## Cerium.

Cerium, Cer. Atomgew. = 141. Dieses Element kommt in der Regel mit Lanthan and Didym zusammen in einigen seltenen Mineralien vor, z. B. als Silicate im

Cerit, als Phosphate im Monacit.

Zur Abscheidung der Cerverbindungen rührt man den fein gepulverten Cerit mit kone, Schweselsäure zu einem Brei an, erhitzt denselben bis zum beginnenden Glühen, zicht mit Wasser aus, filtrirt von Kieselsäure ab und fällt aus der Lösung, welche durch Neutralisation mit Natriumkarbonat von Eisen und mittels Schwefelwasserstoff von anderen Metallen befreit worden ist, die drei Elemente: Cer, Didym und Lanthan durch Zusatz von Oxalsiure als Oxalate.

Die Reindarstellung des Cers aus diesem Gemisch erfolgt zur Zeit nach kompli-

cirten, von den betr. Fahriken geheim gehaltenen Verfahren.

Systematisch steht das Cer dem Aluminium besonders nahe. Man kennt zwei Oxyde des Cers, nămlich:

> Ce, O, Ceriumoxydul Cor-sesquioxyd

CeO. Ceroxyd Cer-dioxyd.

In der Nomenklatur dieser Oxyde und der von ihnen sich ableitenden Salze herrscht eine ziemliche Verwirrung.

+ Cerium bromatum. Ceriumbromiir. Cerobromid (CeBro). Ceroxalat wird in einem flachen Porcellangefäss unter Umrühren erhitzt, bis es in ein gelbbraunes Pulver umgewandelt ist. Dieses wird unter Erhitzen in Salzellure unter Zusatz von etwas Weingeist gelöst und nun mit Natriumkarbonatlösung bis zum geringen Ueberschuss versetzt. Den darans hervorgehenden Niederschlag versetzt man nach dem Auswaschen mit Wasser nach und nach mit Bromwasserstoffsäure, bis eine farblose Lösung erfolgt. Die Lösung wird an einem schattigen Orte unter Umrühren und bisweiligem Zusatz von Bromwasserstoffsäure zur Trockne eingedampft und in gut verstopfter Flasche vor Sonnenlicht geschützt in der Reihe der stark wirkenden Arznei-

Es ist das Praparat (Oxybromür) ein hygroskopisches Pulver von graubraunlicher Farbe, und giebt mit Wasser und Weingeist eine etwas trübe Lösung. Der Geschmack

ist anfangs stisslich, hinterher stark styptisch.

+ Cerium nitricum. Cernitrat. Ceronitrat. Salpetersaures Cerlum Ce(NOa), + 6 HaO. Mol. Gew. = 435.

712

Zur Darstellung wird frisch gefälltes Cerchydroxyd (Co(OH),) in Salpetershure gelöst, und diese Lösung durch Eindampfen zur Trockne gebracht.

Farblose Salzmassen von saurer Reaktion und süsslich adstringirendem Geschmack,

in Wasser leicht löslich. Der Glührlickstand beträgt 38-40 Proc.

Dieses Salz wird vorzugsweise zur Darstellung von Glühstrümpfen verwendet. Um es auf seine Brauchbarkeit hierzu zu prüfen, wird es 1) in einer Platinschale geglüht, worauf ein beim Erkalten ganz hell-kanariengelb aussehender Rückstand zurückbleiben muss, der nicht alkalisch reagiren darf (Kalk). 2) Empfiehlt es sich, einen Probe-Glübstrumpf herzustellen und diesen zu versuchen, s. weiter unten,

† Cerium oxalicum. (Helv. Erganzb.) Ceroxalat. Ceroxydoxalat. Oxalsaures Ceroxydul. Cerii Oxalas (U-St) Ce, (C,O,), +9H,0. Mol. Gew. = 708.

Die Darstellung der Verbindung erfolgt durch Pallung der schwach salzsauren Certrichloridlösung mit Ammoniumoxalat. Das Ceriumoxalat füllt zunächst als käsiger Niederschlag, der bald körnig wird und nach dem Auswaschen zu trocknen ist,

Ein weisses, körniges, Inftbeständiges Pulver ohne Geruch und Geschmack, in Wasser, Weingeist oder Aether unlöslich, in Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure ohne Aufbrausen löslich. - Beim Erhitzen auf Rothgluth wird es zersetzt unter Abgabe von Kohlenoxyd und Kohlensäure unter Hinterlassung eines in der Kälte hell-kanariengelben Rückstandes (Braunfärbung des Rückstandes würde die Gegenwart von Didym anzeigen). -Kocht man das Salz mit Natron- oder Kalilauge, so wird Ceriumhydroxyd (Ce(OH)a) unlöslich abgeschieden, während die Oxalsäure in Lösung geht. Das durch Essigsäure angesäuerte Filtrat giebt demnach mit Calciumchlorid einen weissen, in Essigsäure unlöslichen, in Salzsäure aber löslichen Niederschlag.

Löst man den beim Erhitzen des Salzes hinterbleibenden gelben Rückstand in kone. Schwefelsäure und bringt zu dieser Lüsung ein kleines Krystallehen Strychnin, so entsteht eine tief blaue Färbung, welche bald in Purpur und Roth übergeht.

Prüfung. 1) Das Salz muss sich in Salzsliure ohne Aufbrausen zu einer Flüssigkeit lösen (Karbonate), welche durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert wird (fremde Metalle). 2) Das nach dem Kochen mit Natronlange erhaltene Filtrat darf weder durch überschüssige Ammoniumchleridlösung (Aluminiumverbindungen) noch durch Schwefelwasserstoff (weisse Fällung = Zink) gefällt werden. 3) Der durch Glüben des Salzes erhaltene Rückstand darf dem damit geschüttelten Wasser keine alkalische Reaktion ertheilen (Calciumoxalat). 4) I g des Salzes muss 0,484 g eines hellgelben, in Salzsaure vollkommen löslichen Rückstandes hinterlassen.

Aufbewahrung. Vorsichtig, da Cersalze als giftig anzusehen sind.

Anwendung. Innerlich zu 0,05-0,10 g zwei- bis dreimal täglich in Pulverform gegen Magen- und Darmkatarrhe, Dyspepsie, namentlich auch gegen das Erbrechen der Schwangeren. Höchste Gaben 0,3 pro dosi, 1,0 pro die (Ergänzb.).

Glühlicht-Körper. Die sog. Glühstrümpfe für die Aurr'schen Incandescenz-Brenner werden unter Verwendung von Lösungen des Thornitrates und Gernitrates hergestellt.

Als Imprägnirungsmittel verwendet man die 33 procentigs wässerige Lösung einer Mischung von 99 Th. Thoriumnitrat und 1 Th. Geriumnitrat. Mit einer solchen Lösung tränkt man Baumwollgewebe (Strümpfe), lässt sie dann durch eine Wring-Maschine gehen und trocknet sie füher Formen. Die Strümpfe werden alsdann im oberen Theile mit Asbestfaden genäht, durch die Asbestschlinge fixirt und nun von oben abgebrannt. Das Gewebe verbrennt und hinterlässt ein aus Geroxyd und Thoriumoxyd bestehendes Skelett.

Wendet man reines Thoriumpilrat an, so hat der Glühkörner fast gar keine Leucht-

Wendet man reines Thoriumnitrat an, so hat der Glühkorper fast gar keine Leuchtkraft, man bekommt ein Licht etwa wie eine dunkelviolette Kalislamme. Ist dem Thoroxyd etwa i Proc. Ceroxyd beigemengt, so erhalt man einen Glühkörper von der glänzendsten Lichtwirkung. Bleibt man unter i Proc. Ceroxyd, so wird das Licht zwar weisser, aber die Leuchtkraft geringer. Erhöht man dagegen den Cer-Zusatz erheblich über I Proc., so wird das Licht gelber und die Lichtintensität gleichfalls geinger.

Thorfumnitrat. Das zur Fabrikation der Glübstrumpfe dienende Thoriumnitrat soll ziemlich rein sein. Es soll alkalifrei sein, darf nur Spuren von Eisen enthalten und muss sich beim Glüben im Tiegel stark aufblähen, da ein solches Präparat einen weichen,

713 Cetaceum.

elastischen und haltbaren Glühkörper liefert. Die Asche des Nitrats muss, auf der oberen Handflüche verrieben, unfühlbar sein. Der Gehalt an Thoriumdiexyd ThO, soll 48-50 Proc. betragen. Sehr wichtig ist auch der Glühstrumpf-Versuch. Ein mit einer 33 proc. Lösung von reinem Thornitrat bereiteter Strumpf giebt ein schwelendes, violettes Licht. Ist das Licht weiss, so ist das Thornitrat nicht rein, sondern wahrscheinlich cer-haltig. Glübt der Strumpf aber mit schwachem violetten Lichte und erhält man durch Zusatz von 1 g Cernitrat zu 100 g Thornitrat ein schön weisses Licht, so ist das Thornitrat rein.

Leuchtstuid für Glühkörper. Als die beste gegenwärtig bekannte Mischung ist folgende anzusehen: Thoriumnitrat 33,0, Ceriumnitrat 0,3, Aquae q. s. ad. 100,0. Manche Fabrikanten setzen dieser Mischung auch noch Ammoniumnitrat hinzu, um das Abbrennen des Strumpses zu beschleunigen, indessen ist dies nicht erforderlich. Das Abbrennen der Strümpse erfolgt mit "Pressgus" und erfordert eine besondere Uebung.

Glühllehtkörper-Tinktur, um die Glühkörper auf dem Transport vor Bruch zu sehützen, ist a) eine Lösung von 2 Th. Kautschukpapier in 100 Th. Benzin, oder b) verdünntes Kalledium

dûnntes Kollodium.

Reaktionen. Die Lösungen der Salze des Cers zeigen gegen Reagentien folgendes Verhalten:

1) Kalihydrat fällt weisses Cerhydroxyd Ce(OH), welches an der Luft durch Aufnahme von Sauerstoff gelb wird. Der Niederschlag löst sich im Ueberschusse des Fallungsmittels nicht auf. 2) Ammoniumkarbonat fallt weisses, im Ucberschuss des Fällungsmittels etwas lösliches Cerkarbonat. 3) Oxalsäure fällt weisses, anfangs amorphes. später krystallinisch werdendes Cerinmoxalat. Die Fällung ist auch aus mässig sauren Lösungen vollständig. 4) Eine gesättigte Lösung von Kaliumsulfat fällt auch aus etwas sauren Lösungen weisses krystallinisches Cer-Kaliumsulfat Ce(SO4)2K. 5) Natriumthiosulfat fällt beim Kochen auch sehr koncentrirte Lösungen nicht.

## Cetaceum.

Cetaceum (Germ. Austr. Helv. Brit. U-St.). Adlpocera cetosa. Albumen Ceti. Ambra alba. Spermaceti. Succinum marinum. - Walrat. Weisser Amber. -Blanc de baleine, Blanc de cachelot. Cétine (Gall.).

Abstammung und Gewinnung. Der Walrat wird von verschiedenen Fischsäugethieren der Gattungen Catodon und Physeter, besonders von Catodon macrocephalus Gray, dem Potfisch, Potwal, Sperm-Wale geliefert. Derselbe trägt den Walrat in zwei besonderen, 1-2 m hohen Behältern, die in einer muldenförmigen Aushöhlung der Schnauze und des Schädels unter der ausseren Kopfhaut und einer dicken Speckschicht liegen. Ein anderer Behälter zieht sich, sich verengernd, vom Kopf nuch dem Schwanze. Der Inhalt dieser Behälter besteht aus einer gelblichen, flüssigen Masse, die sich an der Luft in einen flüssigen Autheil, das Walrat- oder Spermacetiöl, und einem festen, den Walrat, der etwa 1/4 ausmacht, treunt. - Man befreit den Walrat vom Oel zunächst durch Koliren, dann durch Abpressen in hydraulischen Pressen, kocht ihn in Wasser zur Entferning von Unreinigkeiten und endlich in schwacher Potaschelauge zur Verseifung der letzten Spur Oel.

Beschreibung. Er bildet eine schneeweisse, halbdurchscheinende, perlmutterglänzende, fettig anzufühlende, grossblättrig-krystallinische, zerbrechliche Masse von mildem Geschmack und schwachem, eigenthümlichem Geruch. Spec. Gew. 0,940 - 0,960. Schmelzpunkt 43-47°C. Verseifungszahl 108-128. Säurezahl 0,7-5,17 (mit dem Alter nimmt die Saurezahl zu, ganz frischer soll saurefrei sein). Brennt mit hellleuchtender, geruchloser Flamme. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und in heissem Alkohol, wenig löslich in Benzin und Petroläther. Aus den Lösungen krystallisirt er leicht. - Nach längerem Liegen an der Luft wird er gelb, nimmt ranzigen Geruch und saure Reaktion an (vergl. oben). Durch Waschen des geschmolzenen Walrats mit verdünnter Lauge kann ihm der Geruch und die saure Reaktion wieder genommen werden.

Bestandtheile. Der Hauptbestandtheil ist das Cetin, der Palmitingaure-Cetyläther, ferner enthält er Aother der Laurin-, Stearin- und Myristinsaure mit anderen, höheren Alkoholen, auch mit Glycerin. - Das Cetin kann durch Umkrystallisiren aus Alkohol rein erhalten werden, Schmelzpunkt desselben 48-49°C. Es giebt beim Erhitzen keinen Akroleingeruch, wie der Walrat. Durch alkoholisches Kali wird der Walrat leicht versoift, beim Verdünnen mit Wasser fällt Cetylalkohol aus.

Verfälschungen. Diese kommen seiten vor, da durch dieselben meist das grossblättrige Geffige kleinblättrig oder körnig wird. Zu beachten ist, dass Cetaceum in 90 proc. Alkohol unlöslich und in 98 proc. kaltem Alkohol auch nur wenig löslich ist.

Zum Nachweis von Stearinsäure kann man den Walrat in einer Porcellanschale schmelzen, einige Augenblicke mit etwas Ammoniakflüssigkeit durchrühren, daun erkalten lassen, den erstarrten Kuchen abheben und die untenstehende Pfüssigkeit mit Salzsäure ansäuern. Stearinsäure fällt dann aus. Noch I Proc. nachweisbar.

Aufbewahrung, Pulverung. Man bewahrt den Walrat in möglichst unversehrten Blöcken in gut schliessenden Blechbiichsen an einem klihlen Orte, verbraucht die beim Zerkleinern abfallenden Bruchstücke zuerst und trägt Sorge, den Vorrath öfter zu erneuern. In Pulverform erhält man ihn entweder durch Zerreiben in einem Porcellanmörser unter Besprengen mit starkem Weingeist, oder durch Schmelzen und Rühren mittels einer Keule bis zum Erkalten.

Anwendung. Sehr selten innerlich als Pulver oder Emulsion (in erwärmtem Mörser aus geschmolzenem Walrat wie Oelemulsionen zu bereiten), häufiger zu Salben, Ceraten, Pomaden. Technisch zur Kerzenfabrikation (Normalkerzen aus Walrat dienen zur Bestimmung der Lichtstärke des Leuchtgases), und als Bestandtheil der meisten Wäscheglanzmittel.

Cetaceum saccharatum (Erganzh.) Cetaceum cum Saccharo. Cetaceum

praeparatum seu tritum. Walratzucker. Praparirter Walrat.
Walrat I Th. schmilzt man im Wasserbade, fügt mittelfein gepulverten Zucker 3 Th.
hinzu und verreiht die erkaltende Masse zu einem feinen Pulver. In gelber Stöpselflasche nur in kleiner Monge vorräthig zu halten oder frisch zu bereiten. Theeloffelweise bei Katarrh.

Ceratum Cetacei (Austr. Erganzb. Helv. U-St.). Ceratum Iabiale album. Emplastrum Spermatis Ceti. Unguentum Cetacei (Brit.). — Walratecrat. Walratpflaster oder -salbe. Milchverzehrungspflaster. — Cerat de blanc de baleine. — Spermaceti Cerate. Spermaceti Ointment.

Austr.: Walrat, weisses Wachs, Mandelol 33.

Brit.: Walrat 20, weisses Wachs 8, Mandelol 72, Benzoë 2.1 Ergänzb.: Walrat, weisses Wachs 16, Mandelol 50 g, Rosenol 1 Tropfen. Helv.: Walrat 20, weisses Wachs 16, Mandelol 70, Benzoë 2.1 Hung.: Walrat, weisses Wachs 18, Schweinefett 9.

U-St.: Walrat 10, weisses Wachs 35, Olivenol 55.

Das Cerat wird in Formen gegossen.

Ceratum Cetacel rubrum (Ergänzb.). Rothes Walrateerat. Rothe Lippenpomade. Walrat 5, gelbes Wachs 35, Mandelol 60, schmilzt man und setzt zu: Bergamottel 0,5, Citronenol 0,5, Alkannin 0,1. Ein für Tuben geeigoetes Cerat erfordert 80 Mandelol. Nach Volläka: Butter 500, Kakaofett 300, Walrat 60, Alkannin 1. Borsaure 10, fettes Jasminol 10.

Brillantine, feste. Walrat 8g, Oliven-oder Ricinusol 30 g, Bergamottello Tropfen.

Brillantine, feste. Walrat 8g, Oliven-oder Ricinus 30 g, Bergamottol 10 Tropfen,

Citronenol 5 Tropfon, Palmarosnol 1 Tropfon.

Ceratum Cetacel salicylatum. Salicyl-Lippenpomade. Nach Erganzb. mit

0,5 Proc. Salicyleaure.

Creme des Indes. Walrat 2 Th., weisses Wachs 3 Th., Olivenol 20 Th., Alkannin q. s. Man schmilzt, fügt etwas Lavendelöl und Ambratinktur hinzu und rührt (Ap.-Ztg.)

Emplastrum Cetacei. Empl. emolliens (Dieterica). Walrat, Bloipflaster, Benzos-

fett je 20 Th., Benzoëtalg 40 Th. Ersatz für Unguentum diachylon.

<sup>3)</sup> Vergl. unter Adeps benzoinatus und benzoatus S. 159.

Haut-Crême (Vomačka). Walrat, Wachs je 23, fettes Veilchenöl 100, Olivenöl 400, Borax 50 in Neroliwasser 500 gelöst, Bittermandelöl q. s. Rosa gefärbt in Tuben zu füllen.

Honig-Cream (Nat. Drugg.). Walrat 60 g, Mandelol 480 g, Gutti 3,75 g erhitzt man 20 Min. im Wasserbade, seiht durch, fügt Verbenaöl 10 Tr., Zimmtöl 20 Tr., Bergamott- und Rosenöl je 3 Tr. zu und füllt in erwärmte Glüser.

Lustrine Alsacienne, von Hundingspeld. Walrat, Borax, Gummi arabicum je 50. Glycerin 125, Wasser 725, kocht man bis zur vollständigen Lösung. 200 g hiervon rechnet man auf 1 l gekochte Stärke (Industriebl.).

Pomata crystallina. Eispomade. Pommade glaciale. 1) Wahat 13, Richmad 50, Kronond 38, wohlriechende Oele q. s.; man schmilzt und lässt, in warmes Wasser gestellt, langsam erkalten (Vomačka). 2) Wahat 26 g, Olivend 150 g, Citronend 3,5 g, Bergamottol 1,5 g, Nerolid, Rosend je 5 Tropfen.

Wäscheglanzpulver. Walrat 20, Borax 20, Gummi arabicum 10. 1 Th. auf

4 Th. Starke (Drog. Zig.).
Unguentum pomadinum Lindeni. Dr. Innden's Haarpomade (Königsberg. Vorschrift). Rp. Cerae japonicae 50,0, Olei Olivar. prov. 300,0, Cetacei 25,0, Aquae Rosae 25,0, Aquae Auraut. flor. 25,0, Oleiodoriferi (Lixden) 25,0.

Flechtenmittel, Pariser. 1) Waschwasser aus 11/2 Proc. Schwefelsäure. 2) Salbe

sus Walrat, Schweinefett und 4 Proc. Kalomel.

Stürkeglanz, Hüssiger, entspricht obiger Lustrine Alsacienae.

Oleum Cetacei. Walratol. Spermacciol. Ruile de Cachelot. Huile de

Spermacett. Sperm-oil.

Wird wie oben geschildert gewonnen. Es ist hellgelb, dünnflüssig, in seinen besseren Sorten fast geruchlos. Spec. Gew. 0,875-0,884. Sünrezahl 0,92-0,93. Esterzahl 126,47 bis 127,82. Verseifungszahl 123-147. Jodzahl 79,5-84,0.

Bestandtheile. Es besteht zum grössten Theil ans Estern einatowiger Fettalkohole (Cetylalkohol und Dodekatylalkohol) mit einer Säure der Oelsräurereihe (Physetdisäure). Enthält ferner Spuren von Glycerin und Valeriansäure.

## Chamomilla.

I. Matricaria Chamomilla L. - Compositae - Anthemidene-Chrysantheminae. Heimisch in Europa, Kleinasien, Sibirien. In Nordamerika und Australien eingebürgert. Zum Arzneigebrauch zuweilen kultivirt.

Beschreibung. Einjährige, bis 60 cm hohe Pflanze mit doppelt oder einfach flederspaltigen Blättern, deren Abschnitte lineal und flach sind. Blüthenköpfehen mittel-

gross, languestielt, aus 12-18 weissen, 9 mm langen, breitlanzettlichen, vora schwach dreizähnigen, viernervigen, weiblichen Strahlblithen (Fig. 184). und zahlreichen, nach oben gelbgefürbten, 2 mm langen, zwittrigen Scheibenblüthen mit glockigem Saum (Fig. 183) bestehend. Die Fächer der Staubblitter sind am Grunde spitz ausgezogen, das Kennektiv nach oben stampf dreieckig verlängert. Die Blüthen sind einem nackten, kegelförmigen, hohlen Blüthenhoden eingesenkt. Der Hüllkelch besteht aus zahlreichen, länglichen, trockenraudigen, kahlen Blättchen. An den Fruchtknoten und der Blumenkronröhre befinden sich ölführende Drüsenhaare mit zweizelligem Köpfchen, im Gewebe des Blüthenbodens ebenfalls ölführende, schizogene



von Matricaria Chamemilla.

Sekretbehälter. - Geruch angenehm aromatisch, Geschmack schwach bitter. Die getrockneten Blüthenköpfe liefern: Flores Chamomillae (Germ. Helv.). Flores Chamomillae vulgaris (Austr.). Matricaria (U-St.). - Kamillen. Echte oder gemeine Kamillen. Feldkamillen. Kamillentbee. Romey. - Camomille commune ou d'Allemagne (Gall.). - German Chamemile. Camomile-tea.

Bestandtheile. Aetherisches Oel aus deutschen Blüthen 0,13-0,24 Proc., aus ungarischen 0,13-0,3 Proc., aus rassischen 0,15 Proc. (vergl. unten). Ferner nach älteren Angaben 2,2 Proc. Gerbstoff, 0,5 Proc. Fett, 5,9 Proc. Harz etc.

Verwechslungen. Beim Einsammeln von wildwachsenden Pflanzen wird die Droge leicht mit den Blüthenköpfen anderer Kompositen mit weissen Strahl- und gelben Scheibenblüthen verwechselt. - Es kommen hauptsächlich in Betracht:

Anthemis arvensis L., Hundskamille. Bluthenköpfe grösser, geruchles. Blüthenboden nicht bohl und mit Spreublättehen besetzt.

Anthemis Cotula L., Stinkkamille und wie die vorige. Hundskamille. Blüthenköpfehen größer, stinkend. Blüthenboden mit Spreublättehen besetzt, nicht hohl-

Chrysanthemum Leucanthemum L., Dickkopf, Johannisblume etc., Blüthenköpfe 2-3 mal grösser wie bei der Kamille, geruchlos. Blüthenboden nackt, aber nicht hohl.

Einsammlung. Aufbewahrung. Die Blüthenköpfehen werden von den vom Mai bis zum August blühenden Pflanzen, besonders in Deutschland und Ungarn, bei recht trockenem Wetter möglichst kurzstielig gepflückt, ohne Verzug in dünner Schicht auf einem luftigen Trockenboden ausgestrent und, sobald sie genügend trocken sind, in dicht schliessende Blechgefüsse ohne zu drücken, eingefüllt. 5 Th. frische Kamillen geben 1 Th. trockene.

Beim Einkaufe frischer Blüthen ist darauf zu achten, dass dieselben weder zu fencht noch zu weit entwickelt sind, da sie sonst beim Trocknen missfarbig werden oder zerfallen; auch dürfen sie nicht zu lange in Säcken oder Körben stehen oder in Hanfen liegen bleiben, in welchem Falle sie durch Selbsterhitzung leicht verderben hönnen; vielmehr ist das Trocknen zu beschleunigen und nöthigenfalls durch künstliche Wärme zu unterstützen.

Bei längerer Aufbewahrung werden die Kamillen unanschnlich; man pflegt deshalb den Vorrath jährlich zu erneuern.

Anwendung. Inverlich zu 1,0-5,0 mehrmals täglich in Theemischungen, als Aufguss 1 Esslöffel voll auf 3 Tassen Wasser. Aeusserlich zu Bähungen, warmen Umschlägen, Gurgelwässern, Kräuterkissen. Für Klystiere benutzt man Kamillenthee gern als Träger wirksamer Arzneistoffe. Die Homfopathen geben Chamomilla besonders Kindern, die während des Zahnens an Durchfällen leiden; ferner bei Zahnweh, sowie reizbaren Francen. Wirkung: Acusserlich schwach reizend, innerlich gelinde krampfstillend.

Aqua Chamomillae, Kamillenwasser (Austr. Ergünzb.). Kamillen I Th., Wasser 30 Th.; 10 Th. abzudestilliren.

30 Th.; 19 Th. abzudestahren.

Aqua seu Hydrolatum Chamomillae. Eau distillée de Camomille (Gall.).

Kamillen 1 Th., Wasser q. s., mittels Dampf 4 Th. abdestilliren.

Aqua Chamomillae concentrata (Ergänzb.), Aqua Chamomill. decemplex.

Zu frischem Kamillenwasser 100 Th. fügt man Weingeist 2 Th. und destillirt ab 10 Th. —

Zum Gebrauch mit 9 Th. Wasser zu mischen.

Extractum Chamomillae. Kamillenextrakt. 1) Ergänzb.; Kamillen 2 Th. werden

mit sine Mischung aus Weingeist 4 Th. Wasser 6 Th. denn aus Weingeist 2 Th. Wasser

mit einer Mischung aus Weingeist 4 Th., Wasser 6 Th., dann aus Weingeist 2 Th., Wasser 3 Th. je 4 Tage ausgezogen, die Pressflüssigkeiten zu einem dicken Extrakt singedampft. Harzausscheidungen löst man durch wenig Weingeist. Ausbeute 28-30 Proc. 2) Gall.: Weiches Extrakt, wie Extr. Centaurii (S. 684) zu bereiten.

Olenm Chamomillae infusum (Ergänzb.) wird genau wie Ol. Absinthii infus.

(S. 408) bereitet. Gelbgrünes Oel.

Oleum Chamomillae terebinthinatum. Aus Kamillen 1000 Th., mit Terpentinol

15 Th. übergossen, durch Destillation erhältlich.

Sirapus Chamomillae, Kamillensaft. 1) Ergänzb.: Kamillen 10 Th., Weingeist 5 Th., Wasser 50 Th. Nace 24 Standen abpressen und filtriren. Filtrat 40 Th. giebt mit Zucker 60 Th. Sirup 100 Th. — Ueber Sirupus Chamomillae 10plex s. S. 281. 2) Sirup de Camomille (Gall.). Kamillen 100 g, siedendes Wasser 1500 g; nach 6 Standen auspressen; in 100 g Flüssigkeit löst man Zucker 180 g.

Tinctura Chamomillae, Kamillentinktur (Austr.). Aus Kamillen 20 Th, vordünntem Weingeist (60 proc.) 100 Th. durch Stägige Digestion.

Oleum carminativum. Kollk-Och lip. Olei Chamomillae infusi 20,0 Old Carel Olui Cumini an gu. X Olei Founiculi Olei Menthae piperitae 1,3. Innerlich 15-30 Tropfen. Den Unterleib einzureiler Oleum nervinum. Anwachsol, Roelkool. Olei Chamomillae infust 200,0 Olei Carvi Olci Rosmarini an 10.0. Old Thyml Acusseriich bet Gicht, Kolik. Rotaine Chamomillae (Digramica), Kamillen-Küchelchen. Rp. Spechari unbt, pulverati Amyll Tritical 5,0 Tragacanthuo Olel Chamousline aether, gu, Sirupi Chamomillae q. a. Bereitung wie bei Botzi, Althaens (S. 232). Species ad Clysma viscorale, KARNEER Rp. Florum Chamomillae Herbae Marrobil Herbae Taraxaci Radicis Turaxaci

> Badekrauter. Ep. Florum Chamomillae Foljorum Mouthae piperitae Foliorum Enlviso. Poliorum Rosmarini Herbae Thymi ān 100,0,

Radicis Valerianne

Rhizom, Gratuinis aa.

Species Balneorum.

Staubfrei und mit Weingeist befeuchtet abzugeben.

Species resolventes (Erglazh), Zertheilende Kräuter. Ep. Florum Chamonillae Florum Lavandulae Piorum Sambuel 55 2,0 Foliorum Melisane Herbae Origant ha 7,0. Grob geschnitten zu mischen,

> Spiritus Chamomillae. (Bad. Erganzh.-Taxe) Rp. Olel Chamomittae aetherel 2,5 Spiritus

Tianu de Camomille (Gall.). Ep. Info. Florum Chamomillae 5,0 : 1000,0.

Potus antidiarrhoicus. Vet. Rp. Infusi Florum Chamomillae 5,0: 100,0 Acidi hydrochlorici batfindlich die Hälfte. Bei Durchfall der Saugkälber.

Potus antispanticus. Ep. Infual Flor. Chamomill, 350,0 Spiritus aetherei 10,0 Tiocturae Opli simplicis 5,0. Auf einmal zu geben. Bei Kolik und Krampten der Pferde und Binder.

Paivls anticolicus, Kolikpulver (Distriction). Rp. Sapoula demestici Florum Chamoualline Fractus Foenicali Pincent, Semin, Link as 10,6 Natrii sulfurici Divide in part. 4. Setfindl, 1 Pulver mit warmen Wasser und i Esslöffel Leinöl. Bei Kolik der Schafe, infulge Ueberfressens.

Flechtenmittel von Nerg. 1) Thee aus Kamillen, Malvenblüthen, Wallaussblüttern, Senna, Guajak-, Sandel-, Sassafrasholz, Fenchel, Kalmus u. s. w. 2) Salbe aus Fett, Ter-Gehörbalsam, Bornm's. Aetherisches Kamillenol, Azant- und Bibergeiltinktur, Perubalsam, Zwiebelsaft, Balsamum tranquillans. pentinol und Kadeol.

Pulsey-Rowers ist eine in England gebräuchliche Kräutermischung zu erweichenden Umschlägen (Flores Chamomillae, Sambuci, Folia Menthae piperitae etc.).

Thee you Axxa Oxillag, zum Kopfwaschen, besteht aus Kamilien-

Tsa-Tsin des Dr. Schöppen. Die geschnittenen Blätter von Anthemis nobilia.

II. Anthemis nobilis L. - Compositae - Anthemideae Anthemidinae. Heimisch in Westeuropa, zum arzueilichen Gebrauch häufig kultivirt.

Beschreibung. Perenzirende, behaarte Pflanze mit kurzem Stämmchen, aus dem sich zahlreiche, bis 30 cm hohe, blübende Acste erheben. Blätter doppelt fiedertheilig, Abschnitte einfach, zwei- oder dreispaltig. Blüthenköpfehen gestielt, bis 3 cm breit. Hüllkelch aus ovalen, am Rande gesägten und trockenhäutigen Blättern bestehend. 12-18 Strahlblüthen, zungenförmig, vorn dreizähnig, viernervig, weiblich, Scheibenblüthen gelb, zwitterig, mit röhrig-glockiger Blumenkrone, in der Achsel von am Rande



Fig. 185. Schelbenblüthe von Anthemia

gesägten Spreublättchen (Pig. 185). Antheren am Grunde nicht geschwänzt, das Konnektiv oben in eine kurze, eifermig-läugliche Schuppe verlängert. Blüthenboden kegelfermig, markig. Von stark aromatischem Geruch und Geschmack. Bei der kultivirten Pflanze, deren Blüthenköpfehen meist gesammelt werden, werden die Scheibenblüthen durch die Randblüthen grossentheils verdrüngt.

Die Blüthenkörbehen liefern: Flores Chamomillae romanae (Austr. Ergänzb. Helv.).
Anthemidis Flores (Brit.). Anthemis (U-St.). Flores Chamomells s. Leucanthemi romani. — Römische Kamillen. Bertramblumen. Edier Romey. — Camomille romaine (Gall.). — Chamomile Flowers.

Bestandtheile. 0,6-1,0 Proc. atherisches Oel (vergl. unten), ferner Quereitrin, einen Bitterstoff Anthemissäure, Ascho 6 Proc.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Bläthenköpfe im Juli und August bei sonnigem Wetter, trockuet sie sehnell und bewahrt sie in dicht geschlossenen Blechbüchsen auf. Die gefüllten Blüthen der augebauten Pflanze sind allein officinell; die nicht gefüllten der wildwachsenden Pflanze schmecken bitterer und sollen leicht brechenerregend wirken. 4 Th. frische Blüthen gebeu 1 Th. trockene.

Anwendung. Die römische Kamille ist ein Bestandtheil blähungtreibender Mittel, sie wird in Deutschland fast nur im Handverkauf zu Aufgüssen verlangt, ist dagegen in England allein gebräuchlich; Austr., Gall., Helv., U-St. baben beide aufgenommen. Anwendung wie bei I.

Extractum Anthemidis (Brit.). Extr. Chamomillae romanae. Extract of Chamomille. 1000 g Blüthen werden mit 10 l destill. Wasser bis zur Hällte eingekocht, ausgepresst, filtrirt; das Filtrat engt man zu einem dicken Extrakt ein, dem gegen Ende des Eindampfens noch 2 ecm ütherisches Kamillenöl zugefügt werden. — Innerlich zu 0,1 bis 0,5 g.

bis 0,5 g.
Oleum Anthemidis (pingue). Huile de Camomille (Gall.). Aus röm. Kamillen
1 Th., Olivenol 10 Th. durch 2stündiges Erhitzen im Wasserbade, Auspressen und Filtriren zu bereiten.

Oleum Anthemidis camphoratum. Huile de Camomille camphrée (Gall.). Kampher 1 Th., rom. Kamillenoil 9 Th.

Oleum Chamomillae aethereum. Kamillenöl (Ergänzb. Gall. Helv.). Essence de Camomille. Oil of Chamomille German. 1)

Eigenschaften. Das durch Destillation aus den Blüthen der gemeinen Kamille in einer Ausbeute von 0,2—0,86 Proc. gewonnene Kamillenöl ist tiefdunkelblau gefärbt und bei mittlerer Temperatur ziemlich dickfüssig. Es hat einen kräftigen, charakteristischen Geruch und einen etwas hitteren, aromatischen Geschmack. Spec. Gew. 0,930—0,940. Beim Abkühlen scheidet es Krystalle ab und erstarrt bei 0° C. zu einer ziemlich festen, butterartigen Masse. Infolge seines Paraffingehaltes löst sich das Oel erst in ziemlich viel 80 procentigem Alkohol klar auf. Verseifungszahl ca. 45.

Bestandtheile. Der einzig sicher nachgewiesene Bestandtheil des Kamillenöls ist ein bei 53-54°C. schmelzendes Paraffin, durch dessen Gegenwart das Festwerden bei niederer Temperatur bedingt wird. Ferner sind aufgefunden, der Capronsäureester eines unbekannten Alkohols, sowie ein hochsiedender, blauer, "Azulen" genannter Körper, der noch wenig untersucht ist.

Prüfung. Verfälschung des Kamillenöls mit Cedernholzöl, die mehrfach beobachtet worden ist, erkennt man durch Geruchsvergleichung mit einem echten Oele, sowie durch die Verminderung der Erstarrungsfähigkeit. Oele mit Cedernölzusatz werden bei 0°C. nicht fest.

Aufbewahrung. Da Kamillenöl durch Lieht und Luft grün bis braun gefärbt wird, so muss man es in kleinen, ganz gefüllten Flaschen bei Lichtabschluss außewahren.

Oleum Chamomillae citratum, citronenölhaltiges Kamillenöl (Ergänzb.) wurde früher durch Destillation von Citronenöl über Kamillen gewonnen. Jetzt wird es gewöhnlich durch Mischen gleicher Theile Citronen- und Kamillenöl dargestellt.

Oleum Chamomillae romanae. Oleum Anthemidis (Brit.). Römisch Kamillenöl. Essence de Camomille Romain. Oll of Chamomille.

<sup>1)</sup> Mit "Oil of chamomile" bezeichnet Brit. das römische Kamillenöl von Anthemis nobilis L. (siehe dieses).

Charts. 719

Hellblaues Oel, das durch Luft und Licht allmählich grün bis braungelb wird. Es hat einen angenehmen, starken Geruch und brennenden Geschmack. Spec. Gew. 0,905—0,915 (Brit.). Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 1 bis + 8° C. Verseifungszahl 250—300. Es löst sich in der Regel in 6 Th. Spiritus dilutus. Es enthält verschiedene Alkohole und zwar, Isobutyl-, Amyl-Hexyl-(Methyl-Propyl-)Alkohol und Anthemol C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>OH, theilweise frei, theilweise an Angelika- und Tiglinsäure gebunden. Ein weiterer Bestandtheil ist ein bei 63—64° C. sehmelzendes Paraftin.

## Charta.

Papier (Charta) findet abgesehen davon, dass es als Verpackungsmittel häufig angewendet wird, in der Pharmacie auch als Träger von Arzueistoffen und als Reagens im chemischen Laboratorium Verwendung.

Charta cerata. Wachspapier. Wird durch Trünken von Schreibpapier mit weissem oder gelbem Wachs hergestellt. Man bereitet es, indem man Papier auf einer erwärmten Unterlage (Metallblech) ausbreitet, etwas Wachs darauf bringt und dieses durch Ausstreichen mit einem Zeug-Bausch auf dem Bogen gleichmässig vertheilt. — Das mit gelbem Wachs bergestellte Wachspapier ist von vormherein gelb gefürbt; das mit weissem Wachs hergestellte ist zwar ursprünglich weiss, es färbt sich aber im Verlaufe der Aufbewahrung gelblich und nimmt auch ranzigen Geruch an. Aus diesem Grunde und wegen der hohen Wachspreise ist der Gebrauch des wirklichen Wachspapieres ziemlich verlassen worden. An seine Stelle sind die Paraffin-Papiere getreten.

Charta paraffinata. Paraffinappier. Ist ein in gleicher Weise wie das Wachspapier bereitetes, aber mit Paraffin getränktes Schreibpapier. Wählt man das Paraffin sorgfältig aus, benutzt man also ein gutes Ceresin, so erhält man ein Papier ohne jeden Geruch, von unbegreuzter Haltbarkeit.

Fabrikmässig erfolgt die Darstellung des Paraffüpapieres, indem man Schreibpapier durch eine erwärmte Lösung von Paraffin in Benzin hindurchzieht und den Ueberschuss des Tränkungsmittels durch Hindurchführen des Papieres zwischen erwärmten Walzen wegnimmt. — Je nach der ungeeigneten Auswahl von Paraffin und Benzin kann es vorkommen, dass das hergestellte Paraffüpapier einen scharfen Geruch nach Petroleum besitzt.

Das Paraffinpapier wird in der Pharmacie zu Pulverkapseln, zum Verbinden von Salbentöpfen, zum Einhüllen und Bedecken der Pflaster, auch zum Einhüllen von Substanzen gebraucht, welche einen gewissen Grad Fenchtigkeit oder andere flüchtige Substanzen zurückhalten sollen oder hygroskopisch sind. Auch der Arzt bedient sich des Paraffinpapiers, welches er zwar immer noch mit Wachspapier oder Charta cerata zu bezeichnen pflegt, zum Verbande oder zum Bedecken von Wunden, applicirter kaustischer Pasten und Pflaster oder als Unterlage für Kranke. Es ist deshalb augezeigt, grössere Stücke Paraffinpapier vorräthig zu halten.

Charta oleosa Mac-Gine's. Oelpapier. 95 Th. Leinölfirniss werden mit 5 Th. gelbem Wachs nuter Erhitzen gemischt. Durch die heisse Mischung wird dünnes Seidenpapier gezogen und vom Ueberschuss des Tränkungsmittels mechanisch befreit. Das Papier wird mehrere Tage an die Luft gehangen, bis es soweit trocken ist, dass es beim Zusammenfalten oder Einrollen nicht mehr zusammenbackt.

Charta pergamena. Pergamentpapier. Yegetabilisches Pergament. Papyrine. Wurde 1846 von Figuien und Poumarene zuerst dargestellt.

Fabrikmässig wird es erhalten, indem man ungeleimtes Papier durch eine erkaltete Mischung von 4 Vol. kone. Schwefelsäure und 1 Vol. Wasser hindurchzieht (die Dauer der Einwirkung dieses Bades beträgt 5—20 Sekunden). Das aus dem Bade austretende Papier wird sogleich in Gefässen mit vielem Wasser, später in verdünntem Ammoniak, zum Schluss wieder mit Wasser völlig ausgewaschen und über erwärmten Walzen getrocknet. Durch

720 Charta.

die Behandlung mit Schwefelsäure wird die Cellulose (Pflanzenfaser, und zwar am raschesten die Baumwolle) zunächst in Amyloid, Hydrocellulose, verwandelt, bei längerer Einwirkung sogar zu Dextrin aufgelöst.

Bei der Darstellung des gewöhnlichen Pergamentpapieres geht also die Absicht dahin, die Cellulose nur soweit in Amyloid zu verwandeln, dass dieses die Zwischenflume zwischen den noch unveränderten Fasern ausfüllt und diese gleichsam verkittet. Demnach besteht das gewöhnliche Pergamentpapier aus unverändeter Cellulose, welche durch Amyloid zusammengehalten wird.

Pergamentpapier besitzt in einem gewissen Maasse Eigenschaften, die sonst dem thierischen Gewebe zukommen, es ist daher in betreff seiner Dichte, Kohäsion und Biegsamkeit und seines Verhaltens zum Wasser in vielen Füllen geeignet, die Stelle des Pergaments und der thierischen Blase zu ersetzen. Dabei ist es lange Zeit konservirbar. Durch Maceration in Wasser wird es weich und schlaff, ohne an seiner Festigkeit Einbusse zu erleiden, auch unterliegt es, im Wasser längere Zeit liegend, keiner Veränderung, Gährung oder Fäulniss; es lässt sich auch nicht zerfasern. Es findet daher in der Technik und den Gewerben eine mannigfaltige Verwendung. In der Pharmacie findet es in allen den Fällen Varwendung, in welchen früher die Thierblase herangezogen wurde, z. B. zum Tektiren von Töpfen mit Latwergen, Extrakten, Sirapen, beim Lutiren der Destillationsapparate, Gasapparate. In der Chemie ersetzt es die thierische Blase im Dialysator, s. w. unten, in der Chirurgie die Leinwand, das Wachstneh und die Guttapereha beim Verbande, es dient auch zur Herstellung wohlfeiler Eisbeutel.

Wird Pergamentpapier in feuchtem Zustande ausgespannt, so stellt es nach dem Trocknen eine etwa wie ein Trommelfell straff gespannte Fläche dar. — Durch Zusatz von Glycerin oder Magnesiamchlorid oder Calciumchlorid kann man dem Pergamentpapier eine gewisse Geschmeidigkeit geben. Ein solches Pergamentpapier wird man natürlich mit besonderer Vorsicht beim Annässen zu bebandeln haben. — Da Hydro-Cellulose grosse Verwandtschaft zu Farbstoffen bat, so erklärt es sich hieraus, dass Pergamentpapier Theerfarbstoffe leicht annimmt. Dagegen lässt es sich nur schwierig mit gewöhnlicher Druckerschwärze bedrucken.

Das Leimen von Pergamentpapier erfolgt, falls die Verbindung nicht wasserdicht zu sein braucht, mit gewöhnlichem Tischlerleim. Soll die Verbindung aber wasserdicht sein, so benutzt man Chromleim (aus 100 Th. gutem Leim unter Zusatz von 3 Th. Kaliumdichromat zu bereiten). Das Leimen hat alsdann bei rothem oder gelbem Lichte zu erfolgen und die geleimten Gegenstände sind hierauf zu belichten, wodurch der Leim in Wasser unlöslich wird. S. Gelatine.

Osmose - Papier. Das zum Dialysiren der Melasse (Osmose - Verfahren) in den Zuckerfabriken gebrauchte Pergamentpapier (Osmose-Papier) muss möglichst vollständig pergamentirt sein und möglichst wenig unveränderte (Leinen-) Fusern enthalten. Es sei ausdrücklich bemerkt, dass man zum Dialysiren nicht jedes beliebige Pergamentpapier anwenden kann, sondern "Osmose-Papier" anwenden muss.

Pergamentpapier, imitirtes. Ist ein nach dem Merschenluch'schen Sulfit-Cellulose-Verlahren hergestelltes Cellulose-Papier, welches äusserlich dem Pergamentpapier ähnlich ist. Indessen kann es durch genügend langes Einweichen in Wasser erweicht und ausserdem zerfasert werden. Es wird zum Einpacken von Esswaaren u. dergl. gebraucht.

Charta bibula. Fliesspapier. Filtrirpapier. Man versteht hierunter ungeleintes Papier, welches zum Filtriren, d. h. zur Scheidung fester Stoffe von Flüssigkeiten dient. Die gröbste Sorte, welche heute nur noch ausnahmsweise im Grossbetriebe Verwendung findet, ist das graue Löschpapier. In der Pharmacie findet ausschliesslich das aus gebleichtem Zeug hergestellte weisse Filtrirpapier Verwendung.

Man verlangt von gutem Filtrirpapier, dass es Flüssigkeiten möglichst rasch durchlasse und in diesen suspendirte Stoffe möglichst vollständig zurückhalte. Ob dies der Fall ist, lässt sieh durch Probefiltrationen ermitteln. Aussendem aber stellt man durch Betrachten einer grösseren Anzahl von Bogen gegen das Licht (d. h. im durchfallenden

721 Charts.

Lichte) fest, ob die einzelnen Bogen gleichmässig hergestellt sind, d. h. oh in ihnen nicht dicke Stellen und dinne Stellen abwechseln, was natürlich für die Verwendung nicht vortheilhaft ware.

Die Art des Stoffes, aus welchem das Filtrirpapier hergestellt wurde, ergiebt sieh am sichersten aus der mikroskopischen Untersuchung. Die billigsten, spröde anzufühlenden Sorten werden unter Zuhilfenahme von Holzstoff hergestellt. Diese geben beim Betupfen mit Anilinsulfat eine gelbe, beim Betupfen mit Phlorogluein-Salzsäure eine rothe Färbung, Die besten Filtrirpapiere sind natürlich die ohne Holzschliff oder Holzschlulose lediglich aus Lumpen hergestellten.

An ein für pharmaceutische und die gewöhnlichen chemischen Zwecke bestimmtes

Filtrirpapier sind folgende Anforderungen zu stellen:

1) Destillirtes Wasser, welches durch ein Filter gelaufen ist, darf beim Verdampfen keinen Rückstand hinterlassen. 2) Durch Schwefelammonium darf das Filtrirpapier weder geschwärzt noch nachgedunkelt werden. 3) Gesättigte Salicylsäurelösung, durch das Papier filtrirt, darf sich nicht röthlich fürben, sonst enthält das Papier Eisen. 4) Der mit verdünnten Sänren erhaltene Auszug darf beim Uebersättigen mit Natriumearbenat sich nicht trüben (Kalk, Magnesia, Baryt, Thonerde). 5) Ausserdem ist der Aschengehalt in einer grösseren Durchschnittsprobe zu bestimmen und bei der Beurtheilung zu berücksichtigen.

Analytisches Filtrirpapier. Sog. schwedisches Filtrirpapier, Papier de Berzelius. Um für analytische Zwecke ein möglichst aschearmes Filtrirpapier zu erhalten, zog man früher die aus einer guten Sorie Filtrirpapier gefalteten glatten Filter zweimal hintereinander je 24 Stunden lang mit 10procentiger Salzsaura aus, wusch sie alsdann bis zur volligen(I) Chlorfreiheit und trocknete sie an der Luft, auf Filtrirpapier ausgebreitet. Der Aschangebalt eines so hebendelien Filtere aus Der Aschangebalt eines so hebendelien Filtere aus Der Aschangebalt eines so hebendelien Filtere ausgebreitet. ausgebreitet. Der Aschengehalt eines so behandelten Filters von 9 cm Durchmesser betrug

in der Regel im Durchschnitt etwa 0,001 g. Gegenwärtig werden diese Filter fabrikmässig hergestellt. Man benutzt bestea Filtrirpapier, welches durch Ausfrieren von gelösten Stoffen möglichst befreit ist, zieht dieses mit Saleskure und Fluorwasserstoffsäure aus, wäscht den Ueberselmas der Sauren vollständig aus und trocknet die Filter. Der Aschongehalt dieser Filter ist durch Veraschen von etwa 12 Stück derselben zu bestimmen und beträgt für ein Filier von 9 cm Burchmesser im Durchschnitt 0,0001 g und noch weniger. Er kann für gewöhnlich ver-

nachlassigt werden.

Man prüfe diese Filter ausserdem noch darauf, ob sie nach östündigem Trocknen bei 180° C. spröde werden oder nicht. Sind sie das, so eignen sie sich für analytische Arbeiten nicht. Die in Deutschland von Schleienen & Schüll in Düren, sowie von Max DREWERBORF in Drestlen hargestellten Filter dieser Art sind den schwedischen "Marke Berzeliusa mindestens gleichwertlig.

Charta medicamentosa gradata. Gegittertes Heilpapier. Feines Fliesspapier mit einem bestimmten Gehalt an Arzneisubstanz und durch gedruckte oder mit Bieistift

gezeichnete Linien in Quadratcentimeter, und Jeder Quadrateentimeter in 10 gleiche Theile getheilt, wie die beistehende Figur angiebt. Hatte mau z. B. Atropinpapier mit 0,001 Atropinsulfat pro Quadratcentimeter daranstellen, so wird man auf 100 qcm 0,1 Atropinsulfat in 0,5 destill, Wasser (oder in 9 Tropfen) lösen und damit die Tränkung ansführen. 100 qem des schwedischen Fliesspapiers bedürfen nümlich zur richtigen und geeigneten Anfeuchtung eirea 0,5 Wasser. Dieses Maass ist natürlich für das zu verwendende Papier zuvor genau zu erforschen, denn wirde man das Papier mit einem Ueberschusse der Lösung tränken, so würde sich auch infolge der Capillarität und der stattfindeaden Koncentration der Lösung während des Abtrocknens an den Rändern, wo die Ver-Bradb d. pharm. Prasis L.

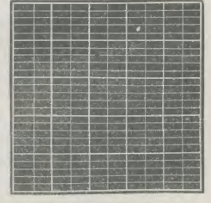


Fig. 186. Gitter für Charta medicamentosa, 25 Quadrateentimeter enthaltend.

700 Charts.

dunstnug am stärksten ist, eine grössere Menge des in Lösung befindlichen Salzes oder Extraktes ansammeln. Die gleichmüssige Vertheilung der medicameutösen Substanz wäre in der Papierschicht von 100 gem Ausdehnung nicht zu erreichen.

Man legt das Papier auf eine Glasscheibe und tropft die Lösung (mit einem Sallenon'schen Trop(glase) in regelmässigen Distanzen in der Art auf die Papierfläche, dass aufangs in der Richtung der Dingonalen je 3 Tropfen liegen. Dann giebt man noch je einen Tropfen zwischen die Schenkel der von den Diagonalen gebildeten 4 Winkel. In Summa kommen also 9 Tropfen zur Vertheilung. Dann legt man die Ecken des Quadrats nach der Mitte um, so dass sie sich mit den Spitzen berühren, und presst das Ganze sauft mit einer darauf gelegten Glasscheibe. Das Trocknen des Papieres geschieht in einem dunklen Orte ohne Anwendung von Wärme.

In betroff der Ordination gilt der Quadratcentimeter als Einheit.

Rp. Chartae med, c. Atrop. sull. (0,001) Centim, quadr. 2 D. S. Zum fürserlichen Gebrauch Dur Pharmaceut hat also 2 Quadratcentim, des Atropingapiers (in einer Kapsel aus Paraffinpupier) abzugeben, welches im Quadrateentim. 1 Milligr. Atropinaulfut enthalt.

Up. Charise med. c. Zinco sutt. (0,01) Centles, quadr. 4.

0.01 Zincum sulfuricom enthalt,

D. S. etc. Es sind also 4 Quadrateentim, des Papiers su dispetisfren, von welchem jeder Quadrateentimeter

Die Augenheilkunde bedient sich in Sonderheit dieser Papiere und lässt solche bereiten aus Kupfersulfat, Kadmiumsulfat, Kaliumjodid, Silbernitrat, Morphin-, Atropinsalzen, Belladonna-, Opium-, Kalabarbohnen-Extrakt etc.

Charta japonica. Japanisches Pflanzenfaserpapier. Usego. Usuyo. Dieses nach Ulotu von dem japanischen Strauche Wickstroemia canescens Meisn., Familie der Thymeliaceae, abstammende Papier kommt in 50 × 36 cm grossen, unbeschnittenen Bogen in den Handel. Es ist von gleichmüssig gelblich-weisser Farbe, von seidenartigem Glanz und so dunn und zart, dass man die feinste Druckschrift durchlesen kann, andererseits aber ist es von erstaunlicher Festigkeit und nur schwierig zerreissbar. Das Gewicht des einzelnen Bogens beträgt noch nicht 2 g, der Aschegehalt ist = 1 Proc. - Die mikroskopische Untersuchung zeigt, dass das Papier aus einem Netzwerk von uuregelmiissig, kreuz und quer verlaufenden, Musserst dünnwandigen fadenförmigen Bastfazern besteht. Nach Reis wird dieses Papier, welches eine überraschende Zähigkeit und Geschmeidigkeit besitzt und die Weichheit des Seidenpapieres mit der Festigkeit eines gewebten Zeuges verbindet, in Japan auch als Verbandmaterial gebraucht.

Nach Europa ist es 1890 eingeführt und als Einhüllungsmittel - etwa wie die Stärke-Oblaten - für Arzneimittel vorgeschlagen worden.

Zur Einhüllung eines gewöhnlichen Arzneipulvers im Gewicht von 0,5 g bedarf man ein quadratisches Stückchen von 6 × 6 cm Grösse zum Preise von etwa 0,03 Pfg.

Das betreffende Pulver wird auf die Mitte des Papierblättehens möglichst eug zusammengeschilttet. Dann werden die vier Zipfel an den Ecken in die Höhe gehoben und durch Zusammendrehen zwischen Daumen und Zeigefinger der rechten Hand zu einem kleinen Strunge fest vereinigt, wobei jedes feste Zusammendrücken des Päckchens und alles unnöthige Zerknittern des Papieres zu vermeiden ist. Dicht am Uebergang in das das Pulver enthaltende Beutelchen wird der Strang durch einen Scheerenschnitt abgetrennt. Das so hergestellte Beutelchen wird nun auf die Zunge gelegt und mit etwas Wasser himuntergeschluckt.

Oleum Chartae, Liquor pyroleosus e cellulosa vegetabili, Pyrothonid, Rag-oil. In einen innen glasurten eisernen Topf werden wenige Papierschnitzel, Leinwandlappen, farblose baumwollene Lappen locker eingelegt, nach dem Trocknen derselben eben solche trockne Stücke angezündet und brennend in den Topf geworfen. Die aus der unvollkommenen Verbrennung entstandene, an der Wandung des Gefässes bängende pyrogene Flüssigkeit wird mittels Weingeistet aufgenommen, fültrirt und in einer Warme von höchstens 50° C. abgedunstet (Rasque 1827).

Das Pyrothonid ist eine klare bräunlichgefbe oder bräunliche, sirupdicke, in Wasser

und Weingeist lösliche Ffüssigkeit von eigenthümlichem säuerlich-brenzlichem Geschmack und entsprechendem Geruche. Es wird seit Einfährung des Kreosot und der Karbolsliure Charta. 723

in den Arneischatz knum noch gebraucht. Man hat es als Mittel gegen Schmerz kariöser Zähne, zum Einreiben der Frostbeulen mit Wasser verdännt (als Adstringens), zu Augenwässern, Einspritzungen in die Urethra und Vagina etc. empfahlen. Johnson empfahl ein paur Tropfen der Flässigkeit auf die Zunge zu streichen, um die Geschmacksempfindlichteit für schlechtschmeckende Medicamente abzustumpfen.

Charta ad cauteros.

Papier à cautèro (Gall).

Rp. itasinae Fiul Burgundioi 450,0

Ceras albas 600,0

Torobinthinae venetae 100,0.

ölun schmilzt, kolitt, streicht über Papier wie ein Sparadrap u. theilt es in Rechtecke von 6×10 cm

> Charta antarthritica flara. Gelbes Gichtpapier.

Rp. Resince Pini 200,0 Paraffini colidi 50,0 Terebinthipse renotae 25,0 Balsami Tolutani 10,0.

Man schmitzt u. streicht es mittels breiten Pinsels auf ernfemtes dinnes Schreibpapier.

Churta antarthritica fusca.

Charta resiness (Germ. I. Humb, Vorschr). Charts piccata. Emplaire de pauvre homme. Braunes Gichtpapies.

Ep. Pleis nigrae Terebinthinae 55 90,0

Cerae Davae 60,0 Colophonii 350,0 We das verige zu berelten.

Chartz ad fonticulos.

Fouthwell-Papier.

Rp Emplastri Lithargyri 75,0

Resinan Pini 7,5

Olei Richal 6,0

Cura flavas 5,0

Terchinthians 7,5.
Wis die vorkergehenden zu bereiten.

Charta antasthmatica.

Asthma-Papter (Eigensh). Up. Kalli nitrlei 17,0 Extensii Stramonii 10,0 Satchari 20,0

Aquar ferridas 100,0. Alsa ilist, triukt mit der Lösung weisses Filtrirpapter und trocknet es.

Charta acconicalia.

Papter arcénical (Gall.). Rp. Nairli acceniclei cryst. 1,0 Aquae 20,0.

San talukt mit der Lösung weisses Filtrirpspier, trocknet u schneidet es In 20 gleiche Sticke, Jedes Sück enthält 0.65 g Natriumarseniat. Zum Rauchen in Hülsen von Organetten-Papier.

> Churta carbolisata. Karbol-Papier.

Rp. Paraffloi solidi 75,0 Acidi ratbollei erystall, 25,0. Uniuse Papier wird mit der geschmolzenen Mushing gestänkt. Zur nusserlichen Auwendung.

Charta chemica.

Papier dit chimique (Gall). Papier de Fayard et Blayn, Papier de Madamo de

Poupier.
Lp. 1. Old Olivae 2000,0
2 Minil puivarati 1000,0
3 Gerze flarue 60,0.

blan kocht I a. 2 zom Pfinster, föst in diesera. 3 auf und streicht die noch warme Misching auf die eine Seite eines Seidenpapieren, welche durch unchatebende Mischung wasserdicht gouncht wurden ist. Ep. 1. Olei Lini 1000,0 2. Bulbi Allil sailvi cond. 100,0 3. Olei Terebinthinue 800,0 4. Capitis mortuum 400,0 5. Cerussue 150,0

Man kocht 1 mit 3, bis das Wasser verflüchtigt ist, und kollet: Dann kocht nun einige Zeit mit 4 und 5, welche mit etwas Oel angerleben sind, fässt halb erkalten u. mischt 3 binzu. Die gut durchgerührte Mischung trägt man mit einem Schwamm auf das Seidenpapier auf und Essa dieses siedann etwa 14 Tage trocknen.

Mun kann dieses umständliche Verfahren daturch ersetzen, dass man Seidenpapier durch geschmotsenes Emplastrum fuscum (sine Camphorn) hindurchzieht und den Uebenschuss zwischen zwei erwärmten Linealen abstreit.

Charts antasthmatics crasss.

Carton fumigatoire (Gall.).

Rp Chartae bibalae 120,0
Kulli nitrici pulverali 50,0
Fuliorum Beliadomne pulv.
Fuliorum Stramonii pulv.
Foliorum Digitalia pulv.
Foliorum Lobeliae pulv. 52,5,0
Myrrbae pulveratie
Olibani pulveratii 82,10,0
Fractus Phellandrii aquat. 5,0.

Man zerrelast das Papier in kleine Stückeben a. weicht es mit heiseen Wasser, bis es einen Brei darstellt. Von diesem Elsst man die Wassen der Hauptsache nach abtropfen. Dann arbeitet man die Putver gleichmüssig darunter, drückt die Masse etwa 5 mm hoch möglichst gleichmässig in Formen von Welssbiech ein und dass zie in diesen bei mässiger Wilrme trocknen Den so erhaltenen Carten schneidet man in 36 gleiche Bechtecke.

Im geschlüssenen Zimmer, in welchem der Asthmakrauke sich befindet, wird ein Stück augezündet und dem Verglimmen überlassen. Entweder jeden Abend einmal, oder wenn ein Aufall sich einstellt.

Charta balsamica nitrata.

Ep Charta muntae q s. Tincturae Benzols q. s.

Man bestreicht das Salpeterpapier mit Benzoetinktur und lässt es brocknen, Gebrauch wie Salpeterpapier.

> Charta epispastica. Vergi. S. 500,

Charta famalis.

Man tränkt ungeleimter Papier mit einer dännen Salpeterlüsung, trocknet es und tränkt es mit einer der nachfolgenden Tinkturen.

Rp. Moschi 0,2
Olel Rosae 1,0
Benzola 160,0
Afyrrhae 12,0
Rhizomatis Iridia 250,0
Spiritus (90 Proc.) 500,0.

46\*

31. Rp. Bengoës 80.0 Balsami tolutani Storacia Ligni Santali Es 20,0 Myrrhae 10,0 Cortleis Cascarillae 20,0 Moschi 11.9 Spiritus 250,0.

#### Charta baemostatica Pagliani.

Paglianie blutstillundes Papier,

lip. Aluminii suffurici 10.0 Liquoria Ferri zesquichlorati 30,0 Acidl bonzolci Aluminii bydrati 88 5,0 Aquae destillatae 20,0,

Man illast die Mischung unter gelegentlichem Umrühren 34 Stunden lang in der Kälte steben, kollet, trünkt mit der Kolatur nicht zu dünnes Filtriepspier und trocknet dieses an der Luft,

## Charta Hydrargyri bichlorati et Natrii chlorati,

Papier au chiorure moreurique et au chlorure de nodlum (Gall.),

Hydrargyri bichlorati correstvi Natrii chlorati 88 5.0· Aquae destillatae

Für 20 billiter. Man zieht bester Filtrirpapier zuerst mit einer Mischung von 1 Th. Salzsture in 1000 Th. Wasser aus, whecht es dann mit reinem Wasser bis zur Chlorireiheit und trocknet es Man schneldet alsdann rechteckige Blätter, betropit jedes mit 25 Tropien der obigen Lösung und trocknet bel 30° C.

Jedes Blatt soll mit 1 Liter Wasser eine blaue Lösung geben, welche 0,25 g Quecksilburchlorid enthäit. Behufs der Färbung erhält jedes Hints elnen (vorher anzubringenden) Aufdruck mit Indigokarmin;

Quecksilbersublimat 0,25 g.

fff Gift ftt

In I Liter Wasser zu lösen. Aufbewahring vor Licht geschützt,

## Charla mozercata mittor.

Papierau Garou, Seldelbaatpapier, No. I.

Rp. 1. Extractl Mezerel 15,0 2. Spiritus (90 Proc.) 50,0 3. Сетав Пачае 250,0 4. Cetacel (10,0 5. Old Olivae 110,0 6. Terebinshinne venetne 30,0,

Man schmilzt 3-6, rührt 1 und 2 darunter nud erhitzt, bis der Spiritus verdampft ist. Die kolirte Misehung wird in einem flachen Gelässe fillesig gehalten, worauf man Papierstreiten so liber die Oberfläche der Masse zieht, dass sie nur sinacitly üterrogen worden.

Zur Darstellung der Charta mezerenta fortior, Seldelbastpanler No. II, wird die Menge des Extractum Mazerei um 5,0 erhöht.

#### Charta nitrata.

Charta nitrosa. Salpeterpapier. Rp. Kalil nitrici puri 20,0 Aquae destillatne 80,0,

Mit dieser Lösung tränkt man Filtrirpopier und trocknet os.

Ein Bogen wird in 13 Telle gotelit. Es wird zu Moren, beaunders aber gegen Asthma gebraucht. Entweder wird der Dampf des glimmenden Papiera bei Beginn des Asthunanfalles eingeathwet oder das Papier wird zu einer Cigarette aufgerolit und gernucht.

Charta piceata.

l'apier goudronné. Emplatre du pauvre homme,

Rp. Colophonii 800,0 Picis liquidae 200,0 Cerae flavae 100,0.

Die geschmolsene und kolirie Mischang wird mit der Pflesterstreichmsschine auf Schreibpapier gestrichen.

## Charta pyroxyllen.

Salou-Fenerwork, Duppel-Papter, Rp. Chartse scriptoriae

Acidi nitrici fumantis,

Man taucht das Papier einen Augenblick in die Shure, wäscht es dann mit Wasser völlig aus und trocknet es. Dumit das Papier mit farbigem Lichte verbrennt, tränkt man es vor dem Trocknen mit Lösungen von Strontiummitrat, bez. Baryumnitrat, bes. Cuprinitrat.

## Churta resicatoria. HARUSLER.

Bp. Cerne flavor Olci Olivao 60.0 Cotacel 50,0 Tereblathinas venetas 12,5 Cantharldon grosse pulv. 15,0,

Man digeriet 2 Stonden im Dampfbade, koliet und streicht die halberkaltete Mischung in nicht zu dånner Schicht über geleimtes Papier,

> Charta resisiona (Erganzh.), Glehtpapier.

Ep Resinae Picis Burgundicae Pleis mavalia

> Cerae Thyan Terebluthinge

88 25,0, Das geschmolzene Gemlich wird durchgeselbt und mittels der Pflasterstreichmuschine auf Schreib-

papier geatrichen.

Papier d'Armente

ist mit einer gesättigten alkoholischen Benzoksüurelösung getränktes Filtrirpapier. Es dient zru Desinfection von Wohnräumen, in deusu man Benzodsäure durch Erwärmen rum Sublimiren bringL

> Charta rernicea. Rp. Paraffini solidi 75,0

Verniali Lini Mit der geschmolzenen Mischung wird Schlenpapier getränkt. Dient als wasserdichtes Verbandma-

Papier chimique antiasthmatique de Ricov, Charta nitrata mit weingeistigem Lobeliauszuge getränkt. 100 Stück <sup>1</sup>/<sub>8</sub> Bogen = 10 Mark. (Hager, Analyt.)

Pflanzenpapier, ostindisches, wurde von Gumm als Klebpapier und Ersatz des englischen Heftpflasters in den Handel gebracht. Seine Darstellung soll folgende gewesen sein: 12 Th. Gelatine werden in 1 Th. Sirupus Sacchari und 50 Th. destillirtem Wasser gelöst, die Kolatur mit 30 Th. verdünntem Weingeist vermischt und mit dem lauwarmen Gamisch Leines Vallanavian überzugen. Nach dem Trackens wird die Rücksufen des Papiers. Gemisch feines Velinpapier überzogen. Nach dem Trocknen wird die Rückseise des Papiers mit Collodium fentescens bestrichen,

# Chelidonium.

Gattung der Papaveraceae - Papaveroideae - Chelidonicae.

Einzige Art: Chelidonium majus L. Heimisch in Europa, Mittel- und Nordasien, in Nordamerika eingeschleppt.

Beschreibung. Perennirende, bis 1 m hohe Pflanze, alle Theile rothgelben Milchaft in gegliederten Milchröhren enthaltend. Stengel zu mehreren aus einem Rhizom aufsteigend, stumpfkantig, knotig gegliedert, zerstreut weich behaart. Blätter abwechselnd, leierförmig, zottig behaart, schlaff, oberseits hellgrün, unterseits blaugrün. Die Grundblätter in einer Rosette, langgestielt, 5 paarig gefiedert-fiederspaltig, Stengelblätter kurzgestielt, 2—3 paarig. Die gelben Blüthen stehen in end- und seitenständigen, gestielten, 3—8 strahligen Dolden, sie haben 2 hinfällige Kelchblätter, 4 Blumenblätter, zahlreiche Staubblätter, einen oberständigen Fruchtknoten mit kurzem Griffel und schwach zweilappiger Narbe. Frucht eine schotenförmige Kapsel, die zweiklappig von unten nach oben aufspringt, wobei die Placenten in der Mitte stehen bleiben. Samen schief eiförmig, braun mit kummartiger Caruncula. — Die Pflanze riecht beim Zerreiben eigenthümlich widerlich und schmeckt scharf, brennend und bitter.

Das frische Kraut liefert Herba Chelldonii (Ergänzb.). Herba Chelldonii majoris. Hb. Hirundinariae. Chelldonium (U-St.). — Schöllkraut. Schwalbenkraut. Augenkraut. Maikraut. Gottesgabe. — Chelldoine. — Celan-

dine. Goulve.

Bestandtheile. Alkaloide: Chelidonin,  $C_{20}H_{19}NO_6$ ,  $H_2O$ . a-Homochelidonin,  $C_{21}H_{21}NO_6$ , krystallinisch.  $\beta$ -Homochelidonin  $C_{21}H_{21}NO_6$ , krystallinisch. Chelerythrin  $C_{21}H_{12}NO_4$ , krystallinisch. Protopin  $C_{20}H_{12}NO_6$ , krystallinisch (vergl. unten). Ferner werden angegeben Chelidysin und Chelidoxanthin, in Aether unlöslich, in Alkohol schwer löslich. Ferner: Chelidonsäure (Pyrondicarbonsäure)  $C_rH_4O_6$ , Chelidoninsäure (ist Bernsteinsäure), Citronensäure, Aepfelsäure. An der giltigen Wirkung der Pflanze soll ausser den Alkaloiden noch ein im Milchsaft, der in der frischen Pflanze 25 Proc. beträgt, enthaltenes Harz bethoiligt sein.

Anwendung findet nur das frische Kraut; man sammelt en entwader zu Anfang der Blüthe, oder zur Zeit der Fruchtentwickelung, während welcher es am alkaloidreichsten sein soll, und verarbeitet es sofort zu Extrakt oder zu Tinktur. Des frischen Saftes bedient man sich seiten zu 1-2 g in Verbindung mit Löwenzahn und anderen Kräutersäften zu Frühlingskuren, Ausserlich dient derselbe als Volksmittel zum Vertreiben von Warzen, doch ist seiner ätzenden Eigenschaften wegen hierbei Vorsicht geboten. Das Kraut wirkt abführend und diuretisch.

† Extractum Chelidonii. Schöllkrautextrakt (Ergänzb.). Wie Extract. Belladonn. Germ. (S. 469) zu bereiten. Ausbeute 3,5—4 Proc. Dick, in Wasser trübe löslich. Gabe 0,4 bis 1,5 g mehrmals täglich in Pillen. Vorsichtig aufzubewahren. Wird neuerdiens regen Aussetz und Krehe empfohlen.

dings gegen Aussatz und Krebs empfohlen.

Tinetura Chelidonii Rademacheri (Ergänzb.). Rademachen's Schöllkrauttinktur. Frisches, zerquetschtes Schöllkraut 5 Th., Weingeist (90 proc.) 6 Th. — Extempore: Extracti Chelidonii 3,0, Aquae 20,0, Spiritus 77,0. Filtra! Bei Leberleiden

5-20 Tropfen mehrmals täglich.

Kirtura antidiarrheica, Gurresir Rp. Tinctura Chelidonii gti X Muchaginis Tragacanthae 60,0. Bei Durchfall der Säuglinge. Pilulae hepatarine.

Rp Extracti Chelidonii 10,0 Gummi Ammoniaci 15,0 Saponia medicati 5,0.1 f. pitul. 200. Tagi. 2—3 mai 2—4 Pillen.

Herba Chelidenil mineris ist das Kraut von Ranunculus Ficaria L.

Chelidoninum C<sub>20</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>3</sub>. H<sub>2</sub>O (identisch mit Stylophorin), krystallinisch, löslich in Alkohol, unlöslich in Wasser. Schmelzpunkt 130°C. Wird mit Guajakol in Schwefelsaure karminroth, mit einer Lüsung von tellursaurem Ammon in Schwefelsäure nach 3—4 Minuten grün.

Wirkt ähnlich narkotisch wie Morphin, doch ohne Reflexsteigerung hervorzurufen, wird zum Theil durch den Urin unzersetzt abgeschieden. Wird in Form seiner Salze als schmerzlinderndes Mittel bei Magen- und Darmschmerzen verwendet.

Chelidoninum hydrochloricum C20H19NO3 . HCl. In Krystallen erhalten. Wenig

löslich in Wasser und Alkohol.

Chelidoninum phosphoricum, krystallinisches Pulver, läslich in Wasser.

Chelidoniaum sulfurieum (CgaH10NO0)4 . H2SO4. Krystallinisch, löslich in Wasser. Als mildes Narcoticum in der Kinderpraxis empfohlen. Dosis 0,05-0,2 g.

Chelideninum tannicum. Gelblich weisses Pulver, in Wasser fast unlöslich. Ver-

wendung wie beim vorigen.

Chelerythrinum C21H15NO4. H2O. Rothgelbes Pulver, löslich in Alkohol und Acther. Ein Herzgift,

Protopinum CunHg, NO, (identisch mit Macleyin). Löstich in Chloroform und heissem Alkohol. Schmelzpankt 201°C.

# Chenopodium.

Gattung der Chenopodiaceae - Cyclolobeae - Chenopodiene.

I. Chenopodium ambrosioides L. Im tropischen Amerika heimisch, zum Arzneigebrauch angebaut und aus den Kulturen häufig verwildert.

Beschreibung. Bis 60 cm hohes, zerstreut kurzhaariges Kraut mit kurzgestielten, entfernt buchtig gezähnten Blättern, die oberen fast ganzrandig. Die knäuelformigen Inflorescenzen bilden beblätterte, unterbrochene Scheinahren. Geschmack bitter und brennend aromatisch. Geruch kampherartig. Liefert Herba Chenopodii (Austr.). Hb. Chenepodii ambrosicides (Ergänzb). Hb. Botryos mexicanae. Thea mexicana. - Mexikanisches Traubenkraut, Gänsefusskraut, Ambroslakraut, Pimentkraut, Karthänserthee. Jesuitenthee. 1) Mexikanischer oder Spanischer Thee. - Ambroisie du Mexique (Gall.). Thé du Mexique. - Ambrose.

Bestandtheile. Aetherisches Oel in den Früchten 1,03 Proc. vom spec. Gew. 0,9, dreht - 18° 55'; in 10 Th. Alkohel (70 proc.) klar löslich. In den Blättern 0,35 Proc., spec. Gew. 0,879, dreht - 32° 55'; in 10 Th. Alkohol (70 proc.) unlöslich.

Einsammlung, Aufbewahrung. Das Kraut wird von Juni bis September mit den Blüthen gesammelt, von den dickeren Stengeltheilen befreit und getrocknet. Es findet zu Aufgüssen, 1-2 g mehrmals täglich, Anwendung. Man bewahrt es in Blechbüchsen auf.

Anwendung. Das Kraut wurde früher als Stomachicum und Nervinum, bei Veitstanz, gegeben. Man verwendet es hier und da in der Volksmediein bei Krämpfen. Hysterie und Menstruationsbeschwerden, ferner als Wurmmittel, in Amerika wie den chinesischen Thee.

Tinctura Chenopodii ambrosioides. Aus 1 Th. Kraut mit 5 Th. verdünntem Weingeist durch Digestion zu bereiten.

In Nordamerika sind auch die Früchte: Fructus Chenopodii ambrosioldes, American Wormseed, and das atherische Oel Oleum Chenopodii, Oll of Chenopodium, Oil of American Wormseed, officinell.

11. Chenopedium anthelminticum L. Goose foot. Wormseed. Ansérine vermifuge (Gall.). Ehenfalls in Amerika heimisch. Das Kraut enthält etwa 2 Proc. atherisches Oel. Dieses oder die Friichte verwendet man in Amerika als Wurmmittel.

Ebenfalls als wurmwidrig gelten Chenopodium hircinum Schrad., das 2,9 Proc. Atherisches Oel enthält und Chenopodium Botrys L.

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen versteht man auch den Maté-Thee von Ilex paraguayensis.

III. Chenopodium Vulvaria L. Vulvaire (Gall.). Heimisch in Europa. Die Blätter und das Kraut verwendet man gegen Hysterie und Rheuma. Enthält Trimethylamin, dem es den unangenehmen Geruch verdankt.

IV. Chenopodium mexicanum Moqu, liefert "mexikanische Seifenwurzel".

Die Pflanze soll Saponin enthalten.

- V. Chenopodium album L. Die jungen Blätter werden hier und da als Gemüse genossen. Sie enthalten: 80,81 Proc. Wasser, 3,94 Proc. Stickstoffsubstanz, 0,76 Proc. Fets, 8,93 Proc. stickstofffreie Extraktivstoffe, 3,82 Proc. Holzfaser, 3,94 Proc. Asche.
- VI. Chenopodium Quinoa L. Reismelde. In Mittel- und Südamerika. Vor Ankunft der Spanier neben dem Mais das einzige Getreide besonders in höher gelegenen Gegenden der Anden, jetzt anscheinend nur noch in wanigen Gegenden Chiles in Kultur.

Die Früchte enthalten: 16,0 Proc. Wasser, 19,18 Proc. stickstoffhaltige Substauz, 4,31 Proc. Rohfett, 47,78 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe, 7,99 Proc. Rohfaser, 4,23 Proc.

Asche.

Auch anderwärts werden zu Zeiten Früchte von Chenopodiumarten zu Brot verbacken in Zeiten der Hungersnot (Russland), oder solche Früchte gelangen in grösserer Menge aus Nachlässigkeit unter das Getreide. Diese Beimengung gilt als gesundheitsschädlich. Solches Mehl liefert mit salzsäurehaltigem Alkohol in der Wärme behandelt, einen blassrothen bis tiefrothen Auszug. Da eine solche rothe Farbe auch andere Verunreinigungen des Getreides geben können, so ist daneben der mikroskopische Nachweis unerlässlich.

## China.

Cortex Chinae (Austr. Germ.). Cortex Cinchonae (Helv.). Cinchonae rubrae Cortex (Brit.). Cinchona (U-St). — Chinarinde. Fieberrinde. — Quinquina (Gall.).

Écorce de Quina ou de Quinquina. — Cinchena Bark.

Abstammung. Die Chinarinden stammen von verschiedenen Arten der Gattung Cluchona, Familie der Rublacene — Cinchonoldene — Cinchonene ab. Die Cinchonen sind heimisch auf den Cordilleren Südamerikas, wo sich ihr Verbreitungsgebiet etwa vom 10° n. Br. bis zum 22° s. Br. in einem gegen den Ocean konvexen Bogen von etwa 500 Meilen Länge erstreckt. Sie steigen bis auf eine Höhe von 3400 m und gehen bis auf 1200 m (ausnahmsweise vom Acquator entferater auf 800 m) Meeresliche hinab. Die unterhalb dieser Region ("der Augenbraue des Gehirges, Ceja de la montaña") vorkommenden Cinchonen liefern nur minderwerthige Rinden.

Durch die von jeher gebränchliche, unrationelle Gewinnung der Rinden, bei der die Büume einfach gefällt wurden, ohne dass man für einen Ersatz sorgte, sind werthvolle Cinchonen in ihrer Heimath sehr selten geworden und ihre Rinden kommen für den

Handel eigentlich gar nicht mehr in Betracht.

Seit dem Anfang der fünfziger Jahre hat man angefangen, die Cinchonen ausserhalb ihrer Heimath zu kultiviren, und aus solchen Kulturen stammen die jetzt in den Handel gelangenden Rinden. Von grösster Bedeutung sind die Kulturen der Holländer in Java, dann die der Engländer in Ceylon, in den Nilagiris im südlichen Vorderindien und in Sikkim in den Vorbergen des Himalaya. Auch in der Heimath der Cinchonen hat man seit einer Reiha von Jahren angefangen, sie zu kultiviren, und es gelangen schon jotzt von dort zuweilen ansehnliche Quantitäten in den Handel.

Wie viele Arten die Gattung Cinchona umfasst, darüber gehen die Ansichten der Botaniker weit auseinander, die Arten sind schwer auseinander zu halten, da sie leicht. Bastarde bilden. Howard (1876) beschreibt 38 Arten, Kuntze (1878) will sie auf folgende 4 reduciren: Cinchona Weddelliana Kuntze, C. Pavoniana Kuntze, C. Howardiana Kuntze, C. Pahudiana Howard, und erklärt alle übrigen für Bastarde. Die Arzueibücher bedieuen sich durchweg der alten Namen, es sollen denselben hier aber die Kuntze'schen Bezeichnungen beigefügt werden.

Germ. verlangt Rinden kultivirter Pflanzen, vorzugsweise von Cinchona succirubra Pavon (nach Kustze: C. Howardiana und C. Howardiani-Pahudiana).

Helv. die Rinden kultivirter Cinchonen, namentlich: C. succirubra Paven, C. Ledgeriana Moens, C. Calisaya Weddell (nach Kuntze C. Weddelliana).

Austr. Kulturrinden, besonders von C. succirubra Pavon.

Brit schreibt ausschliesslich C. succirubra Pavon vor.

U-St. C. Calisaya Weddell, C. officinalis L. (nach Kustze C. Paveniani-Weddelliana), Bastarde dieser und anderer Arten, fernor als Red Cinchona: C. succirubra Pavon.

Gall, schreibt die Rinden wild wachsender und kultivirter Cinchonen vor in folgenden 3 Sorten:

1) Grane Lora-Rinden von C. officinalis L. und C. crispa Tafalla (nach Kuntze identisch mit C. officinalis), ferner grane Huanucorinden von C. micrantha Ruiz et Pavon (nach Kuntze vielleicht C. Howardiani-Pavoniana), C. nitida Ruiz et Pavon (nach Kuntze vielleicht C. Pavoniana), C. peruviana Howard (nach Kuntze ebenfalls C. Pavoniana).

2) Geibe Königachina von C. Calisaya Weddell, worunter auch C. Ledgeriana und C. javanica verstanden werden, ferner C. lancifolia Mutis (nach Kuntze Howardiani-Weddellina) und C. Pitayensis Weddell.

3) Rothe Chinarinde von C. succirubra Pavon.

Gewinnung. In Südamerika war es gebräuchlich, die Bäume zu fällen und zu entrinden, auch wohl mit der Wurzel auszuroden, um die besonders werthvolle Wurzelrinde zu erhalten. In Indien befolgt man verschiedene Methoden, durch welche Rinden ganz verschiedenen Charakters gewonnen werden: 1) Mossing. Man schült Streifen der Rinde vom Baum, zwischen denen man andere Streifen unversehrt stehen lässt und die Wunden mit Moos, Lehm oder Alaug-Alanggras verbindet. Von den stehen gebliebenen Rändern aus regenorirt sich dann die Rinde und ist meist alkaloidreicher als die ursprüngliche. 2) Schaven. Die Rinde wird mit Schonung des Cambiums in kleinen Stücken abgeschabt und erneuert sich leicht. 3) Uprooting. Der ganze Baum wird ausgerodet, also vernichtet, wobei man aber die werthvolle Wurzelrinde gewinnt. 4) Coppicing, entspricht unserem Schälwaldbetrieb; der Baum wird gefällt und entrindet, aus dem Stumpf entwickeln sich Schösslinge, von denen man einige stehen lässt. Gegenwärtig verfährt man auf Java so gut wie ausschliesslich nach dem letzteren Verfähren.

Die für Apotheken bestimmten, sogen. "Drogistenrinden" bilden ausgewählte lange Röhren, welche man in Kisten verpackt, die für die Chluinfabriken bestimmten "Fabrikrinden" stampft man in Ballen gusammen.

Beschreibung. Die indischen Kulturrinden kommen in bis 50 cm langen und noch längeren Röhren in den Handel, die bis 4 cm Durchmesser haben, meist von beiden Seiten eingerollt sind und aufgerollt einem Rindenstreifen bis 25 cm Breite entsprechen. Die Farbe ist aussen grau, oft durch Flechten verdeckt, innen mehr oder weniger gelbbraun bis rothbraun. Die nach der Gall. noch officinellen Loxa- und Huanocorinden sind dünnere Rinden jüngerer Zweige. Uebrigens bezeichnet man gegenwärtig als Loxa in Java einfach dünne Zweigrinden ohne jede Rücksicht auf die Abstammung. Von der ebenfalls in der Gall. officinellen Königschina ist die sogenaunte "flache unbedeckte Königschina" (Cortex Chinae regius sen placus sen sine epidermide) zu erwähnen, die die Rinde dickerer Stämme bildete, aus flachen Platten bestand und von gelbbrauner Farbe

war. Die Borke war abgekratzt, so dass die Droge meist nur vom Bust gebildet wurde. Es ist darauf aufmerksam zu machen, dass gegenwärtig aus Südamerika wieder flache Rinden, entweder unter dem Namon Calisaya oder Cochabamba u. s. w. in den Handel kommen, die der alten Königschina äusserlich ausserordentlich gleichen, aber durchaus minderwerthig sind, so dass man dieser früher am höchsten geschätzten Sorte jetzt mit berechtigtem Misstrauen gegenübertritt.

Bau der Rinde (Fig. 187). Bei der Handelswaare ist die Epidermis wohl kaum jemals erhalten, in der ersten unter derselben gelegenen Parenchymschicht eutsteht der Kork, der die Bedeckung bildet; er besteht aus flachen unverdickten Zellen. Bei jüngeren Zweigrinden ist nur dieser oberflächliche Kork vorhanden, bei älteren findet sich Borke-

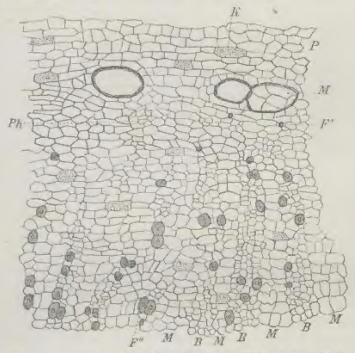


Fig 187. Querschnitt durch die Kinde von Cinchona succirubra. 80 mal vergrössert.

Z Erystellandzeilen. P Parenchym der primären Rinde. M Milchseitschläuche, einer mit Füllzeilen. F primären Basifasern. F sekundüre Hastfasern. På primäres Phloëm. M Markstrahlen. B Basistrahlen.

bildung, insofern der Kork in Streisen in die Rinde eindringt und Parthien derselben abtrennt. Unter dem Kork liegt die primäre Rinde oder Mittelrinde, aus tangential gestrecktem Parenchym bestehend, die Zellen führen meist mehr oder weniger lebhaft braunen Inhalt, auch ihre Wände sind braun gefärbt. Nicht selten führen einzelne Zellen ein feines Krystallmehl von Kalkoxalat, das sich auch im Parenchym des Bastes findet. Bei manchen Arten sind diese Parenchymzellen in grösserer oder geringerer Anzahl zu gewöhnlich nicht sehr stark verdickten Steinzellen umgewandelt, die unter Umständen auch im Bast noch auftreten können. Weiter nach innen tritt ein einfacher oder ausnahmsweise doppelter Ring weiter Milchsaftschläuche mit braunem Inhalt auf, die in alten Rinden zusammengedrückt oder mit Parenchym ausgefüllt sein können. Innerhalb der Milchsaftschläuche fallen im Parenchym zuweilen vereinzelt dünne primäre Bastfasern auf. Die primären Phloëmtheile sind selten noch deutlich zu erkennen. Die Hauptmasse der Rinde macht der Bast aus; die Markstrahlen sind

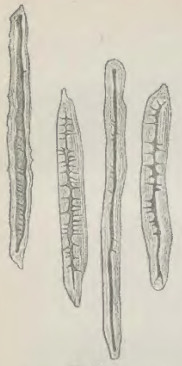


Fig. 188 Bastfasern der Cinchona succirutora.

1-4 Zelireihen breit, sie verbreitern sich gegen die primäre Rinde, ihre Zellen sind grösser wie die des Parenchyms. Die Baststrahlen setzen sich zusammen aus Siebröhren, Cambiform, Parenchym und stark verdickten sklerotischen Zellen. Die Siebrühren eind auch in alteren Rinden auf Längsschnitten unschwer aufzufinden, sie haben geneigte Endflächen mit einer einfachen, oft mit Callus bedeckten Siebplatte. Die aklerotischen Bastzellen sind spindelförmig, die Enden spitz, meisselartig zugeschärft oder abgestutzt, sie sind auf dem Querschnitt deutlich geschichtet, oft radial gestreckt, das Lumen ist meist (abgesehen von den innersten, jüngsten Theilen) auf einen engen Kanal oder Spalt reducirt, die Wand links-schief getlipfelt.

Für die Charakteristik der einzelnen Arten können folgende Momente in Betracht kommen:

Steinzellen in der Mittelrinde und im Bast fehlen bei C. succirubra, C. Ledgoriana, C. officinalis, C. micrantha, ') C. Pitayensis; sie sind verhanden (können aber in ganz jungen Rinden fehlen) bei C. lancifolis und vereinzelt bei C. Caligaya,

Die Milchsaftschläuche sind in der Handelswaare zu erkennen bei C. auccirnbra, C. Calisaya, C. micrantha; bei C. officinalis zweifelhaft.

Die sklerotischen Zellen des Bastes crreichen folgende Dimensionen:

		C. succirebra	C. Calisaya	C. Ledgeriana	C. officinalls	C. micrantha	C. Inneifolia	C. Pitayensis
Lange Dicke")		1255 μ 77 μ	950 μ 72 μ	1185 μ 65 μ	1175 µ 68 µ	1590 μ 77 μ	1185 µ 79 µ	1162 µ 61 µ

Bestandtheile. Die Chinarinden verdanken ihre Wirksamkeit in erster Lines einer Anzahl von Alkaloiden. Es sind davon die folgenden bekannt: Formel C10 H22 N2 O-Cinchonin, Cinchonidin, Homocinchonidin. C,0H24N2O: Cinchotin, Hydrocinchonin, Hydrocinchonidin, Cinchonamin. C19H24N3O4: Chinamin, Conchinamin. CpoHr4N2Oo: Chinin, Conchinin. CpoHe8N2Oo: Hydrochinin, Mydrochinidin. C30H36N2O4: Cheiramin, Cheiramidin, Concheiramin, Concheiramidin. C32H30N2O4: Aricin, Cusconia, Concusconia, Concusconidia. C38H41N4O2: Dicinchonin. CasH40N4O4: Homochinin. C40H48N4O3: Dichinidin; ausserdem eine Anzahl zweifelhafter Alkaloide.

Der Alkaloidgebalt ist ein ausserordentlich sehwankender: die Kulturrinden sind im allgemeinen reicher daran, als die von wilden Cinchonen (man hat Ledgerianarinden mit 18 Proc. Chinin gewonnen). Die durch den Mossingprocess gewonnenen, erneuerten Rinden (renewed bark) sind im allgemeinen alkaloidreicher als die ursprünglichen (z. B. 1,25 Proc. Chinin in ursprünglichen zu 2,5-3,9 Proc. in erneuerter Rinde). Ferner lässt sich

radialer Durchmesser + tangentialer Durchmesser.

<sup>1)</sup> Nach Brau kommen hier zuweilen Steinzellen vor; ich habe sie nicht gefunden. \*) Die Dicke ermittelt man im Querechnitt:

im allgemeinen sagen, dass die Rinden dünner Zweige am alkaloidärmsten, die Wurzelrinde am reichsten ist und dass Stammrinde und solche von dicken Aesten etwa in der Mitte zwischen beiden steht.

Der Alkaleidgehalt einer und derselben Art ist abhängig vom Substrat (Boden, Düngung), Beschattung, Seehöhe, Klima, Regenmenge, Alter des Baumes, den Theilen desselben, angeblich auch dem Grade der Bastardirung, der Art der Trocknung. Durch Feuchtigkeit, Schimmel etc. leidet der Alkaleidgehalt, ob auch durch längeres Liegen bei sonst guten Verhältnissen erscheint zweifelhaft.

Der Sitz der Alkaloide in der Rinde ist das Parenchym; die Siebröhren, Fasera, auch die Zellen mit Oxalatsand sind frei davon. Daraus erklärt es sich, dass parenchymreiche Rinden, wie solche z. B. durch den Mossingprocess gewonnen werden, alkaloidreicher sind als faserreiche ursprüngliche Rinden.

Die von den verschiedenen Pharmakopöen angegebenen Cinchona-Arten bilden bezitglich des Alkaloidgehaltes etwa folgende Reihenfolge: Ledgeriana, Calisaya, Succirubra, Micrautha, Lancifolia, Officinalis etc.

Auch die anderen Theile der Cinchenen, Blütter, Blütten, Holz des Stammes und der Wurzel enthalten geringe Mengen von Alkaloiden. Die Samen sind frei davon.

(Vergl, die einzelnen Artikel.)

Ausserdem enthalten die Rinden folgende Säureb, an welche die Alkaleide gebunden sind: Chinasäure C<sub>7</sub>H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>, Chinagerbsäure C<sub>14</sub>H<sub>5</sub>O<sub>9</sub>. 2H<sub>3</sub>O (C. succirubra 3,18 Proc., C. Calisaya 2,1—3,3 Proc.) von glukosidischem Charakter, liefert Chinaroth C<sub>25</sub>H<sub>22</sub>O<sub>14</sub>. Chinovagerbsäure C<sub>14</sub>H<sub>14</sub>O<sub>9</sub>, ebenfalls von glukosidischem Charakter, liefert Chinovaroth, Chinovasäure C<sub>24</sub>H<sub>38</sub>O<sub>4</sub>, in javanischen Kulturrinden gefunden, α-Chinovin C<sub>30</sub>H<sub>45</sub>O<sub>8</sub> (β-Chinovin findet sich in der Cuprearinde. Es liefert dieselben Spaltungsprodukte) wird durch verdünnte Säuren in Chinovazucker C<sub>2</sub>H<sub>13</sub>O<sub>5</sub> und Chinovasäure gespalten, Chinovit C<sub>2</sub>H<sub>31</sub>O<sub>5</sub>. C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>, Cinchol C<sub>26</sub>H<sub>34</sub>O. H<sub>2</sub>O, dem Cholesterin nahestebend.

Untersuchung und Werthbestimmung. Die Untersuchung muss eine doppelte sein, eine mikroskopische und chemische. Bei unzerkleinerten Rinden tritt die erstere gegenwärtig mehr in den Hintergrund, es genügt, durch Untersuchung einiger Querschnitte festzustellen, dass eine Chinarinde vorliegt und dass die Merkmale (vergl. oben) einer der von den Arzneibüchern zugelassenen Arten entsprechen.

Die Herstellung der Querschnitte ist oft nicht ganz leicht, da die Rinden beim Schneiden leicht bröckeln. Meist gelangt man zum Ziel, wenn man Stücke der Rinden mehrere Tage in Wasser oder in einem Gemenge gleicher Theile Wasser, Alkobol und Glycerin einweicht und dann zum Schneiden ein recht scharfes und etwas krüftiges Rasirmesser verweudet. Bröckeln die Rinden trotzdem, so kann man auf die Querschnittsfläche trockner Rindenstücke wiederholt dieken Gummischleim, dem man etwas Glycerin zugesetzt hat, aufstreichen. Man wiederholt dann das Aufstreichen, nachdem die zuerst aufgestrichene Masse eingezogen ist. Man schneidet vor dem völligen Trocknen. Da die Schnitte meist ziemlich dunkel und unübersichtlich sein werden, hellt man sie auf, indem man sie mehrere Tage in ein Glasschälchen mit ganz koneentrister Chloralhydratlösung (3:2 Aq.) legt, auswäscht und dann untersucht, oder indem man sie auf dem Objekttrüger mit alkoholischem Ammoniak (Liquor Ammonii caustici spiritnosus) behandeit, wodurch ebenfalls die Farbstoffe gelöst werden.

Unerlässlich ist die mikroskopische Prüfung fertig gekauften Pulvers, wenn es der Apotheker nicht vorzicht, dasselbe aus zuverlässiger Kinde selbst herstellen zu lassen. Da (vergl. unten) die Anforderungen der Arzneibücher bezüglich des Alkaloidgehaltes sehr mässige sind, und da im Handel reichlich Rinden mit höherem Alkaloidgehalt zu haben aind, so liegt die Versuchung nahe, solche gehaltreiche Rinden mit minderwertbigen zu verdünnen, wohl gar dazu fremde Rinden, z. B. die sogen. falschen Chinarinden, zu verwenden. Bei der Prüfung des Pulvers ist besonders auf die spindelförmigen, skleroti-

732 China,

schen Zellen des Bastes zu achten, die keiner Chinarinde fehlen und die auch im feinen Pulver leicht unverletzt oder in grösseren Bruchstücken aufgefunden werden. Z. B. Succirubra darf keine anderen sklerotischen Elemente enthalten. Ausserdem können noch die Steinzellen der Mittelrinde vorkommen. Andere sklerotische Elemente dürfen nicht vorkommen. Es ist mit Sandelholz verfälschtes Chinarindenpulver vorgekommen; solches lässt unter dem Mikroskop Elemente des Holzes erkennen und färbt beim Schütteln mit Aether diesen orangegelb.

Die Grane'sche Probe, die auch heute als eine vorläufige nicht überflüssig ist, hat den Zweck, festzustellen, dass eine vorliegende Chinarinde eine gute ist. Sie beruht darauf, dass Rinden, die Chinin, Cinchonidin etc. enthalten, beim Erhitzen im Probirrohre rothe Dämpfe entwickeln, die sich an kalten Stellen des Rohres zu einem karminrothen Theer verdichten. Andere Rinden geben einen braunen Theer. Man erhitzt dazu in einem Probirrohr 0,1-0,3 g kleiner Stückehen der Rinde, indem man dem Cylinder eine fast horizontale Lage giebt. Soviel wir wissen, geben alle guten Chinarinden die Reaktion, aber auch manche geringwerthigen, so dass wohl aus ihrem Fehlen, nicht aber aus ihrem Auftreten weitere Schlüsse gezogen werden können.

Feststellung des Alkaloidgehaltes. Bei den indischen Kulturrinden wird bezüglich der Prüfung gegenwärtig im Handel das Hauptgewicht auf den Alkaloidgehalt gelegt und nach dem Aussehen, der sonstigen Beschaffenheit etc. wenig gefragt, wie ja auch die für die Fabriken bestimmten Rinden zu einem höchst unansehnlichen Gemenge zusammengepresst werden. Man handelt in Holland die Rinde nach dem "Unit", womit man die Preiseinheit für je 1 Proc. Chininsulfat in 1 Pfd. (holl.) Rinde bezeichnet

Bei den anderen (z. B. den südamerikanischen Kulturrinden) findet die Beurtheilung mehr wie in früherer Zeit nach dem äusseren Aussehen etc. statt, und es sind daher solche Rinden, wenn sie ehne garantirten Alkaloidgehalt in die Hände des Apothekers gelangen, stets mit besonderer Sorgfalt (auch mikroskopisch) zu untersuchen. Die z. B. neuerdings vorkommende Cochabambarinde, die im Aeusseren der "unbedeckten Calisayarinde" ausserordentlich ähnlich sieht, ist ganz minderwerthig; eine andere, ganz kürzlich vorgekommene Rinde von garantirt 8 Proc. Alkaloidgehalt enthielt 4,5 Proc. und bestand aus einem Gemenge verschiedener Chinarinden und einer falschen Chinarinde (Ladenbergia).

Den Minimalgehalt an Alkaloiden normiren die Pharmakopöen wie folgt: Germ.: 5 Proc., Chinin wird darin nur qualitativ nachgewiesen. Austr.: 3½ Proc. Helv.: 5 Proc., davon mindestens 1 Proc. Chinin. Brit.: 5—6 Proc., davon die Hälfte Chinin und Cinchonidin. U-St.: 5 Proc., davon die Hälfte Chinin. Gall.: Für graue Rinde, mindestens 1,5 Proc., davon ½ Chinin, für gelbe Rinden 2,5 Proc. Chininsulfat, für rothe Rinden 3 Proc. Sulfate der Alkaloide, davon ½ Chininsulfat. — Es ist nicht schwer, Rinden in ausreichender Menge, die den Anforderungen an den Gehalt an Gesammtalkaloiden entsprechen, zu beschaffen, hoch erscheint die Forderung der Brit. und der Gall. für rothe Rinden bezüglich des Chiningehaltes im Verhältniss zur Menge der Gesammtalkaloide.

moniak deutlich alkalisch und schilttelt mit Aether-Chloroform (9:1) aus, so lange, bis eine kleine Menge der letzten Ausschüttelung auf dem Uhrgläschen verdunstet, mit 1 proc. Salzsäure aufgenommen, mit Kaliumquecksilberjodidlösung keine Trübung mehr giebt. Man wird gewöhnlich 100 g Aether-Chloroform verbrauchen. Die Lösung wird durch ein kleines mit Aether benetztes Filter in einen gewogenen Erlenmeyer gebracht, Aether und kleines mit Aether benetztes Filter in einen gewogenen Erlenmeyer gebracht, Aether und Chloroform abdestillirt und der Rückstand bei 80-90°C. getrocknet und gewogen. Er stellt die Alkaleide aus 10 g Rinde dar. Da die letzten Reste Chloroform oft schwierig weggehen, so ist es angezeigt, den anscheinend trocknen Rückstand noch einige Male mit einer kleinen Menge (1 ccm) Aether zu übergiessen und diesen im Wasserbade wegzukochen. Bei sorgfältigem Arbeiten wird man nach diesem Verfahren die Alkaleide stets in genügender Reinheit erhalten.

Eine recht befriedigende Methode zur Bestimmung des Chinins fehlt noch. Indessen kann man folgendermassen verfahren: 1) Man ninmt die nach dem oben genannten Verfahren erhaltenen Alkaloide mit 20 ccm Schwefelsäure (10 proc.) unter Erwärmen im Wasserbade auf, giebt ev. neue Schwefelsäure zu, bis alle Alkaloide in Lösung gegangen sind, filtrirt vom ungelöst Gebliebenen durch ein kleines Filter ab, bringt das Filtrat auf das kochende Wasserbad und versetzt anfangs mit koncentrirter, später mit verdünnter Ammoniakstüssigkeit bis zur schwach sauren Reaktion. Nach dem Erkalten scheidet sich alles Chinin als basisches Sulfat ab. Man sammelt die Krystalle auf einem kleinen, bei 100°C. getrockneten und gewogenen Filter, lässt abtropfen, wäscht mit sehr wenig Wasser nach, entfernt letzteres nach Möglichkeit durch Absaugen, trocknet bei 100°C. und wägt das basische Sulfat, das man dann wieder in Lösung bringen kann, aus der man das reine Chinin ausfällt, sammelt, trocknet und wägt.

Das nach dieser Methode abgeschiedene Chinin enthält aus Rinden, die reich daran sind, auch immer etwas Cinchonin und Cinchonidin. — Noch weniger genau, aber für viele Zwecke der Praxis ausreichend, ist es, die nach dem Kellen'schen Verfahren gewonnenen Alkaloide mit 15 ccm Aether portionsweise zu extrahiren. Es soll nicht mehr als die Hälfte ungelöst bleiben. Der Aether nimmt Chinin und Chinidin auf.

2) Bestimmung als Chininoxalat. 0,5 g des obigen Alkaleidgemenges werden im Becherglase mit Hilfe von möglichst wenig Essigsäure in 40 ccm Wasser bei gelinder Wärme gelöst, vom Ungelösten in ein tarirtes Becherglas abfiltrirt, das Filter nachgewaschen, das Filtrat genau mit verdünnter Natronlauge neutralisirt, von etwaigen Ausscheidungen abfiltrirt und mit 5 ccm einer bei 18°C. gesättigten Natriumoxalatlösung versetzt. Nachdem auf dem Wasserbade auf 10 g Rückstand eingedampft und eine sich etwa ausscheidende schmierige Masse durch Zusatz von etwa 10 g Wasser wieder in Lösung gebracht ist, sammelt man nach mehrständigem Stehen das ausgeschiedene Chininoxalat gebracht ist, sammelt mit gesättigter Chininoxalatlösung aus, trocknet und wägt. Die auf einem Filter, wäscht mit gesättigter Chininoxalatlösung aus, trocknet und wägt. Die Vorsicht gebietet, das Filter mit dem noch feuchten Niederschlag auch vor dem Trocknen zu wägen und für je 1 g Trockenverlust von der erhaltenen Menge trockenen Oxalates noch die Korrekturzahl 0,00069 abzuziehen, da dieser Werth dem hinzugebrachten Oxalat untsprieht. Dann ist 1 g Chininoxalat = 0,878 Chinin.

Da das nuch dieser Methode gewonnene Oxalat sehr unrein zu sein pflegt, so kann man es in Essigsäure lösen, mit Calciamchlorid und Kaliumacetat in Chlorid überführen, dann mit Ammoniak das Chinin ausfüllen und mit Aether-Chloroform ausschütteln. Weil hierbei mit dem Wasser etwas Calciumchlorid in die Ausschüttelung übergeht und als Chinin mitgewogen wird, so empfiehlt es sich, das Chinin völlig auszutrocknen, mit wasserfreiem Aether von neuem zu lösen, zu verdunsten, zu trocknen und zu wägen.

Zum qualitativen Nachweis des Chinias übergiesst man die Alkaloide mit frisch bereitetem Chlorwasser und dann mit Ammoniak. Es muss eine schön grüne Färbung auftreten (vergl. Chinia).

Wirkung. Dieselbe wird bedingt durch die Alkaloide, die Chinasaure, Chinagerbeaure und das Chinovin, sie ist daher neben der antipyretischen der Alka-

loide eine adstringirende, tonisirende und antiscptische. Daher liegt es auf der Hand, dass die Rinde für viele Zwecke nicht durch die Alkaloide ersetzt werden kann.

Anwendung. Acusserlich als Pulver, Extrakt oder Tinktur bei schlaffen, schlecht eiternden Geschwüren, bei Gangran, Dekubitus, bei skorbutischem Zahnsteisch und bei Haarkrankheiten in Form von Pomaden. Als Streupulver rein oder mit Kohle, Myrrhe etc. Zu Umschlägen, Gurgelwässern, als Dekokt 1:10, als Zahnpulver mit Kohle, Myrrhe und aromatischen Substanzen.

Chinadekokte werden in Porcellanbüchsen augesetzt, heiss durchgeseiht und, da sie einen Bodensatz bilden, mit der Außschrift "Vor dem Gebrauche umzuschütteln!" verseben; mit 3-5 Th. verdünnter Salzsäure auf 25 Th. Rinde bereitet sind sie bedeutend alkaloidreicher. Eine solche Abkochung mit Säurezusatz halt bis 74 Proc., ohne Säure nur etwa 42 Proc. der wirksamen Bestandtheile in Lösung.

Die Homöopathen gebrauchen China bei Schwäche und Bleichsucht. Zu vermeiden ist, die Chinarinde zusammen zu verwenden mit Gerbaure, Alkalien, Leim, Eiweiss, Metallsalzen und auch mit Eisen. Man gebe an Stelle der letzteren Kombinationen Chininum-Ferro gitricum,

Aufbewahrung. Im unzerkleinerten Zustande trocken und vor Licht geschützt aufbewahrt, halten sich die Chinarinden jahrelang im wesentlichen unverändert; eine Verminderung des Alkaloidgehaltes, wie sie nach älteren Angaben bei lüngerem Lagern eintreten soll, wird durch neuere Erfahrungen nicht bestätigt.

#### China-Extrakte.

Extractum Chinae Austr.: Zerstossene Chinarinde 100 Th., destill Wasser 1200 Th.; 24 Stunden stehen lassen, I Stunde kochen, abseihen; Rückstand dreimal mit je 1200 Th. dest. Wasser auskochen, die Scihflüssigkeiten vereinigen und zur Trockne verdampfen. Ausbente 10-12 Proc.

Extractum Chinae aquosum Germ.: Grob gepulverte Chinarinde I Th. zieht man zweimal mit je 10 Th. Wasser je 48 Stunden lang aus, presst ab, dampft auf 2 Th. ein, filtrirt und verdampft zu einem dünnen Extrakt. In Wasser trübe löslich, wie das

folgende. Ausbeute 12-15 Proc.
Extractum Chinae spirituosum Germ.: Grob gepulverte Chinarinde I Th. wird mit verdünntem Weingeist (60 proc.) je 5 Th. zuerst 6, dann 3 Tage lang ausgezogen, die Pressflüssigkeiten zur Trockne eingedampft. Ausbeute 11—13 Proc.

Extractum Cinchonse fluidum Helv.: Chinarinde (V) 100 Th. werden mit Glycerin 20 Th., verdünnter Salzsäure, Wasser je 15 Th. befeuchtet im Perkolator mit Wasser q. s. erschöpft. 1 L. Auszug 70 Th. giebt mit dem auf 20 Th. eingedampften H. Auszug und Weingeist 10 Th. = Extrakt 100 Th.

Extractum Cinchonae spirituosum s. siccum Helv.: Chinarinde (V) wird im Perkolator mit verdünntem Weingeist (62,5 proc.) erschöpft; man destillirt den letzteren

ab und verdampft zur Trockne.

Extractum Cinchonae liquidum Brit; Chinarinde (pulv. No. 60) 640 g. Sulzsaure 20 cem, Glycerin 80 cem, destill. Wasser q. s. Durch Verdrängung mittels Wasser sammelt man 9600 ccm and dampft bei hochstens 82° C. auf 640 ccm ein. Nach Bestimmung des Alkaloidgehalts wird durch Eindampfen, bezw. Verdünnen und Zusatz von Weingeist das Extrakt so eingestellt, dass es in 100 cem 5 g Alkaloide und 12,5 ccm Alkohol enthalt.

Extractum Cinchonae U-St.: Calisayarinde (pulv. No. 60) 1000 g. Alkohol (91 proc.) 3000 ccm, Wasser 1000 ccm. Durch Verdrängung, zuletzt mittels verdüngtem Alkohol (41 proc.) q. s., sammelt man 4000 ccm, zieht den Weingeist ab und dampft zu einem dicken Extrakt ein.

Extractum Cinchonas fluidum U-St.: Calisayarinde (pulv. No. 60) 1000 g,

Glycerin 200 com, Alkohol (91 proc.) 800 com. Durch Verdrängung sammelt man, weiterhin mittels q. s. ciner Mischung von Alkohol 800 com, Wasser 200 com, 750 com Perkolat, erschöpft die Rinde und bringt l. s. auf 1000 com Extrakt.

Extractum Cinchonas. Extrait de Quinquina Gall.: Graue Chinarinde
1000 Th. wird zuerst mit 8000, dann mit 4000 g siedendem Wasser übergossen je 24 Stunden stehen gelassen. Die Pressflüssigkeiten werden, jede für sich, eingeengt, vereinigt, dann zu einem weichen Extrakt eingedampft. Auf Platten gestrichen und eingetrocknet, liefert dasselbe das Extrait sec de quinquina.

<sup>1)</sup> Die Rinde ist erschöpft, sobald die Thalleiochinprobe (vergl. S. 745) versagt.

Extractum Cinchonae Calisayac, Extrait de Quinquina jaune Gall. Calisayarinde 1000 g wird mittelst Alkohol (60 proc.) 6000 g perkolirt, der letztere abdestillirt, der Rückstand in destillirtem Wasser 1000 g gelöst und das Filtrat zur Trockne eingedampft. Ebenso bereitet man das Extractum Chinae rubrae, Extrait de Quinquina rouge Gall.

Extractum Chinas spirituosum s. alcoole paratum Gall. Extrait alcoolique de Quinquina gris, janne, rouge werden alle drei wie Extractum Digitalis alcoh. Gall. (siehe dort) bereitet.

Extractum Chinae liquidum de Vrij wird aus einer 6 Proc. Alkaloide ent-baltenden Rinde dargestellt, iodem man 25 Th. davon mit 3 Th. verdünnter Salzsaure (121/a proc.) und 122 Th. Wasser 12 Stunden bei Seite stellt, 5 Th. (Hycerin zufügt, per-koliri, bis NaOH keinen Niederschlag mehr giebt und im Vacuum auf 25 Th. eindampft. Ein solches Extrakt soll 5 Proc. Alkaloide enthalten und sich besonders zur Darstellung haltbarer Chinaweine eignen.

Extractum Chinae frigide paratum Ph. Germ. L. Braune Chinarinde 1 Th. wird mit destillirtem Wasser 6, dann 3 Th. je 2 Tage lang ausgezogen, die Pressflüssig-keit eingeengt, filtrirt und zu einem dicken Extrakt eingedampft. Ausbeute 9-10 Proc.

Extractum Chinae fuscae Ph. Germ. I. Braune Chinarinde 1 Th. je 24 Stunden mit verdünntem Weingeist 4, dann 2 Th. ausziehen und l. a. zum dicken Extrakt eindampfen. Extractum Chinae delannisatum Menox wird durch Behandeln einer weingeistigen

Lösung von Chinsextrakt mit feuchtem Eisenoxydhydrat bereitet.

Bei der Bereitung von Chinnextrakten sind Metallgeräthe zu vermeiden!

Sirupus Chinne. Sirupus Cinchonne. Chinnesirup. Sirupus Chinne oder de Quinquina. 1) Ergänzb. Chinasinde (IV) S. Th., Zimmt 2 Th., Rothwein 50 Th., lässt man 2 Tage stehen, presst und löst im Filtrat 40 Th., Zucker 60 Th. zu Sirup 100 Th. 2) Helvet. Chinnfluidextrakt 10 Th., Zuckersirup 90 Th. 3) Gall. Calisayarinde 100 g. wird durch Verdrängung mittels Alkohol (80 proc.) 1000 g, dann Wasser q. s. zu 1000 g Auszug erschöpft, der Alkohol abdestillirt, im Filtrat Zucker 1000 g zu Sirup 1525 g gelöst. Ebenso aus grauer Rinde der Sirop de Quinquina gris. 4) Extracti Chinade Vrij 10,0, Sirupi Aurantii cort. 90,0, Sirupi simpl. 100,0. 5) (n. Bull. de Ph.). China-rindenpulver 100,0, Salzsäure 5,0, Wasser von 80° C. q. s. Durch Verdrängung sammelt man 550,0 und 10st darin Zucker 950,0 zu Sirup 1500,0.

Tinctura Chinae (Germ.). Tinctura Cinchonae (Brit., Helv., U-St.). Tinctura Chinae simplex. — Chinatinktur. — Teinture de Quinquina (Gall.) ou de Quina.

- Tincture of Cinchons.

Germ.: Chinarinde, grob gepulvert, 1 Th., verdünnter Weingeist (60 proc.) 5 Th. Rothbraune Tinktur, die beständig Bodensätze bildet. — Brit.: Aus 200 g Rindenpulver (No. 40) sammelt man durch Perkolation mittels Alkohol (70 proc.) 700 ccm, presst aus, mischt die Flussigkeiten und fügt soviel Alkohol zu, dass 100 ccm Tinktur 1,0 g Alkahoide enthalten. — Helv.: Aus Chinarinda (V) 20 Th. und verdänntem Weingeist (62 proc.) gewinnt man durch Verdrängung Tinktur 100 Th. — U-St.: Calisayarinda (pulv. No. 60) 200 g zieht man im Perkolator mittelst einer Mischung aus Glycerin 75 ccm, Alkohol (20 proc.) 675 ccm, Wasser 250 ccm, durch Verdrängung guletzt mittels einer Mischung aus (91 proc.) 675 ccm. Wasser 250 ccm durch Verdrängung zuletzt mittels einer Mischung aus Alkohol und Wasser (675; 250) aus und bereitet Tinktur 1000 ccm. — Gall.: Aus gracer, gelber oder rother Chinarinde 100 g werden 500 g der entsprechenden Tinkturen durch 10 tagiges

Ausziehen mittels Alkohol (50 proc.) hergestellt.

Vinum Chinae. Vinum Cinchonae. Chinawein. — Vin de Quinquina, Vin Vinum Chinae. Vinum Cinchonae. Chinawein. — Vin de Quinquina, Vin de Quina. — Cinchona Wine. — Austr.: Chinarinde, Cognae je 25,0, Malagawein 500,0. 8 Tage maceriren. — Ergänzb.: Feinster, weisser Leim 1 Th. in Wasser wein 500,0. 8 Tage maceriren. — Ergänzb.: Feinster, weisser Leim 1 Th. in Wasser win 500,0. 8 Tage maceriren. — Ergänzb.: Feinster, weisser Leim 1 Th. in Wasser to the destruction of the Chinamin Chinael Chinael (Australia Weisseller australia des Chinael (Australia Weisseller australia des Chinael (Australia Weisseller australia des Chinael (Malagawein Bathwain Weisseller australia des Chinael (Malagawein Ba Marsala- oder auf ärztliches Verlangen ein sonstiger Wein (Malagawein, Rothwein, Weisswein etc.) 98 Th. Nach 8 Tagen filtriren. - Gall.: Chinarinde 50,0 lässt man 24 Stunden wein etc.) 98 Th. Nach 8 Tagen filteiren. — Gall.: Chinarinde 50,0 lässt man 24 Stunden mit Alkohol (60 proc.) 100,0 stehen, fügt Rothwein 1000,0 zu, presst nach 10 Tagen und filtrirt. Bei Verwendung von Liqueurweinen fallt der Alkohol fort. — Dieterreit: a) unversüsst: Gelatine 1,0 in Wasser 10,0 gelbst, Xeres oder Rothwein 800,0, Chinatinktur 200,0; nach 8 Tagen (kalt stellen) filtriren; b) versüsst: wie a, doch nur 600,0 Wein und dafür weissen Sirup 200,0. — Fracser: Extracti Chinae de Vrij 20,0, Mellis depurati 40,0, Tinet. Aurant. cort. 5,0, Cognae 20,0, Vini albi seu rubri 340,0, Sacchari 75,0. — Weinerball: Chinarindo 500 g, Salzsäure 30 g, Wasser 600 g, Weingeist 400 g erhitzt man 24 Stunden im Dampfbade, bringt in einen Perkolator, fügt Weingeist 500 g hinzu, verdrängt nach 6 Tagen mit Sherry 5000 g, worin Citronensäure 15 g gelöst, setzt zum Perkolat Malagn 5000 g, Zuckersirup 1500 g, Pomeranzentinktur 50 g, Cognak 500 g, stellt kalt und filtrirt nach 3 Wochen. — Aufbewahrt wird Chinawein vor Licht geschützt an einem missig warmen, Temperaturschwankungen möglichet wenig ausgesetzten Orte. einem massig warmen, Temperaturschwankungen möglichst wenig ausgesetzten Orte.

Cataplasma antipoda	erleum. Pasnien.	Ellxir Calisay	
Rp. Tincturae antipodage			
Aquan Calcurine	900,0	(Form, ameri-	
Placentae seminis Li		Rp. 1. Cortic. Chinas Cali	
Bel Podagra, warm ansuwe	inden,	2. Cortic. Aurantii	88, 45,0
Chlashittes Pate	Donner	S. Fructus Cardamom 4. Corticis Cinnamom	
Chinabitter-Ext	ACL TIPUTS.	5. Glycerini	1 9,0 54,0
Corticis Aurantil	ero 88 900 0	6, Alcubol q. s.	ad 4.5 L
Cardamam, minor		7. Olei Neroli	gtt. 1
Caryophyllorum	13,0	8. Olei Aurantii cort.	gtt. X.
Fructus Coriandri	45,0	9. Sacebari	100,0
Corticle Chanamor	ml 60,0	10. Aquae destillatae	450,0,
Rhizom, Gramini	n 120,0	1-4 mittelet 5-5, works 7-8 g	eldet, zu perkolima
Spiritus (90 %)	2000,0	und mit 9, in 10 gelder, zu n	tischen.
Aquae destillatae	2500,0	Elixir Chinas Cal.	Language
filtra et adde	500.0	A SECTION OF THE PROPERTY OF T	
Sirupi Cerasorum Aquae Amygdalar		L Badischer Apoch	
andense vamikaannt	kinds, ov,v.	itp. Fructus Corlamiri	1,0
Decoctum	Chinae.	Fractus Cardamotal	1,5
Form. mag		Caryophyllarum Florum Aurantii	
Rp. Decocti Corticia Cl		Ligoi Santall	Ea 2,0
Acidi hydrochlorici	1,0	Fructus Anist stella	
Strupi simplicis	29,0.	Cortieis Cinnamomi	19.0
2 stündlich einen Esslöffel,		Corticis Aurantil fru	
Eau de Qu	Inina	Corticle Chingo Callen	
nach Hess		Spiritus diluti (60 %	
Rp Spiritua Vint Ga			65 400,6
Spiritus Colonien		Man digerirt 14 Tage, presst un	id fügt hinen
Spiritos (95 %)		Sirupi simplleis	400,0
Spiritus saponati		Secharini	0,2,
Theturns Chiene		Nuch S Tagon filtriren.	
Balsami peruvian		IL Hamburg. Apoth	-Vereln
Olel Bergamottae		Rp. 1. Corticis Chinas Calisay	ne 200,0
Old Aurantior, d		2. Corticis Aurantii fruct.	recent. No. 71/s
Tinotarae Cantla	S,0	3. Fructus Anial stellati	
Tincturae Coerio		4. Cortic, Cinnamomi sey	l,
		5. Fructus Coriandri 6. Fructus Carri	WW 48 W
Electuarium antidiarrh		7. Coccomoline	45,0
Conservae Rosse		8. Aquae destiliatae	10,0 6000,0
Calcii phosphoric		9. Spiritus (90 %)	2000,0
Corticis Chinae p Corticis Aurantil		10. Bacciari	2000,0.
Sirupi Catechu q		1-7 werden mit 8-9 perkelirt,	
\$-4 mal tilglich 1-2 Theel		gebracht und darin 10 gelöst.	
		Orangelinia - Automorphis	The state of
Electuarium dentifr	icium roborans.	Gargarisma adstringens	BRANDE
Hp. Corticia Chinae	Maria de la compansión de	Ep. Dececti cort, Chinne	
Ithizomat Iridia		Infual thorum ito-ac	
Sauguinis Descon Cortieis Cinanano		Tincturie Myrchae	10,0
anbtillas, pulveras		Acidi hydrochlorici 2 Zum Gurgein bei Rachenentzun	
Mixturae odorifer		and the Court of the season of	er er ar Brit
Aquae Rosae et G		tofusum Chinne ac	idum.
Zum Einrelben des Zahnfle	Isches,	Acid Infusion of Cine	hona (Brit).
mm		kp. Cartiels Chinge succirube.	50 g
Rp. Corticis Chinae		Acidi sulforici aromatlei	
Florum Rhogade	10	Aquae destillatae ebuttien	tia 1000 cem.
Light Sassafras	5,0	Nuch einer Stunde abpreasen.	
Ligni Gusjaci	15,0	Infusum Clacker	
Spiritus Vini G:			
Colaturae adde		Infusion of Cinchor	
Sirapi Sarsaparil		Rp. Corticis Chinae Calleaya Acidi gulfurici aromatici	
Elixir balaamicum	WEIGHOF.	Aquae destillatas q. s.	
Rp. Corticis Chime Corticis Assumuli	PR PU	Durch Verdrängung (im gläse	rnen Perkolatori
Crock Augusti	55 50,0	sammelt pinn 1000 ccm.	
Kalii carbonici	5.0 15.0	Mixtura alcoholica a. A q	ua Vitas
Myrrhae	30,0	(Form. mag. Bero	
Vini Hispanici	600,0	kp, Spiritus (90 %)	40,0
Lu colatura solve		Theturae Chinas compe	
Extracti Cardui be		Aquae destillatae	157,0.
Extracti Gentlance	йь 10,0.	Zweistfindl einen Kaulöffel	
Extracti Gentianne	ñs 10,0.	Zweisthudl einen Easlöffel	

Mixtura authoptica. Rayer.	Pomata autalopeciaca. KRAUS.
Rp. Decoeti Chinae regiae 250,9	Rp. Extracti Chinae 10,0
Chinini sulturied	Tincturae Cantharidum 5,0
Tinetume Aconiti #8 2,0	Olei cadial 2,6
Mixturne sulfurlenc acidae 4,0	Olci Bergumottae 1,25
	Adiple suilli 75,0.
Strupt Auranth cortacls 60,0.	Gegen das Ausfallen der Haare.
Sthadt, einen Easiöffel.	
The second second	Pomata com China.
Mixtura Chinas. Worre.	Chinapomade.
Rp. Extracti Chinae frigide parati 0,0	Rp. 1. Extracti Chinae spiritacesi 15,0
Aquee Clunamomi spirit 15,0	2. Extracti Ratanhiae 5,0
Actheris 1,0	a, Spiritus diluti 45,0
Dececti certicis Chinse 180,0.	4. Tipeturae Cantharidum 25,0
Zweistlindl, 1 Essififol.	5. Cerus albae
Awenthous, 1 Constitution	6. Cetacel #4 85,0
Mixturn Chinas aclds.	7. Adipis suffil 500,0
	8. Mixturne odoriferae 30,0
(Münch, NosokomVorschr.)	9. Olei Amygdalar, amar, seth, git, XX,
Ep. Decock cort. Chinno 16,0:180,0	Man schmilzt 5-7, mischt Läsung von 1-9 in
com Acidi hydrochlorici 3,0 parisi	S-4, zuletet S-0 hinzn.
Sirupi simplicis 20,0.	
	IL nach Districut,
Mixtura Chinas vinesa. Jacouro.	Hp. Cerae albae
Ep. Extracti Chinae 3,0-4,0	Adiple benzoati fin 200,0
Vial rabri 100,0	Olel Olivarum 500,0
Spiritus Vini Galliel 50,0-100,0	Rajaami peruriani 20,0
Thetarie Channoni 8,0	Extracti Chinas spirituosi 10,0
	Alkannini 0,5
Sirupi Aurantii corricis 50,0.	Chlorophylli 1,5
Mixtura stomachica, Fonssaoravka	Olel Bergamottae 0,5
	Olel Amygdalar, amar, aether, 0,1
Rp. Extracti Chiune 5,0	Comarini 0,00.
Sirupi Aurantil corticis 50,0	Das Extrakt wind in Weingelst gelbst.
Vini rubri 250,0	
Tincturae Strychni 0,5.	III, nach Lassan
	Rp. Chinial hydrochlorici 4,0
Mixtura vinosa (Form. mag. Berol.),	Pitocarpin, hydrochlarle, 1,0
Ep. Tinetarae Chinae comp. 4,0	Balsam, pernylan. 20,0
Strupt simplicis	Sulfur, praecipit, 10,0
Spiritus (S7 proc.) da 35,0	Meduline osslum 100,0.
Aquae destillatae 145,0.	Pultis deutifricias. Huyeland.
	tiditis deprilitions prosperity
	The Products Philade WAR
Zwelstandlich einen Eralöffel voll.	Ep. Cortleia Chinne 50,0
Zwelstandlich einen Esalöffel voll.	Ligal Santali rubel 60,0
Zwels'Andlich einen Esplöffel voll. Oleam erinale enm China.	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0
Zwels'Andlich einen Esplötfel voll. Gleum erinale enm China. Chiun-Haurdi.	Ligal Santail rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Bergamottan
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haarol.  1. nach Discusses.	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Bergamottan Olei Caryophyllorum 8A 1,0
Zwelstandlich einen Esslöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haurol.  1. mach Pratenten.  Rp. 1. Olel Olivarum bennukt. 200,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Borgamottas Olei Caryophyllorum 8A 1,0 M. I. pulvis subtilissimus.
Zwelstandlich einen Esslöttel voll.  Oleum erinale enm China.  Chiun-Haurol.  J. cach Diwtenten.  Rp. 1. Olel Olivarum beneunt 200,0  2. Olel Amygdalar. (a. Arachidis) 800,0	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olet Burgamotian Olet Caryophyllorum 8A 1,0 M. f. pulvis subtilistimus. Pulvis dentifricios atkaliaus.
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haurol.  I. nach Distriction.  Rp. 1. Olel Olivarum benzoist 200,0  2. Olei Amygdalar. (a. Arachidis) 800,0  3. Balusmi persylsni 20,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Burgamottaa Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilistants. Pulvis dentifricios alkaliaus. Dentifricium alkaliaum. Poudre denti-
Zwelstandlich einen Erziöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haarol.  1. mach Diwtetteet.  Rp. 1. Olei Olivarum benanati 200,0 2. Olai Amygdaiar. (a. Arachidis) 800,0 3. Rahami peruviani 20,0 4. Olei Jasmini pinguis 15,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Burgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis subtilistanus. Pulvis dentifricias atkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentisfrice atcaline (Gall.)
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haurol.  I. nach Distriction.  Rp. 1. Olel Olivarum benzoist 200,0  2. Olei Amygdalar. (a. Arachidis) 800,0  3. Balusmi persylsni 20,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Burgamottaa Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilistants. Pulvis dentifricios alkaliaus. Dentifricium alkaliaum. Poudre denti-
Zwelstandlich einen Esslöttel voll.  Olieum erinale enm China.  China-Haarol.  1. nach Diwttanen.  Rp. 1. Olel Olivarum bensontl 200,0  2. Olei Amygdaiar. (a. Arachidis) 800,0  3. Rajuami peruvisni 20,0  4. Olei Jaamini pinguis 15,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Burgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis subtilistanus. Pulvis dentifricias atkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentisfrice atcaline (Gall.)
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleum erinale enm China.  Chiun-Haurel.  I. mach Diwtenten.  Rp. 1. Olei Olivarum benzonti 200,0 2. Olei Amygdalar. (a. Arachidis) 800,0 3. Balsami peraviani 20,0 4. Olei Jasmini pinguis 15,0 6. Olei Millettorum 2,6	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Borgamottas Olei Caryophyllorum 8A 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricion attalinus. Dentifricium altalinum. Poudre dentisfrice alcaline (Gall.).  Rp. Coricis Chinne pulventi 100,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haarol.  I. mach Drwitstert.  Rp. 1. Olel Olivarum benmakl.  200,0  2. Oled Amygdalar. (a. Arachida) S00,0  3. Balsami peraviani 20,0  4. Olel Milletterum 2,0  6. Aridi salleylici 5,6	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Burgamottas Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica atealine (falt).  Ep. Caricia Chinne pulvernti 100,0 Calcii carbonici praccipilati 100,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haurol.  I. onch Discussion.  Rp. 1. Otel Olivarum bennust 200,0  3. Balsami peruvisni 20,0  4. Otel Jasmini pingula 15,0  6. Otel Millefterum 3,0  6. Acidi salkylici 5,6  7. Camarini 0,05	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Burgamottan Olei Caryophyllorum 8A 1,0 M. f. pulvis aubthissions. Pulvis dentifricias atkalinus. Dentifricium atkalinum. Poudre dentifrice atentine (Gall.).  Kp. Caricla Chinae pulventi 100,0 Calcii carbonici purverati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0.
Zwelstandlich einen Eralöffel voll.  Oleum erinale eum China.  China-Haurol.  I. mach Diministr.  Rp. 1. Olel Olivarum benmalt  200,0  2. Oled Anggdalar. (a. Arachida) 800,0  3. Balsami peruviani 20,0  4. Olel Jaamini pingula 15,0  6. Olel Millefferum 2,0  6. Acidi salleylici 5,6  7. Camarini 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chlorophylli 9,5	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Borgamottas Olei Caryophyllorum 8A 1,0 M. f. pulvis subtiliestams. Pulvis dentifricion atkalimus. Dentifricium atkalimum. Poudre dentisfrice atcaline (Galt).  Rp. Coricia Chinne pulverati 100,0 Calcii carbonici purverati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperitas 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haarol.  I. nach Dimterion.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Balsamt peruvisni 20,0  4. Olel Jasmini pingula 15,0  6. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi sallylich 5,6  7. Cumariol 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chlorophylli 2,5.  6-9 mit 1 verreiben, 3-5 munischen, nach 6 Tagen	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis ambilissimus. Pulvis dentifricias atkaliaus. Dentifricium atkaliaum. Poudre dentifricia atkaliaus. Lip. Corticis Chinne pulverati 100,0 Calcii carbonici pulverati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthac piperime 1,0. Pulvis dentifricias cum Carbone at Cinchona (Gall.).
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haarol.  I. nach Diwtenten.  Rp. 1. Olel Olivarum bennatil  200,0  3. Bahami peraviani  4. Olei Jaamini pingula 15,0  6. Olei Milletterum 2,0  6. Acidi sallcylici 5,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chiorophylli 9,5  6—9 mit 1 verreiben, 2—5 aumischen, nach 8 Tagen an fibritesa.	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olei Bargamottan Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilistants. Pulvis dentifricion alkaliaus. Dentifricium alkaliaum. Poudre dentisfrice alentine (Gall.). Itp. Corticis Chinae putremti 100,0 Cakdi cerbonici praccipilati 100,0 Magnesii automici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.). Poudre dentifrice nu charbon et quin-
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haarol.  I. nach Dimterion.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Balsamt peruvisni 20,0  4. Olel Jasmini pingula 15,0  6. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi sallylich 5,6  7. Cumariol 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chlorophylli 2,5.  6-9 mit 1 verreiben, 3-5 munischen, nach 6 Tagen	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminis crudi 8,0 Olet Bergamottan Olei Caryophylorum 8A 1,0 M. f. pulvis aubthiestanus. Pulvis dentifricion alkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentifrice alentine (Gall.).  Kp. Caricia Chinae pulverati 100,0 Calcii carbonici praccipilati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.). Poudre dentifrices nu charbon et quinquina.
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haurol.  I. nach Dimterion.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Balsamt peruvisni 20,0  4. Olel Jasmini pingula 15,0  6. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi salkylici 5,6  7. Cumariol 0,05  8. Alkandul 0,5  9. Chiorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, 3-5 aumischen, nach 8 Tagen au führleen.  II. nach Vontätta:	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Enganotino Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica ateatine (Gall.). Ap. Corticis Chinne pulverati 100,0 Calcii carbonici pulverati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthao piperitas 1,0. Pulvis dentifricias cum Carbone et Cinchoua (Gall.). Poudre dentifrica nu charbon et quinquina. Ap. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleum erinale enm China.  China-Haurol.  I. onch District.  Rp. 1. Olei Olivarum bennosti 2. Olei Amygdaiar. (a. Arachidis) 800,0 3. Balsami peruvisni 4. Olei Jasmini pingula 15,0 6. Olei Milettorum 2,0 6. Acidi enlicylici 5,6 7. Cumarini 0,05 8. Alkamini 0,5 9. Chiorophylli 2,5 6-9 mil 1 verreiben, 3-5 anmischen, nach 8 Tagen au filtriren.  II. nach Vontäntat  Bp. Chinini oleinici 1,0	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilissimus. Pulvis dentifricios atkaliaus. Dentifricium alkaliaum. Poudre dentifrice atentine (Gall.).  Rp. Corticis Chinae pulvernti 100,0 Calcii cerbonici pulvernti 100,0 Magnesii carbonici pulvernti 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricias cum Carbone et Cinchona (Gall.). Poudre dentifrice nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0
Zwelefündlich einen Erstöffel voll.  Oleum erinale cam China.  Ohlun-Haurol.  1. nach Diwitenten.  Rp. 1. Olei Ollvarum bennaat 200,0 2. Olei Arsgalaar. (a. Arschidts) 800,0 3. Ralusmi peruvisni 20,0 4. Olei Jasmini pinguis 15,0 6. Olei Milefterum 2,0 6. Acidi salleylici 5,6 7. Camarini 0,05 8. Atkanshat 0,5 9. Chiorophylli 3,5 6-9 mit 1 verreiben, 5-5 anmischen, nach 6 Tagen zu führlich.  II. nach Vontönt:  Bp. Chistal oleintei 1,0 Olei Arschidis benroati 100,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Bargamottan Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilistanus. Pulvis dentifricion alkalinus.  Dontifricium alkalinum. Poudre dentifrice atentine (Gall.).  Rp. Coricla Chinae pulventi 100,0 Calcii carbonici praecipilati 100,0 Magmesii carbonici praecipilati 100,0 Olei Menthae piperitre 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.), Poudre dentifrice nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonia regetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0,
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleaus erinale enm China.  China-Haarol.  I. nach Diwterien.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Ralsami peravismi 20,0  4. Olel Jasmini pingula 15,0  6. Olel Millettarum 2,0  6. Acidi salleylich 5,6  7. Camarini 0,05  8. Alkannini 0,5  9. Chiorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, 2-5 zamischen, nach 8 Tagen zu führlen.  II. nach Vontönt:  Ep. Chinini olelnici 1,0  Olel Arachidis benrasti 100,0  Alkannini	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Enganotina Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica atentine (Galt).  Ep. Caricla Chinne pulvernti 100,0 Calcii carbonici pulvernti 100,0 Magnesii carbonici pulvernti 100,0 Olei Menthao piperitm 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galt). Poudre dentifrice nu charbon et quinquina.  Ep. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricios cum China.
Zwelefündlich einen Erstöffel voll.  Oleum erinale cam China.  Ohlun-Haurol.  1. nach Diwitenten.  Rp. 1. Olei Ollvarum bennaat 200,0 2. Olei Arsgalaar. (a. Arschidts) 800,0 3. Ralusmi peruvisni 20,0 4. Olei Jasmini pinguis 15,0 6. Olei Milefterum 2,0 6. Acidi salleylici 5,6 7. Camarini 0,05 8. Atkanshat 0,5 9. Chiorophylli 3,5 6-9 mit 1 verreiben, 5-5 anmischen, nach 6 Tagen zu führlich.  II. nach Vontönt:  Bp. Chistal oleintei 1,0 Olei Arschidis benroati 100,0	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Enganotina Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis abbilissimus. Pulvis dentifricion atkaliaus. Dentifricium atkaliaum. Poudre dentifrica atentine (Gall.).  Rp. Coricle Chinne pulverati 100,0 Calcii carbonici pulverati 100,0 Magnesii cirbonici pulverati 100,0 Olei Menthao piperima 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.). Poudre dentifrica nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae Pulvis dentifricius cum China. China-Zahapulver (Dierrancit).
Zwelstandlich einen Eralöffel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haarol.  I. mach Diwtenten.  Rp. 1. Olel Olivarum bennadt 200,0 2. Oled Anggdalar. (a. Arachidis) 800,0 3. Balsami peraviani 4. Olel Jaamini pingula 15,0 6. Olel Millefferenn 2,0 6. Acidi salleylici 5,6 7. Camarini 0,05 8. Alkannini 0,5 9. Chlorophylli 9,5 6—9 mit 1 verreiben, 5—5 anmischen, nach 8 Tagen in filtrica.  II. nach Vontänt:  Bp. Chinini olelnici 1,0 Olel Arachidis bennadi 100,0 Alkannini Chlorophylli fil q. s. ad color, forc.	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminia crudi 8,0 Olei Engranotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis anbilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentifrice atentino (Galk).  Itp. Cortica Chinne putverni 100,0 Calcii cerbonici pusverati 100,0 Olei Menthao piperima 1,0. Pulvis dentifricias cum Carbone et Cinchona (Galk).  Poudre dentifrica nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricias cum China. China-Zabapal ver (Dietrenco).  Rp. 1. Tincturao Catechu 175,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haarol.  I. nach Diwtenten.  Rp. 1. Olel Olivarum bennatil  200,0  3. Bahami peraviani  4. Olei Jaamini pingula 15,0  6. Olei Milletterum 2,0  6. Acidi sallcylici 5,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chiorophylli 9,5  6—9 mit 1 verreiben, 2—5 numischen, nach 8 Tagen an filtriten.  II. nach Vontänat  Olei Arachidia bennati 100,0  Alkamini  Chiorophylli fär q. s. ad color, fina.  Pasta Cacao cum China.	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Engranotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. I. pulvis aubtilistimus. Pulvis dentifricion alkalinus.  Dentifricium alkalinum. Poudre dentifrice atentine (Gall.).  Rp. Caricla Chinae pulventi 100,0 Calcii carbonici praecipilati 100,0 Magmesii carbonici praecipilati 100,0 Olei Menthae piperitre 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.). Poudre dentifrice nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonia regetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0, Pulvis dentifricius cum China. China-Zalahpulver (Distrance).  Rp. 1. Tincturae Catechul 175,0 2. Liquoris Ammunil caustici 35,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haarol.  I. nach Diwtenten.  Rp. 1. Olel Olivarum bennatil  200,0  3. Bahami peraviani  4. Olei Jaamini pingula 15,0  6. Olei Miletterum 2,0  6. Acidi salleylici 5,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkamini 0,6  9. Chiorophylli 9,5  6—9 mit 1 verreiben, 2—5 numischen, nach 8 Tagen an filtriten.  II. nach Vontärka:  Ep. Chinini oleinici 1,0  Olei Arachidis bennati 100,0  Alkamini Chiorophylli für q. s. ad color, fina.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolude.	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurgamotina Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis abbilissimus. Pulvis dentifricion atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica atentine (Gall.).  Rp. Coricla Chinne pulverati 100,0 Calcii carbonici pulverati 100,0 Magnesii cirbonici pulverati 100,0 Olei Menthao piperitas 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchoua (Gall.). Poudre dentifrica cum Carbone et Cinchoua (Gall.).  Poudre dentifrica nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zalinpulver (Dietrarcit).  Rp. 1. Tincturao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammonii caustici 25,0 B. Calcii exbonici punccipitati 780,0
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleaus erinale enm China.  China-Haarol.  I. bach Diwterien.  Rp. 1. Olel Olivarum bennost!  2. Olei Arsgedalar. (a. Arschidis) 800,9  5. Balsami peruvisni  4. Olei Jasmini pinguts  15,0  6. Olei Millettarum  2,0  6. Acidi salleylici  5,6  7. Camarini  8. Alkannini  9. Chiorophylli  9. Chiorophylli  10. Olei Arschidis benrosti 100,0  Alkannini  Chiorophylli Al-q. s. ad color. forc.  Parts Cacao cum China.  Chinachokolude.  Rp. Massau Cacao  200,0	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Engranotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. I. pulvis aubtilistimus. Pulvis dentifricion alkalinus.  Dentifricium alkalinum. Poudre dentifrice atentine (Gall.).  Rp. Caricla Chinae pulventi 100,0 Calcii carbonici praecipilati 100,0 Magmesii carbonici praecipilati 100,0 Olei Menthae piperitre 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.). Poudre dentifrice nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonia regetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0, Pulvis dentifricius cum China. China-Zalahpulver (Distrance).  Rp. 1. Tincturae Catechul 175,0 2. Liquoris Ammunil caustici 35,0
Zwelethndlich einen Eralöffel voll.  Oleum erinale eum China.  Ohlun-Haurol.  I. nach Printenten.  Rp. 1. Olei Ollenrum bennaat 200,0 2. Olei Aragalaiar. (a. Arachidis) 800,0 3. Balasmi peruviani 20,0 6. Olei Jasmini pinguis 15,0 6. Olei Milettorum 2,0 6. Acidi salleylici 5,6 7. Cumarini 0,05 8. Alkannini 0,5 9. Chlorophylli 3,5 6-9 mit 1 verreiben, 3-5 zumischen, nach 6 Tagen zu führlen.  II. nach Vontönt:  Bp. Chinid oleinici 1,0 Olei Arachidis benroati 100,0 Alkannini Chiorophylli für q. s. ad color. fasc.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolnide.  Rp. Massau Cacao 200,0 Sacchari 180,0	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurgamotina Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis abbilissimus. Pulvis dentifricion atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica atentine (Gall.).  Rp. Coricla Chinne pulverati 100,0 Calcii carbonici pulverati 100,0 Magnesii cirbonici pulverati 100,0 Olei Menthao piperitas 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchoua (Gall.). Poudre dentifrica cum Carbone et Cinchoua (Gall.).  Poudre dentifrica nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zalinpulver (Dietrarcit).  Rp. 1. Tincturao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammonii caustici 25,0 B. Calcii exbonici punccipitati 780,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haurol.  I. nach Diwtenten.  Rp. 1. Otel Oilvarum bennatt 200,0  3. Balsamt peruviant 20,0  4. Otel Jasamin pingula 15,0  6. Otel Milettorum 2,0  6. Acidi sulcylici 3,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkanstul 0,5  9. Chiorophylli 3,5  6—9 mit 1 verreiben, E—5 numischen, nach 8 Tagen in filtricen.  II. nach Vontökat  Ep. Chinal oleloid 1,0  Olei Arachidia benroad 100,0  Alkanstul  Chiorophylli für q. s. ad color, funa.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolude.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sachari 180,0  Cordeis Chinae pulverati	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurgamotina Olei Carpophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis ambilissimus. Pulvis dentifricios atkaliaus. Dentifricium alkaliaum. Poudre dentifrica atentine (Gall.).  Rp. Corticis Chinne pulverati 100,0 Caleii cerbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius rum Carbone et Cinchona (Gall.).  Poudre dentifrica nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Cl. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zahapulver (Derranch).  Bp. 1. Tincturao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammunii caustici 55,0 B. Calcii carbonici praccipitati 700,0 4. Corticis Chinne pulvernti 150,0
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleaus erinale enm China.  China-Haarol.  I. bach Districte.  Rp. 1. Olel Olivarum bennaat 200,0  3. Balsami peruvismi 20,0  4. Olel Jasmini pingula 15,0  5. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi salkylich 5,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkamini 0,6  9. Chiorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, E-5 zumischen, nach 6 Tagen mit fürlten.  II. bach Vontüna:  Bp. Chinful olelbich 1,0  Olel Arachidis benroad 100,0  Alkamini Chiorophylli für q. s. ad color. fasc.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolude.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sachari 160,0  Corrien Chinac pulverati Corriots Chinac pulverati	Ligal Santali rubri 60,0 Aluminia crudi 8,0 Olei Bargamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilistimus. Pulvis dentifricios alkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentisfrice atentine (Gall.).  Rp. Corticis Chinae putvernti 100,0 Caleii carbonici praecipilati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.), Poudre dentifrice nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonia vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricios cum China. China-Zalinpulver (Dietranci).  Rp. 1. Tincturae Catechu 175,0 2. Liquoris Ammonii caustet 25,0 B. Calcii carbonici praecipilati 700,0 4. Corticis Chinae pulvernti 150,0 6. Sacchari Lactis pulvernti 150,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haurol.  I. nach Diwtenten.  Rp. 1. Otel Oilvarum bennatt 200,0  3. Balsamt peruviant 20,0  4. Otel Jasamin pingula 15,0  6. Otel Milettorum 2,0  6. Acidi sulcylici 3,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkanstul 0,5  9. Chiorophylli 3,5  6—9 mit 1 verreiben, E—5 numischen, nach 8 Tagen in filtricen.  II. nach Vontökat  Ep. Chinal oleloid 1,0  Olei Arachidia benroad 100,0  Alkanstul  Chiorophylli für q. s. ad color, funa.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolude.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sachari 180,0  Cordeis Chinae pulverati	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Enganotina Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricion atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica in pulventi 100,0 Magnesii cirbonici pulverati 100,0 Olei Menthao piperita 1,0. Pulvis dentifricias cum Carbone et Cinchona (Gall.), Poudre dentifrica cum Carbone et Cinchona quina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricios cum China. China-Zabhpulver (Dietranci).  Bp. 1. Tinoturao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammunii caustei 25,0 B. Calcii carbonici praecipitati 700,0 4. Corticis Chinne pulverati 150,0 5. Sacchari Lauts pulverati 100,0 6. Sacchari Lauts pulverati 100,0 6. Lapidis Pumicis anti; pulverati 30,0
Zwelethndlich einen Eralöffel voll.  Oleum erinale enm China.  Ohlun-Haurol.  1. mach Diwitenten.  Rp. 1. Olei Ollvarum benzont 200,0  2. Olei Aragadaur. (a. Arachidis) 800,0  3. Ralusmi peruvismi 20,0  4. Olei Jasmini pinguis 15,0  6. Olei Miletforum 2,0  6. Acidi salleylici 5,6  7. Camarini 0,05  8. Atkannini 0,5  9. Chiorophylli 3,5  6-9 mit 1 verrelben, 2-5 anmischen, nach 6 Tagen zu führlen.  II. mach Vontönt:  Bp. Chinini oleinici 1,0  Olei Arachidis benzonti 100,0  Alkannini Chiorophylli für q. s. ad color. fest.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolade.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sacchari China palventi Cortios China palventi	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Burgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentisfrice atentine (Galk).  Rp. Corticis Chinae patrenti 100,0 Calcii cerbonici praccipitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galk), Pondre dentifrica nu charbon et quinquina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zabinpol ver (Diextence).  Rp. 1. Tincturao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammunii caustei 25,0 B. Calcii carbonici praccipitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0 5. Sacchari Lactis pulverati 100,0 6. Lapidis Punicis aubt. pulverati 30,0 7. Saccharini 0,3 8. Olei Menthae piporitae 10,0
Zwelstandlich einen Erstöttel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haurol.  I. nach District.  Rp. 1. Olel Olivarum bennaat 200,0  3. Balsamt peruvismt 20,0  4. Olel Jasmini pingula 15,0  6. Olel Milettarum 2,0  6. Acidi salkylich 5,6  7. Cumariol 0,05  8. Alkanstni 0,5  9. Chiorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, 1-5 numischen, nach 8 Tagen mit fibricen.  II. nach Vontörta:  Ep. Chistini olelutei 1,0  Olel Arschidis benroad 100,0  Alkanstni Chiorophylli 14, q. s. ad color, forc.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokolade.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sacchari 180,0  Corricis Chinachomi 18, 10,0	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurgamotina Olei Caryophyllorum 8a 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricion atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica in afkalinum. Poudre dentifrica in afkalinum. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica atentine (Galt).  Ep. Caricia Chinne putvernti 100,0 Caleii carbonici putverati 100,0 Magnesii carbonici putverati 100,0 Olei Menthao piperitm 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall). Poudre dentifrica nu charbon et quinquina.  Ep. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zabapalver (Dietterica).  Ep. 1. Tincturao Catechu 175,0 E. Calcii estbonici praecipitati 760,0 6. Carticis Chinne pulvernti 150,0 6. Sacchari Lactis pulvernti 100,0 8. Lapidis Punnicis anti: pulverati 30,0 7. Saccharini 0,0 8. Olei Menthae piperitae 10,0 8. Olei Menthae piperitae 10,0 9. Olei Aurantil corticis
Zwelstandlich einen Erziettel voll.  Oleaus erinale eum China.  China-Haurol.  I. nach District.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Balsamt peruviant 20,0  4. Olel Jasamini pingula 15,0  6. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi salkylich 5,6  7. Camariol 0,05  8. Alkanstat 0,5  9. Chiorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, B-5 numischen, nach 8 Tagen in fibriten.  II. nach Vontörta:  Ep. Chistal olelated 1,0  Olel Arachidis benroad 100,0  Alkanstati Chiorophylli für q. s. ad color, forc.  Parta Cacao cum China.  Chinachokolade.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sacchari 100,0  Corries Chinae pulventi Coriols Chinae pulventi Coriols Chinae pulventi Coriols Chinae pulventi Rp. Massac pressure 20,0  Balsami peruviant Rp.	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Eurganotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. I. pulvis ambilissimus. Pulvis dentifrician atkaliaus. Dentifricium atkaliaum. Poudre dentifrica atentine (Galt).  Inp. Corticis Chinne putvernti 100,0 Calcii cerbonici putvernti 100,0 Olei Menthae piperime 1,0.  Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galt).  Pudra dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galt).  Pudra dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galt).  Putvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galt).  Putvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galt).  Putvis dentifricius cum China. China-Zalbapulver (Degranami).  Bp. 1. Tincturao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammonii caustici 35,0 B. Calcii carbonici praccipitati 760,0 4. Corticis Chinas putvernti 150,0 6. Sacchari Lactis putvernti 150,0 6. Lapidis Pomicis ambt. putvernti 80,0 7. Saccharini 0,8 8. Olei Menthae piperime 10,0 9. Olei Caryophyllorum 44 2,6.
Zwelstandlich einen Esslöttel voll.  Oleaus erinale enm China.  China-Haurol.  I. nach District.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Balsamt peruvismi 20,0  4. Olel Jasmini pinguls 15,0  6. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi salkylich 5,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chlorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, 3-5 munischen, nach 6 Tagen in führlen.  II. nach Vontöra:  Bp. Chinial oleloich 1,0  Olel Arachidis benroad 100,0  Alkamini Chlorophylli für q. s. ad color. fasc.  Pasta Cacao cum China.  Chluschokolude.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sacchari 160,0  Corries Chinae pulverati  Coriols Chinae pulverati  Fasta Chinae terobinthiunta. Eckart,	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Burgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentisfrice atentine (Galk).  Rp. Cortici Chinae patrenti 100,0 Calcii cerbonici precepitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galk), Poudre dentifricas cum Carbone et Cinchona (Galk), Poudre dentifricas cum Carbone et Quina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Cl. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zabinpol ver (Dextrarce).  Rp. 1. Tincturae Catechy 175,0 2. Liquoris Ammunii caustei 25,0 B. Calcii carbonici praccipitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0 5. Sacchari Lactis pulverati 150,0 6. Sacchari Lactis pulverati 20,0 7. Saccharini 0,3 8. Olei Menthae piperitae 10,0 8. Olei Aurantii corticis 10. Olei Caryophyllorum 43 2,5. Man verreibt 1 und 2 mit 3, trocknet receat bei ge-
Zwelefundlich einen Eralöffel voll.  Oleaus erinale eam China.  Ohlun-Haurol.  I. nach Diwtenten.  Rp. 1. Olei Ollvarum bennati.  200,0  2. Olei Anggalaar. (a. Arachidis) 800,0  3. Balsami peravisni.  4. Olei Jasamin pinguis.  10,0  6. Olei Millefferum.  2,0  6. Acidi salleylici.  7. Camariol.  9. Chiorophylli.  9. Chiorophylli.  8. Alkamini.  Olei Arachidis bennati.  Di. nach Vontorat.  Ep. Chinini oleiniei.  1,0  Olei Arachidis bennati.  Chiorophylli Al. q. s. ad color. fanc.  Pasta Cacao cum China.  Chinachokololade.  Rp. Massae Cacao.  200,0  Saechari.  Corios Chinae pulverati.  Corios Chinae pulverati.  Rp. Massami peravisni.  Rp. Massamini peravisni.  Rp. Massamini peravisni.  Rp. Massamini peravisni.  Rp. Massamini peravisni.  Rp. Corios Chinae pulverati.	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Enganotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis subtilissimus. Pulvis dentifricion atkalinus. Dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica in afkalinum. Poudre dentifricium afkalinum. Poudre dentifrica in afkalinum. Poudre dentifrica in afkalinum. Poudre dentifricium afkalinum. Poudre dentifricium afkalinum. Poudre dentifricium 100,0 Magnesii cirbonici pulverati 100,0 Olei Menthao piperitin 1,0 Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Gall.), Poudre dentifrica uu charbon et quinquina.  Ap. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinne pulv. 100,0 Ol. Menthae 1,0, Pulvis dentifricius cum China. China-Zabhpulver (Dietrarch).  Bp. 1. Tincurao Catechu 175,0 2. Liquoris Ammunii caustei 25,0 B. Calcii exrbonici praecipitati 700,0 4. Corticis Chinne pulverati 150,0 6. Sacchari Lactis pulverati 100,0 7. Sacchari Lactis pulverati 100,0 8. Lapidis Pumicis anti: pulverati 30,0 7. Sacchari lactis pulverati 100,0 8. Olei Aurantii corticis 10. Olei Caryophyllorum 48 2,5. Man verreita I und 2 mit 3, trocknet succet bei gewolthilicher Temperatur, dann in Trockenchumis,
Zwelstandlich einen Esslöttel voll.  Oleaus erinale enm China.  China-Haurol.  I. nach District.  Rp. 1. Olel Olivarum bennast 200,0  3. Balsamt peruvismi 20,0  4. Olel Jasmini pinguls 15,0  6. Otel Milettarum 2,0  6. Acidi salkylich 5,6  7. Cumarini 0,05  8. Alkamini 0,5  9. Chlorophylli 2,5  6-9 mit 1 verreiben, 3-5 munischen, nach 6 Tagen in führlen.  II. nach Vontöra:  Bp. Chinial oleloich 1,0  Olel Arachidis benroad 100,0  Alkamini Chlorophylli für q. s. ad color. fasc.  Pasta Cacao cum China.  Chluschokolude.  Rp. Massac Cacao 200,0  Sacchari 160,0  Corries Chinae pulverati  Coriols Chinae pulverati  Fasta Chinae terobinthiunta. Eckart,	Ligal Santali rubri 60,0 Atuminis crudi 8,0 Olei Burgamotina Olei Caryophyllorum 84 1,0 M. f. pulvis aubtilissimus. Pulvis dentifricios atkalinus. Dentifricium alkalinum. Poudre dentisfrice atentine (Galk).  Rp. Cortici Chinae patrenti 100,0 Calcii cerbonici precepitati 100,0 Magnesii carbonici pulverati 100,0 Olei Menthae piperime 1,0. Pulvis dentifricius cum Carbone et Cinchona (Galk), Poudre dentifricas cum Carbone et Cinchona (Galk), Poudre dentifricas cum Carbone et Quina.  Rp. Carbonis vegetabilis pulv. 200,0 Cort. Chinae pulv. 100,0 Cl. Menthae 1,0. Pulvis dentifricius cum China. China-Zabinpol ver (Dextrarce).  Rp. 1. Tincturae Catechy 175,0 2. Liquoris Ammunii caustei 25,0 B. Calcii carbonici praccipitati 700,0 4. Corticis Chinae pulverati 150,0 5. Sacchari Lactis pulverati 150,0 6. Sacchari Lactis pulverati 20,0 7. Saccharini 0,3 8. Olei Menthae piperitae 10,0 8. Olei Aurantii corticis 10. Olei Caryophyllorum 43 2,5. Man verreibt 1 und 2 mit 3, trocknet receat bei ge-

	Pulvis dontifrictus niger (Austr.).	Dhann Dale
	Schwarzen Zahnpulver.	Pharm. Brit.  Rp. 1. Carticle Amandi fractus 50 g
	Rp. Corticle Chines puly.	2. Rhizomatia Serpentariae 25 g
	Follorum Salvine patr.	<ol> <li>Coccioneliae pulverntae 3,2 g</li> </ol>
	Corbonia Ligai puly, 55.	4. Crocd 6,3 g
		5. Tincturae Cinchonae 500 cem
	Pulvis febrifugus, Decros.	6. Spiritus (70 %) q s. 1-4 werden mit 500 ccm von 6 während 7 Tagen
	Rp. Corticis Chinae regiae 20,0	stregerogen, abgracest, mit b vermischt und
In .	Poivers arountici 8,0. der fieberireien Zeit theoloffelweise.	mit q. s. von 0 auf 1000 ccm gebracht.
	or Repetitiven Seit this love that the	Phurm, Germ,
	Sirapus Chinas ferratus.	Rp. Corticis Chinas gr. pulv. 6,0
Sir	apus de Cinchona cum Citrate ferrico	Cortleis Aurantil fruct, conc.
8	irop de Quinquina ferugineux (Gall.).	Radicis Gentinase concla. && 2,0
Rp.	Ferri citrici ammonist. 10,0	Corticle Chapamoni gr. pulv. 1,0 Spiritus dilad (60 %) 50,0,
	Aquae destillatas 20,0	Durch Sulgiges Association su bereiten,
	Sirupi Ciuchonae cum vino parati 970,0.	Pharm, Helret.
	Sirupus Chinas ferratus. Digreggett.	Rp. Cortleis Chinne (V) 10,0
1	lp. Ferri oxydati saccharati (3%) 10,0	Radleis Gentianae (V) 4,0
	Strupt atmplicia 80,0	Corticis Aurantii front (IV) 4,0
	Tincturae Chinas 10,0,	Corticis Cinnamond (V) 2,0 Spirius dibul (d2 %) q. s.
		Durch Verdringung bereitet man
	Strupus Chinae ferratus. LEFORT.	Tinktor 100,0
	Rp. Vial Chiane 40,0	Pharm. U-St.
	Sauchari albi 60,0	Ep. 1, Corticia Cimb. succirubrae 100 g
	Ferri citrici ammoniati 1,0.	2. Corticle Aurantil fructum 80 g
	Siropan Chinae ferratus. Guimauur.	8. Rhizomatis Serpentariae 20 g 4. Glycerini 75 ccm
	Rp. Ferri citrici ammoniati 1,5	5, Spiritus (91 %)
	Tinctume Chinae rubme 10,0	6. Aquae destillatae aa q. s.
	Skrupi Saechari 90,0.	1-3 zicht man in einem gläsernen Perkolator
	Sirnpus Cinchonae cum Vino paratus.	sait cines Mischung aus 4, 5 (850 ccm) und a
	Strop de Quinquina su vin (Gall).	(75 ccm) and another thittels einer Mischarg
	Rp. Extracti Chinas Rayae 10,0	ans 5 and 6 (850 : 75 cens) 1. a. Tinktur 1000 cem
	Vial de Grenache 430,0	Elixir alexipharmacum a febrifugora
	Sacubari athi 560,0	Hexham.
	Stemmer tonless Bosecours	Bad. Ergünz,-Taxe,
	Simpus tonicus, Boungoons,	Safranhaltige Chinatinktor,
	Rp. Sirupi Chinae Sirupi Anrandi corticia	Ep. Corticis Chiane gr. pulv. 60,0
	Sirupi Aurantii florum	Certicis Aumntii fract, cone. 45,0 Rhizomatia Serpenturiae virg. 12,0
	Vini Rispanici 55 25 &	Crocl 4,0
Bel	Durchfall der Kinder theelöffelweisa.	Coccionellas 2,5
		Spiritus diluti (60 %) 1000,0.
	Spiritus crinalis.	Tinctura dentifricia roborana.
	Harspiritus,	Starkende Zahntlaktur,
	Rp. Balancel perturinal 5,0 Tineturae Chinae 15,0	Rp. Tinctume Chinae
	Spiritus Viul Galliel 80,0.	Tineturae Clause Control 55 200
		Tincturse Cinnamumi 54 20,0 Tincturse Santali robri 10,0
	Tinctura antipodagrica. Pranter.	Spiritus diluti (60 %) 50,0
	Ep. Balantil de Mecca 7,5 Croel 5.0	Balsami peruriani
	Croci 5,0 Corticis Chinas rubras	Acidi benzolel na 1,0
	Herban Salvino	Olei Chri
	Radicis Sarsuparillas an 10,0	Olet Menthas piperitas gtt. X Zusatz zum Mandsphiwaster
	Spiritus diluti 400,0.	
	Tinctura Chinas composita.	Tinctura stomachica. Münch. NosokomVorschr.
Tin	ok Cinchonae composita. Elizir ro-	Rp. Theturse Chipse composite
DOTI	on a stompehicum Whyttli, Tipe-	Tincturae Rhel vinosae ila,
netzie Chinatiaktur, Bonner Wirr Stibere		Tixana Chinas.
		. Tisane de Quinquina (Gail).
Tair	fen fürs Fieber. Whytt'sche Tropfen.	Rp. Corticis Chinae conciel 90 g
* 6.51	Tinctura of Cinchona.	Aquae destillatae abuillentia 1000 g. Nach swei Stunden durchaeiben,
	Phaem, Annte.	Vinum Chinge aromaticam.
Rp.	Corticle Chirace gr. puls. 80,0	Rp. Tincturae Chinne 20,0
	Radicia Gentianne conc.	Theturae Cinnameni 5,0
	Corticis Aurantii fruct. conc. an 20,0	Tiecturas Anrantii corticia
	Aquae Ciunamomi simplicis 120,0	Tincturae aromaticae al 2,5
	Spirius diluti (60 %) 360,0.	Vini Hispanici 100,0,

China. 789

#### Vinum Chinas cacaotinatum.

Via toul-matritif au quinquina et au cacao de Buonaco.

Bp. I. Seminum Cacao (Caracas) 100,0
2. Spiritus Vini Gallici 400,0
3. Cartiels Chinac regias 120,0
4. Cortiels Chinacost 10,0
5. Simpl Sarchari 200,0
6. Vini Hispanici 2000,0.

1 trach geröstet und gepuivert mit 2 avei Tage digeriren, dann mit 3-6 scht Tage unceriren. Sürkungsmittel für Genesende.

### Yinum Chinae Ferratum.

Chinanizenwein. L. Erginah.

Rp. Ferri citrici ammoniati 5,0 Vini Chinee 1000,0.

Nach & Tagen filtriren, Mässig warm aufzubewahren,

#### II. nach Mastes

 Rp.
 1. Corticia Chinae
 90,0

 2. Radicia Gentinuae
 80,0

 3. Vini Mainerusia
 3510,0

 4. Tineturae Aurantii cort.
 270,0

 5. Solut, Ferri sulfarici (10 %)
 540,0

 6. Liquoria Ammonii caustici q.
 3,

 7. Ferri citrici
 50,0

 8. Sacchari ahi
 500,0

2 und 2 werden d'Inge unit 8—4 macerier, 5 durch 6 gefallt, der Niederschlag gewaschen, der Tinktor zugesetzt und diese selange stehen gehauen bis eine abführers Probe durch Eisenchlerid nicht mehr gefällt wird. Dann löst man 7 und 8 ohne Erwikrnen.

#### Vinam Chinae martialum.

Via ou Oenolé de Quinquina forrugulneux (Gall.).

Bp. Ferri sulfurici cristali, Achii citrici Aquae destiliane calidas q. s. ad solut. (10,0) Viti Cimchonas (griscae, au grenacto) 990,0. Vinum Chiuse phosphoratum. Rosas.

P.P. Kalii phosphoridi neutral, 15,0
Aquae destillatae 20,0
Vial Chiane 450,0
Sirupi Chiane 50,0
Acidi phosphoridi gtt. 1

Vinum digestirum. Machinian,

Rp. Vini Chiane 208/6 Sirupi opinti 50,9 Acidi hydrochlorici dituti 6,0.

Bei Verdauungsschwäche esslöffelweise.

Vinum febrifugum, Skouls,

Rp. Corticis Chinne regine 50,0
Corticis Augustunae 15,0
Ligui Quassine 10,0
Opti paiverati 1,0
Vini Hispanici
Vini Galikei albi 88 1625,0

#### Vinum stomarhicum. Magenwein.

Rp. Tincturae arountiese 5,0
Tincturae Chiane compositae 20,0
Sirapi atmpiteis 50,0
Vini generoal albi 145,0.

Perurdungen nach Hosemans.

Rp. Certicis Chings polyerati
Carbonis pulverati & 100,0.

D. B. Streupolver. (Bei fauligen und benedigen Geschwüren.)

Rp. Corticls Chinae 25,0 Aridi hydrochlorid diluti 5,0 Coque c. Aq. comm. q. n. ad colnt. 260,0 Simpi Cinnamomi 25,0, Dreistlindlich 1—2 Eastöffel bei Wechselbebor.

Rp Certicis Chimae pulverati 20,0 Carbonis pulverati 5,0. S. Zahopulver.

Rp. Extracti Chinae apirituosi 3,0
Aquae Aurantii florom
Aquae Chinamorat
Sirupi Aurantii corticle an 30,9

Ja athadiich essiéificiweise. (Rei Webeuschwäche.)

Ague-Cure von Aren und Ague-Cure von Jaren sind in der Hauptsnohe versüsste Chinarindenauszäge.

Ague-Mixture von Christis ist eine Chinatinktur mit Capsicumpulver.

Barterzeugungspomade von Royen & Co. ist Chinapomade.

Chinacisenbier von Stroschein in Berlin. Stark eingebrautes Bier mit einem Auszuge aus Chinarinde, Orangenschalen, Zimmt, Kardamom, Vanille und 2 Proc. Eisenkarbonat.

China-Elsenbitter von E. Mecuning in Mühlhausen. Fin aus Chinarinde, Potnerungenschulen, Muskatblüthen u. s. w. mit Goldmalaga bereiteter Wein mit 0,5 Proc. Eisensummniumeritrat.

Chinaperlen, Dr. Seyrenen's, Kügelehen mit jo 1,3 g Chinasikaloiden; sollen, in

Wasser gelöst, eingestellte Hlumen lange frisch erhalten.

Chechonatabletien, Petzoln's, enthalten jede 0,016 Cinchonin und 0,042 Koffe'in. Eau dentifriee des Cordillères ist eine mit Atherischen Oelen versetzte Chinatiaktur. Eau de Quinine von Heixaich. Eine Mischung aus Perubalsam, Ricinusol, Rum, Wasser, Chinatiaktur.

Eau de Quinine von Pinaco enthalt keine Bestandtheile der Chinarinde, ebenso-

wenig Metallsulze, Gerbstoffe, Canthariden, Salicylsäure.

Elixir antifébrile d'Evangelista besteht aus Chinatinktur, Zucker und Elixir ad longam vitam.

Elixir toni-fébrifuge au Quinquina et Café, von Deslaumers, ist ein versüsster, weiniger Auszug aus Königschina, brauner Chinarinde und geröstetem Kaffee.

Gichtessenz, Liquor antinouralgicus Battler; mit Zucker und Glycerin versetzter, weingeistiger Chinamuszug.

Haarbalsam, Malländischer, von Kerelen, ist eine Rindermarkpomade mit Chinaextrakt.

47\*

Haarerzengungstinktur, Kreiver's, Chinatinktur, Lebensbalsam und Zwiebelsaft. Hanressenz von Monas, ist ein parfümirtes Gemisch aus Chinatinktur, Richusöl,

Raarwuchssalbe von Otto Selle. Wachssalbe mit Chinaextrakt, Catechutinktur

und Perubalsam.

Influenzin der Auerbacher Fabrik soll ein neuer, aus Chinarinde bergestellter neutraler Körper sein (1890).

KAPLICK's Migranemittel: 1) Chinatiaktur; 2) aromatische Eisentiaktur; 3) Schlüssel-

Mundwasser von Preffermann, Tinktur aus Sternanis, Nelken, Chinarinde mit

Pfefferminzol. Qu'una Laroche ferrugineux ist ein Chinawein mit 1 Proc. Eisenpyrophosphat

Raphael-Quinquina von Laxque ist ein Wein mit Spuren von Chinin.

Réparateur à base de Quinquina, von F. Caucq, ist ein bleihaltiges Haarfarbemittel ohne Chinabestandtheile,

Roborfrendes Pulver, Samon's, enthalt Chinarinde, Kalkhydrat, Rhabarber, Eisen-

karbonat.

Tanno-Quinine, Haarwuchsessenz, ist eine Tinktur aus Chinarinde, Gallapfeln, Bergamottol and Neroliol.

Tinet, Siomachica comp. "Tabloids" von Burroughs, Wellcome et Co. enthalten

je 5 Tropfen Tinetura Chinae comp., Rhei vinosa und aromatica.

Trunksuchtmittel von Keeley, enthalten Goldchlorid, Atropin, Strychnin, Hydrastinia, Chinafluidextrakt.

Vin de Fordyce ist ein weiniger Auszug aus Königschinn und Nelken.

Vin de Vasseur. Ein arsenhaltiger, aromatischer Chinawein.
Vin de Vial: Caleii lactophosphoric. 10,0, Ferri citric. ammon. 3,0, Extract. Carnis 3,0, Extract. Chinae 10,0, Vini Xerensis et Malacensis 5a 250,0.
Zahnpulver, Millen's. Chinarinde 60,0, präcipit. kohlensaurer Kalk 120,0, Austerschalen 60,0, Myrrhe 35,0, Minzenöl 15 Tropfon.

### Chinidinum.

Diese mit dem Chinia isomere Base wurde 1833 von Henny und Delonder beobachtet, von ihnen aber für Chininhydrat gehalten. Als besondere Base wurde sie dann durch VAN HELININGEN 1848 festgestellt. Die Base hat im Verlaufe der Zeit eine grosse Anzahl von Namen erhalten, und zwar die folgenden: β-Chinin, β-Chinidin, Conchinin, Chinotia, Cinchotia, Pitayia, krystallisirtes Chinioidia. In manchen Preislisten wird sie heute noch als Chinidinum I. aufgeführt.1) Dazu kommt noch, dass das später zu beschreibende Alkaloid "Cinchonidin" von Hesse und Anderen früher als Chinidin bezeichnet worden ist. - Aus allen diesen Gründen wird man sich namentlich bei älteren Angaben stets die Frage vorzulegen haben, welche Base eigentlich gemeint ist.

Das Chinidin ist in der Mehrzahl in der zur Chininfabrikation dienenden Chinarinden enthalten, ferner in einer auf Java kultivirten Calisaya, auch in Cinchona amygdalifolia und pitayensis, besonders reichlich aber ist es in der von einer Remigla (pedunculata) Kolumbiens abstammenden China cuprea enthalten.

1. Chinidinum. Freies Chinidin. Conchinin. Quinidine. Quinidina Cyolly4NgO4. Mol. Gew. = 324. Die Darstellung erfolgt in der Regel aus dem Chinioldin.

Darstellung. Man extrahirt Chinioldin mit Aether. Der nach dem Abdestilliren des Aethers hinterbleibende Rückstand wird in verdünnter Schwefelsäure gelöst und mit Ammoniak genau neutralisirt. Man setzt alsdann zu der Flüssigkeit solange gesättigte Seignettesalzlösung hinzu, als noch ein Niederschlag entsteht. In dem so erzeugten Niederschinge befinden sich die Tartrate des Chinins und des Cinchonidins. Man filtrirt nach einigem Stehen, autfürbt das Filtrat mit Thierkohle und fügt Kaliumjodidlösung hinzu. Hierdurch scheidet sich das Chinidin als jodwasserstoffsaures Salz ab. Man filtrirt dieses

<sup>1)</sup> Während das Cinchonidin als Chinidinum II. bezeichnet wird.

nach einigem Stehen ab, wäscht es aus, zerlegt es durch Ammoniak und löst das in Freibeit gesetzte und gewaschene Chinidin in verdlinnter Essigsäure. Diese Lösnug wird nochmals mit Thierkohle entfärbt; alsdann fällt man das freie Chinidin durch Uebersättigen mit Ammoniak, wäscht es aus, presst es ab und krystallisirt es aus siedendem Alkohol ein.

Dr Vrij benutzte die Schwerlöslichkeit des Chinidinbitartrats in Wasser zur Abscheidung des Chinidins aus dem Chinidin. 100,0 Chinididin werden unter gelindem Erwärmen in einer Lösung von 50,0 Weinsäure in 200,0 Wasser aufgelöst, hierauf stark umgerührt, wobei die Wande des Glazes mit dem Glasstabe gerieben werden, und dann der Ruhe überlassen. Enthält, wie meistens der Fall ist, das Chinididin Chinidin, so gesteht die Masse in wenigen Tagen zu einem dünneren oder dickeren Krystallbrei, der auf ein Leinentuch gebracht wird. Nachdem die airupartige, braune Flüssigkeit so viel wie möglich abgelaufen, wird der Rückstand gelinde gepresst, um die anhängende Flüssigkeit zu entfernen, in dem 14 fachen Gewichte beissem Wasser aufgelöst und dann die Lösung beiss filtrirt. Beim Abkühlen scheidet sich das Chinidinbitartrat in Krystallen ab, welche durch Umkrystallisiren farblos gemacht werden. Die Abscheidung der freien Base und die weitere Reinigung derselben erfolgt wie oben angegeben. Das Chinidien enthält 20—60 Proc. Chinidin.

Eigenschaften. Das Chinidin krystallisirt aus Alkohol in glänzenden, vierseitigen Prismen mit 1 Mol. Krystallalkohol. Diese Krystalle werden an der Luft unter Abgabe von Alkohol undurchsichtig, aber erst bei 120°C. alkoholfrei, und zwar, ohne dass dabei Schmelzen stattändet. Das von Wusser und von Alkohol freie Chinidin schmilzt bei 168°C. — Aus Aether krystallisirt es in Rhomboedern, aus siedendem Wässer in Form zurter Blättehen mit 1½, Mol. Wasser. Diese, 1½ Mol. Wasser enthaltenden Krystalle verwittern nieht an der Luft.

Das wasserfreie Chinidin löst sich in 2000 Th. Wasser von 15°C., oder in 750 Th. siedendem Wasser, auch in etwa 30 Th. Weingeist von 90 Proc., oder in 22 Th. Acther. Von siedendem Alkohol braucht es 4 Th. zur Auflösung, in siedendem Chloroform ist es leicht, in Petroleumäther nur wenig löslich.

Bei der Salzbildung spielt das Chinidin die Rolle einer zweisäurigen Base, indessen rengiren die im chemischen Sinne neutralen Salze sauer, die im chemischen Sinne basischen Salze dagegen sind neutral, was zu einer gewissen Verwirrung in der Nomenklatur geführt hat.

Die Lösungen des Chinidins reagiren schwach alkalisch, sind von stark bitterem Geschmack und optisch rechts drehend. Für eine Auflösung in 97 proc. Alkohol ist nach Hysse [a]p = + 236,77. (Eine alkoholische Chininlösung dreht im Gegensatz hierzu links.)

Seinen chemischen Eigenschaften nach zeigt das Chinidin fast das gleiche Verhalten wie das Chinin. Die Uebereinstimmung kommt z. B. in folgenden Thatsachen zum Ausdruck.

1) Die mit sog. Öxysäuren, z. B. Schwefelsäure, angesäuerten Lösungen fluoresciren blau ebenso wie diejenigen des Chinin. — 2) Löst man etwas Chinidin in starkem Chlorwasser, so wird diese Lösung durch Zuträufeln von Ammoniak smaragdgrün gefürbt (Thalleiochin-Reaktion). — 3) Mit Jod geht es dem Herapathit äbnliche Verbindungen ein.

Dagegen weicht es ab 1) im Schmelzpunkt: Wasserfreies Chinin schwilzt bei 175° C., wasserfreies Chinidin bei 168° C. 2) Es giebt ein schwerlösliches saures Tartrat und ein schwerlösliches Jodhydrat (s. w. unten). 3) Endlich ist die alkoholische Lösung rechtsdrehend, während diejenige des Chinins linksdrehend ist.

II. Chinidinum sulfuricum (Erganzh.). Sulfate de Quinidine basique (Gall.). Quinidinae Sulfas (U.-St.). Chinidinsulfat. Schwefelsaures Chinidin ( $C_{20}H_{24}N_4O_2$ )<sub>1</sub>.  $R_2SO_4+2H_2O$ . Mol. Gew. = 782. Das von den Pharmakopëen aufgenommene Salz ist durchweg das dem gewöhnlichen Chinisulfat entsprechende basische Chinidinsulfat, welches chenso wie das Chinisulfat seiner neutralen Reaktion wegen in der Regel als das acutrale Salz bezeichnet wird. Es ist zweckmässig als gewöhnliches Chinidinsulfat zu bezeichnen.

Darstellung. Die Darstellung des Chininsulfats erfolgt in der nämlichen Weise wie diejenige des Chininsulfats: Man löst 6,5 Th. Chinidin (auf die wasserfreie Base berechnet) in 1 Th. konc. Schwefelsäure und 100 Th. Wasser, unter Erwärmen, entfärbt die neutral gemachte Lösung durch Thierkohle und bringt sie zur Krystallisation (vergl. S. 757).

Eigenschaften. Weisse, seidenglänzende, nadelförmige Krystalle, löslich in etwa 100 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Wasser, zu klaren, neutralen Flüssigkeiten von stark bitterem Geschmack. Löslich auch in 20 Th. kaltem oder 10 Th. siedendem Chloroform; in siedendem Alkohol ist es leicht, in Aether nur wenig löslich. In der wässerigen oder alkoholischen Lösung ruft verdünnte Schwefelsäure blaue Fluorescenz hervor.

Fügt man zu 5 Th. der kalt gesättigten wässerigen Chinidinlösung 1 Th. starkes Chlorwasser, so entsteht auf Zusatz von Ammoniakilüssigkeit smaragdgrüne Färbung (Thalleiochin-Reaktion, die auch beim Chinin eintritt). — Die wässerige, mit einigen Tropfen Salpetersäure angesäuerte Chinidinsulfatlösung wird durch Baryunnitratlösung gefällt, durch Silbernitratlösung dagegen nicht verändert.

Prüfung. 1) Das Chinidinsulfat darf durch Trocknen bei 100° C. nicht mehr als 4,7 Proc. Gewichtsverlust erleiden. Das Salz obiger Formel besteht rechnerisch aus 82,86 Proc. Chinidin 12,54 Proc. Schwefelsäure und 4,6 Proc. Wasser. Ein höherer Wassergehalt würde wahrscheinlich auf eine Beimischung von Chluinsulfat zurlickzuführen sein, welches bekanstlich mit 7 Mol. Wasser krystallisirt. 2) Beim Durchseuchten mit kone. Schwefelsliure oder Salpetersäure färbt Chinidinsulfat sich höchstens gelblich. Die gelbliche Fürbung mit Schwefelsäure wird durch fremde organische Substanzen bewirkt, welche nur in Spuren zugelassen sind. Bei Anwesenheit von Zucker würde intensive Braunung erfolgen. Entsteht durch Salpetersäure Rothfarbung, so könnte diese durch Bruein oder Morphin verhrsacht sein. 3) 0,2 g verbrennen bei Luftzutritt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. (Mineralische Verunreinigungen.) 4) 0,5 g Chinidiasulfat sollen sich in 10 g Chloroform vollständig auflösen. 5) Erwärmt man 0,5 g Chinidinsulfat mit 10 eem Wasser auf etwa 60° C., so erfolgt Auflösung. Fügt man zu der Lösung 0,5 g Kaliumjodisl unter Umschwenken, so erfolgt Abscheidung des schwerlöslichen Chinidinjodhydrates. Der Niederschlag ist zunächst käsig und wird allmählich körnig. Man lässt 1-2 Stunden unter österem Umrühren stehen und filtrirt alsdann ab. Das Filtrat werde auf Zusatz eines Tropfens Ammoniakflüssigkeit nicht, oder nur sehr schwach getrübt. (Chinia.) 6) Löst man 0,5 g Chinidinsulfat mit Hilfe von etwas Schwefelsäure in 10 ccm Wasser, übersättigt mit Ammoniak und schüttelt mit 15 cem Aether, so sollen zwei, auch nach längerem Stehen klar bleibende Schichten sich bilden. Eine Trübung deutet auf Cinchonin. 7) Wird zu 3 ccm einer bei 15°C. gesättigten Lösung von Chinidinsulfat eine kleine Menge Ammoniak zugesetzt, so scheidet sich ein weisser Niederschlag von reinem Chinidin ab; zur Auflösung desselhen sind mehr als 30 ccm Ammoniakflüssigkeit erforderlich, wenn grössere Mengen anderer Alkaloïde nicht zugegen sind.

Aufbewahrung. Da das Salz nur verhältnissmässig selten gebraucht wird, so empfiehlt sich die Aufbewahrung unter Lichtschutz.

Anwendung. Das Chinidinsulfat wird unter den gleichen Indikationen und in den gleichen Gaben angewendet, wie das Chininsulfat. Es wirkt etwas schwächer (ist die Wirkung des Chinins = 10, so ist diejenige des Chinidins = 9), als das Chinin, dafür aber soll es auch weniger unangenehme Nebenwirkungen besitzen.

III. Chinidinum bisulfuricum. Saures schwefelsaures Chinidin  $C_{20}H_{21}S_{1}O_{1}$ .  $H_{2}SO_{1}+4H_{2}O$ . Mol. Gew. = 494. Nach den heutigen Auffassungen eigentlich das neutrale Sulfat des Chinidins.

Zur Darstellung löst man in einer Mischang von 10 Th. konc. Schwefelsäure und 50 Th. Wasser, 32,5 Th. wasserfreies Chinidin und dunstet die Lösung bis zur Krystallisation ab. — Odor man übergiesst 10 Th. des neutralen Chinidinsulfates mit 40 Th. Wasser, löst durch Zusatz von 1,3 Th. konc. Schwefelsäure (mit etwas Wasser verdünnt) auf und dunstet bis zur Krystallisation ab.

Farblose, lange Sänien, in 8 Th. Wasser von 15°C zu einer blünlich fluoreseirenden Flüssigkeit löslich. Giebt mit Jod mehrere als "Chinidin-Herapathite" bezeichnete Verbindungen.

Chinidinum hydrochloricum. Chlorwasserstoffsaures Chinidin.  $C_{vo}H_{e4}N_{v}O_{2}$ .  $HCl+H_{s}O$ . Mol. Gew. = 378,5. Zur Darstellung löst man a) 10 Th. wasserfreies Chinidin in 200 Th. Wasser und 4,5 Th. Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und dunstet die Lösung zur Krystallisation ein, oder b) man setzt 100 Th. krystallisirtes Chinidiusulfat  $(C_{vo}H_{ss}N_{s}O_{s})_{v}$ .  $H_{s}SO_{s}+2H_{o}O$  (s. dieses Salz) in wässeriger Lösung mit 31 Th. krystallisirtem Baryumehlorid Ba  $Cl_{s}+2H_{s}O$  um, verfährt im übrigen genau, wie unter Chininum hydrochloricum angegeben ist.

Farblose, asbestartige Prismen, löslich in etwa 50 Th. Wasser von 15° C., leicht lös-

lich in Weingeist, fast unlöslich in Aether.

Chinidiaum bihydrochloricum. Saures salzaures Chinidia  $C_{e_0}H_{e_2}N_{e_2}O_{e_3}$ . 2HCl +  $H_{e_2}O$ . Mol. Gew. = 415. Dieses Salz wird erhalten, indem man 10 Th. des vorigen ( $C_{e_0}H_{e_3}N_{e_2}O_{e_3}$ . HCl +  $H_{e_2}O$ ) mit 50 Th. Wasser und 4 Th. Salzsäure (von 25 Proc. HCl.) in Lösung bringt und die Lösung zur Krystallisation eindunstet.

Chinidiaum hydrojodicum. Jodwasserstoffsaures Chinidia C<sub>vo</sub>H<sub>zz</sub>N<sub>z</sub>O<sub>z</sub>. HJ. Mol. Gew. = 452. Man löst 10 Th. des krystallisirten Chinidiasulfates in 300 Th. Wasser von etwa 50° C. und fällt unter Umrühren mit einer Lösung von 4,5 Th. Kaliumjodid. Der ursprünglich käsige, später körnig werdende, weisse Niederschlag wird gewaschen und dann getrocknet. Die Operationen sind möglichst rasch und vor Licht geschützt, auszuführen.

Weisses, körnig krystallinisches Pulver, in 1250 Th. Wasser, sehr schwer in Alkohol löslich. Vor Licht geschützt anfzubewahren.

Chinidinum tannicum. Conchinium tannicum. Gerbsaures Chinidin. Gerbsaures Conchiniu. Chinidintanat. Zur Darstellung werden 100 Th. des officinellen Chinidinsulfats (C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>)<sub>2</sub>. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2H<sub>4</sub>O in 3000 Th. kochend heissem Wasser gelöst und in einem geräumigen Gefüss (von ca. 5000 Vol.-Th. Inhalt) mit ½ Vol. einer kolirten, kalten, sus 180 Th. Gallusgerbsäure und 1400 Th. Wasser dargestellten Lösung versetzt. Nach dem Umrühren lässt man sofort gleichzeitig das letzte ¼ Volumen der Gerbsäurelösung und 40 Th. 10 proc. Aetzammon, verdäunt mit 360 Th. Wasser, hinzufliessen, während die Füllungsflüssigkeit agitirt wird. Nach einstündigem Stehen wird der Niederschlag in einem leinemen Kolatorium gesammelt, mit kaltem Wasser abgewaschen, ausgedrückt, in nur laner Wärme am schattigen Orte ausgetrocknet, endlich zu Pulver zerrieben und an einem schattigen Orte in dicht geschlossenem Glasgefüss aufbewahrt. Ausbeute 220—230 Th.

Zur Darstellung darf unbedingt nur destillirtes Wasser in Anwendung kommen, überhaupt sind eiserne Gerütkschaften sorgfältig zu vermeiden. Aus der Fällungsflüssigkeit ist der Chinidinrest durch Ansäuern mit Schwofelsäure etc. auszuscheiden. Die Wärme zum Trocknen fiberschreite nicht 40° C.

Ein weissliches, in Wasser und Aether unlösliches, in Weingeist und verdünsten Säuren lösliches Pulver. Die verdünste Lösung in verdünster Schwefelsäure schmeckt sehr bitter und fluorescirt wie eine Chinialösung. Alkaloïdgehalt mindestens 33,3 Proc. Behufs Abscheidung und Bestimmung des Alkaloïdgehaltes wird das Tannat mit dem 15 fachen Gewicht Bleioxyd und Wasser gemischt, langsam bei einer 40° C. nicht übersteigenden Temperatur eingetrocknet, dann mit Weingeist extrahirt, der Auszug eingetrocknet und gewogen. Eine Formel lässt sich nicht angeben.

Das Präparat findet hauptsächlich in der Kinderpraxis, an Stelle des Chinintannates Verwendung als Antipyreticum, bei Diarrhöen und Kenchhusten in Gaben von 0,1—0,2 g mehrmals täglich. Gegen Dyspepsie, Diarrhöe, Nephritis, Albuminurie Erwachsener 0,1—0,8 g zweimal täglich; in der Veterinärpraxis gegen das Erysipel der Schweins 1,5 g dreimal täglich.

Chinfdlaum glycyrrhinatum purum. Chinfanm dulce. Sweet Quinine. Süsses Chinia. Ist ein mit Glycyrrhizia verbundenes Chinidia. Zu seiner Darstellung werden 100 Th. Glycyrrhizia mit 300 Th. destillirtem Wasser und 45 Th. 10 proc. Aetzammon gemischt und im Wasserbade erwärmt. In die umgerührte Mischung wird eine heisse Lösung von 40 Th. gewöhnlichem Chinidinsulfat in 500 Th. lanwarmem Wasser und 17,5 Th. verdünnter Schwefelsäure (1,115 spec. Gew.) gegossen. Die unter Umrühren im Wasserbade erhitzte, dann erkaltets Mischung wird zwei Tage beiseite gestellt, dann der Bodensatz gesammelt, mit etwas kaltem Wasser ausgewasehen und bei gelinder Wärme getrocknet. Der Chinidinhydratgehalt beträgt 30 Proc.

Ein gelbbrannes Pulver, nur wenig löslich in Wasser, von bitterlich aussem Geschmack.

Das rohe Glycyrrhizin-Chinidin, rohes Süss-Chinin, stellt man dadurch her, dass man nach der Bereitung des Succus Liquíritiae depuratus den Rückstand und die Bodensätze mit ammoniakalischem Wasser extrahirt, den filtrirten Auszug zur Trockne eindampft, zu Pulver zerreibt, hieranf 120 Th. desselben mit 110 Th. Wasser und 45 Th. 10 proc. Aetzammon mischt, dann mit einer heissen Lösung von 40 Th. Chinidinsulfat in 300 Th. Wasser und 17,5 Th. verdünnter Schwefelsäure versetzt und endlich das Gemisch sur Trockne abdampft und zu Pulver zerreibt. 1 g entspricht = 0,25 g Chinidinsulfat. Es ist ein braunes, süsslich schmeckendes Pulver. Dieses Präparat ist zu dispensiren, wenn das obige reine (purum) nicht ausdrücklich vorgeschrieben ist.

Chinidinum ureato-hydrochloricum. Chinidinum blmuriaticum carbamidatum. Chinidin-Harnstoff-Chlorhydrat. Wird aus 380 Th. Chinidinum hydrochloricum, 300 Th. verdünnter Salzsäure (von 12,5 Proc. HCl) und 60—61 Th. reinem Harnstoff in der nämlichen Weise dargestellt, wie das Chininum ureato hydrochloricum s. dieses S. 754.

Plining	anticatarrhales.	HAGIER.
HAORB's Kat	arch-Pillen (II	amh Vorache)

Rp. 1. Chiaddial sulfariel

2. Cluchonidini sulfurici

Tragacanthae pulveratae
 Radicia Gentianas pulv.

5. Saccharl albi pulv. 53 5,0 6. Radicis Althacae pulv. 5,0

7. Aquae 2,0 8. Acidi hydrochlorici (25%) 9. Glycerial 54 5,0,

Die Mischung von 1-6 ist mit der Mischung aus 7-8 zu 200 Pillen zu verarbeiten, welche mit Zummtpulver zu bestreuen sind,

### Pulvis antiphiogisticus infantam. Kinderpolver mit Chinidiatannat

T.

Kp. Chinidini tannici 5,0 Maguesti corbonici 0,5 Sacchari albi 30,0 Elneosacchari Foeniculi 10,0.

1-2 ständlich eine surke Messerspitze während des Zahnens, bei helssen Kopf, Durchfall, Katarrb, Husten.

77

Rp. Chinidini tannici 2,0 Magnadi carbonici 0,2 Sacchari albi 5,0.

Divide in parten decem.

I bis 2 stündlich 1/2 bis 1/4 Pulver.

Pulris contra Hemicrantam. Bacen's Migraine-Pulver, Rp. Chinidial sulfurial 1,5 Coffeini

Acidi tartarici i Morphini puri Sacchari albi	0,05 10,0

Divide in partes quinque. Morgens u. Abends i Pulver.

# Pulvis pro Infantition. BIBMARCE.

BISMARCE schor Kinderpulver.

Rp. Chinidini tannici 5,0 Magnesii carbonici 0,5 Sacchari abbi 20,0 Eleccasacchari Foeniculi 5,0 Baclicia Liquirina 1,9,

Messerspitzenweise zu geben.

### Trochisci roboranies.

### Kraftbrötchen, Kraftpantillen, Blutundelsenbrötchen,

Rp. I. Chinidini tannici	60,0
2. Pulveria acomptici	5,0
8. Corticls Aurantil fructus	2,5
4. Vanillas snocharatae	5,0
5. Tragamathae	20,0
6. Sacchari albi	me,o
7. Magnesil carbonici	2,5
8. Ligni Santall rubel	5,0
9. Aquae Aurantii florum	60,0
10, Glycerini	20,0
	20,0
19. Magneril carbonici	2,5
13. Escehari albi	50,0
	10,0
15. Aquae destElptas	5.0

Man mischt einerseits 1-10, anderseits 11-15, rereitigt beide Mischungen u. formt 300 Pastillen Tüglich 3-6 Stück bei ehlorotischen und neurasthenischen Zuständen aller Art.

745

### Trochisch roborontes infantum. Kraftbrötchen für Kinder.

Chininam.

Rp. Chimidini tannici 20,0 Magnesii carbonici 2,5 Tragscanthae 20,0 Bacchari albi 300,0 Ligni Santali rderi 4,0 Fulvezia aromatici 2,0 Ferri oxydati tusci 20,0 Giycerini 30,0 Aquae destiliatas 40,0, vel. q. a. Zu 500 Pantillen zu formen. 1—4 Pantillen täglich bei Keuchhunten u. Erkrankungen des Verdanungekanats.

Febriline, Geheimmittel, angeblich geschmackloses Chinin. Ist ein säurefreier Citronensirup mit einem mässigen Gehalt an Chinidin.

### Chininum.

Chininum. Chinin. Quinine. Quinina. Die wasserfreie Base hat die Zusammensetzung  $C_{x_0}H_{34}N_1O_2$ . Mol. Gew. = 324. Die wasserhaltige Base entspricht der Formel  $C_{20}H_{24}N_2O_2+3H_3O$ . Mol. Gew. = 378.

l. Chininum hydratum. Chininum (Helv.). Quinine hydraté (Gall.). Quinina (U.-St.). Chininhydrat.  $C_{90}H_{21}N_{2}O_{2}+3H_{2}O$ . Mol. Gew. = 378.

Darstellung. Man löst 100,0 g gewühnliches Chininsulfat in 2 Liter Wasser unter Zufügung von 112 g verdünnter Schweselsäure (von 10 Proc.) und versetzt diese, wenn nöthig filtrirte Lösung unter Umrühren mit 240,0 g Ammoniaklüssigkeit (von 10 Proc.). Man lässt das Ganze unter gelegentlichem Umrühren in einem bedeckten Gefässe 24 Stunden stehen, dann filtrirt oder kolirt man ab, wäscht bis zum Verschwinden der Schweselsäure-Reaktion aus und lässt den Niederschlag auf poröser Unterlage bei 15—25° C. an der Luft trocknen.

Eigenschaften. Ein weisses, mikrokrystallinisches Pulver ohne Geruch, von sehr bitterem Geschmack, welches im beseuchteten Zustunde empfindliches rothes Lackmuspapier bläut und Carcumapapier bräunt, aber Phenolphthalein nicht röthet (Atropin würde Phenolphthalein röthen). In kaltem Wasser ist es sohr schwer (1:1670) löslich, gleichfalls schwer löslich in kaltem Benzol oder Petroläther. Dagegen löst es sich in 6 Th. Weingeist oder in 5 Th. Chiorosorm, oder 200 Th. Glycerin, auch in rund 20 Th. Aether. Von siedendem Wasser bedarf es 900 Th. zur Lösung. — Die Lösungen des Chinins leuken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab, während Chinidin rechtsdrehend ist. (Siehe S. 741.)

Ueber Schwefelsiture oder an trockner Luft giebt das Chininhydrat 2 Mol. (= 9,5 Proc.) Wasser ab; es hinterbleibt die Verbindung  $C_{to}H_{24}N_{2}O_{3} + H_{0}O$ . Diese wird erst durch Trocknen bei 100° C. völlig wasserfrei. Der Wassergehalt des Chininhydrates  $C_{20}H_{24}N_{2}O_{9} + 3H_{0}O$  beträgt rechnerisch 14,23 Proc.

Wird das Chininhydrat erhitzt, so schmilzt es bei 57° C.; bei weiterem Erhitzen wird es unter Wasserabgabe und Uebergang in wasserfreies Chinin wieder fest und schmilzt alsdann bei 175° C. Bei weiterem Erhitzen wird es vollständig zersetzt unter Abscheidung einer schwerverbrennlichen Glanzkohlo, die schliesslich vollständig verbrennt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

In wüsserigen Oxysäuren, z. B. Schweselsäure, Essigsäure, Weinsäure, löst es sich mit bläulicher Fluorescenz auf. Diese wird unterdrückt durch Ferricyankallum, Rhodankalium, Natriumthiosulfat und durch die Fluoride, Chloride, Bromide und Jodide der Metalle, ausgenommen Mercurichlorid, Mercuribromid, Mercuricyanid, Fluorwasserstoff und Ammoniumfluorid.

Charakteristisch ist für das Chinin die Thalleiochin-Reaktion: Löst man 0,1 g Chinin in 20 ccm starken Chlorwassers, so entsteht auf Zutropfen von Ammoniak-flüssigkeit eine smaragdgrüne Färbung. Indessen giebt auch das Chinidin die gleiche Reaktion, s. S. 741.

Prüfung. 1) Es sei reinweiss und verbrenne auf dem Platinbleche zwar schwierig, aber ohne einen Rückstand zu hinterlassen. (Mineralische Beimengungen.) 2) In kone. Mineralsäuren, auch in kone. Schwefelsäure, löse es sich entweder ohne Fürbung oder mit nur schwach gelblicher Färbung auf. (Dunkle Färbung würde Zucker auzeigen.) 3) Beim Erhitzen mit Natronlauge entwickele es keinen Ammoniakgeruch. (Ammoniaksalze.) 4) 1 g Chinin soll sich in einem Gemisch von 6 cem absolutem Alkohol und 3 cem Aether bei leichter Erwärmung vollständig auflösen, und die Lösung soll nach dem Erkalten klar bleiben. (Premde China-Alkaloide, besonders Cinchonin.) 5) Die Prüfung auf fremde China-Alkaloide erfolgt zweckmässig in der Weise, dass man eine grössere Menge, z. B. 10 g, mit verdünnter Schwefelsäure genau neutralisirt, das neutrale (basische) Chininsulfat abscheidet und dieses, wie unter Chininum sulfurieum angegeben, auf Nebenalkaloide prüft. 6) Es verliere durch Trocknen bei 100° C. nicht mehr als 14 Proc. an Gewicht (Beschwerung mit Wasser; der theoretische Wassergehalt beträgt 14,28 Proc.).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, da es im direkten Lichta bräunlich wird.

Anwendung. Das Chininhydrat dient vorzugsweise zur Darstellung einiger seltener gebrauchter Chininsalze. Bernatzik empfahl eine 50 procentige ätherische Auflörung des Chininhydrates zu subkutanen Injektionen. Zu diesem Zwecke werden 5,0 Chininhydrat in 15,0—20,0 Aether gelöst und die Lösung abgedunstet, bis sie das Gewicht 10,0 hat. Ueber die Wirkung und Anwendung der Chininsalze s. unter Chininum sulfuricum.

II. Chininum anhydricum. Wasserfreies Chinin. C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 324. Ist die freie wasserfreie Chinabase. Man erhält sie aus dem wasserhaltigen Chinin, indem man dieses zunächst im luftverdünnten Raume über Schwefelsäure vortrocknet und dann die Trocknung bei 125° C. zu Eude führt. Weisses, krystallinisches Pulver von den Eigenschaften des vorigen, Schmelzp. 175° C.

Das wasserfreie Chinin scheidet sich auch aus der bei Siedehitze gesättigten wässerigen Lösung aus, ferner wenn man die wässerige Lösung bis zur Salzhaut eindampft, endlich aus der alkoholischen Lösung unter bestimmten Bedingungen.

Chininum cradam. Chinium. Labarraque'sches Quinium. Extractum polychrestum Chinae. Grobgepulverte Chinarinde, in welcher Chinin zu Cinchonin dem Gewichte nach wie eires 2:1 vertreten ist, wird mit dem halben Gewicht Kalkhydrat genischt, mit Weingeist in der Würme erschöpft und der weingeistige Auszug durch Destiliation und Abdampfen zur Trockne gebracht. Es ist eine amorphe bräunliche brocklige Masse.

Pitulae Quinil. Rp. Chinini crudi 15,0.

Man erweicht dasselbe in mässiger Wärme und farmt daraus 100 Pillen. Zweimal des Tages in der fieberfreien Zeit reins Pillen.

Floom Qufail.

Rp. Chinini crudi 5,0
Acidi citrici 1,0
Vini albi 1002,0
Spiritus Vini 45,0.
Macera sucpius zgitando et filtra.

Chinimum dulcificatum, versüsstes Chinin, versuchte man vor längerer Zeit in den Handel zu bringen. Man bereitete es aus gelostem Lakritzensaft, welcher mit Ammon schwach alkalisch gemacht war, durch Versetzen mit Chinoidinlösung und Trocknen des Niederschlages

Quinctum ist die Bezeichaung für ein Alkaloïdgemisch, welches von C. H. Woon in Bengal aus der Rinde der dort angepflanzten Cinchona succirubra nach Dz Vzzi's Verfahren dargestellt wird und wenigstens aus vier Alkaloïden: Chinin, Cinchonidin, Cinchonin aus amorphom Alkaloïd besteht. In Bengal hat man dieses Präparat "Cinchona febrituge" getauft.

Achnliche Praparate sind: Chinoquinine, das Gemisch sämmtlicher fallbarer Basen aus Cinchona succirubra, au Salzsaure gebunden, ferner Calisagaine, die amorphen, rohen, gefallten Chinabasen, also eine Art Roh-Chinin.

Chinobulanmum. Gonaguant Quipobaume de Gospelini.

Bp Besinae Bahami Copalyae 5,0 Chiami puri 2,0.

Flant pilulae No. 100, Gegen Generalice.

Oleum Jecoria scelli cum Chinino. Chinin-Leberthrap.

Rp. 1. Chimini puri 2,0 2. Alcohol absoluti 8,0 3. Olei Jecoria 300,0,

Man lost ! in 2, fagt 2 so u erwilrint, bis 2 verfillebrief inte

# Chininum citricum.

1. Chininum citricum. Chinineitrat. Citronensaures Chinin. Citrate de Quinine. Quinine Citras.  $(C_{70}H_{24}N_2O_4)_2$ .  $C_0H_6O_7+7H_2O$ . Mol. Gew. = 966.

Zur Darstellung löst man 1 Th. krystallisirte Citroneusäure in 100 Th. destillirtem Wasser, seizt 3,086 Th. wasserfreies oder 3,6 Th. krystallisirtes Chininhydrat hinzu und

kocht, bis die Saure gesättigt ist, filtrirt und setzt zur Krystallisation zur Seite.

Weisse, nadelförmige Krystallnadeln in etwa 900 Th. kaltem oder 30 Th. siedendem Wasser, oder in 45 Th. kaltem oder in 3 Th. siedendem Alkohol löslich, von bitterem Geschmack. — Die heiss bereitete wässerige Lösung, mit frisch bereitetem Kalkhydrat bis zur alkalischen Reaktion geschüttelt und nach dem Erkalten (!) filtrirt, muss eine klare Flüssigkeit geben, welche beim Erhitzen bis zum Sieden milebig getrübt wird; die Trübung verschwindet beim Erkalten wieder (Calciuncitrat). Das Salz giebt die Thalleiochin-Reaktion. — Die wässerige Lösung darf, nach dem Ausäuern mit Salpetersäure, durch Baryumchlorid nicht getrübt werden. Ex tempere lässt sich 1,0 des Salzes durch Mischung von 0,75 Chininhydrat und 0,4 Citronensäure darstellen.

Dus Chimincitrat soll weniger energisch auf Gehirn und Magen wirken, auch ein Antiseptieum und Tenicum sein. Desis 0,05-0,3-0,6-1,0. Es wird auf selten gebraucht.

Sirupus Chimini citrici Magandia, eine Lösung von 0,65 Chimincitrat und 0,5 Citronensaure in 100,0 Sirupus Sacchari. Täglich 1-2 Löffel voll als Antiscorbuticum und Antiscoticum von Magandia empfohlen.

II. Chininum-Ferro citricum. Chininum eftricum martiatum. Chinin-Elsencitrat. Die nuter diesem oder ähnlichen Namen von den verschiedenen Pharmakopöen aufgenommenen Präparate sind keine einheitlichen Verbindungen, übrigens auch von verschiedener Zusammensetzung.

Chininum-Ferro citricum (Austr. Germ.). Eisenchlnineitrat. Citronsaures Eisenchlnin. Die Germ. giebt eine Vorschrift zur Darstellung nicht, doch kann das Präparat nach der von der Austr. angegebenen Vorschrift (welche der Germ. II entstammt),

hergestellt werden.

Darstellung. Man löse 6 Th. Citronenskure in 500 Th. destillirten Wassers und füge 3 Th. gepulvertes Eisen hinzu. Hierauf erhitze man unter häufigem Rühren auf dem Dampfbade. Diese Operation führe man in einer flachen Porcellanschale aus, damit durch genügenden Luftzutritt das zuerst entstehende sehwerer lösliche krystallinische Ferrocitrat in das amorphe, leichter lösliche Ferro-Ferricitrat übergehe, welches zur Darstellung des Chimindoppelsalzes nöthig ist. Nachdem die anfängliche Wasserstoffentwickelung beendet ist, digerire man daher die Mischung unter beständigem Ersatze des verdampften Wassers so lange, bis die Lösung rothbraun geworden ist. Hierauf filtrire man dieselbe durch ein leinenes Filtertuch und verdampfe die klare Flüssigkeit bis zur dünnen Sirupsdicke.

Der kalten Eiseneitratlösung wird noch feuchtes, frisch gefälltes und ausgewaschenes Chininhydrat zugefügt, welches ans 1,33 Th. Chininsulfat (durch Fällung mit Natronlauge) dargestellt ist. Das Chinin wird mit der Eisenlösung innig gemischt, ehe man behafs der Lösung gelinde erwärmt. Wenn man das Chinin in die heisse Eisenlösung einträgt, so bilden sich Klümpehen, welche sich sehr schwer lösen. Nachdem die Lösung des Chininhydrats eine vollständige geworden ist, streiche man die, dünne Sirupskonsistenz zeigende Flüssigkeit auf Glastafeln und trockne bei mässiger Wärme, bis sich das Präparat mit einem Messer leicht von den Glastafeln abstossen lässt. Die Ausbeute beträgt 10 Th. Die

Darstellung im Laboratorium bietet keine Vortheile.

Eigenschaften. Das nach Austr. und Germ. officinelle Chinineiseneitrat bildet glänzende, fast durchscheinende, dunkelrothbraune Lamellen, von bitterem, hintennach mässig eisenartigem Geschmack, welche sich in Wasser äusserst leicht, dagegen schwer in Weingeist lösen. Das in dem Doppelsalze enthaltene Eiseneitrat ist ein Oxyduloxydsalz,

nicht ein reines Oxydsalz des Eisens. Die mit Salzsäure angesäuerte wässerige Lösung giebt daher sowohl mit Kaliumferrocyanid- als auch mit Kaliumferricyanidlösung tiefblaus Fällungen. Mit Kaliumjodidlösung giebt sie eine braune Fällung von Jodchinin.

Aufbewahrung. Um eine Reduktion des Chinin-Ferricitrates, welche durch das Tageslicht eintritt, zu verhindern, bewahre man das Salz in einer dicht geschlossenen Flasche vor Licht geschützt auf.

Prüfung. Man löse 0,5 g des Salzes in 50 ccm destillirten Wassers. Man erhält eine klare Lösung, welche man mit etwas Salzsäure ansäuert:

1) 10 ccm dieser Lösung geben mit Ferrocyankaliumlösung eine blane Fällung (Anwesenheit von Ferrisalz). - 2) 10 cem der nämlichen Lösung geben mit Ferricyankaliumlösung eine blaue Fällung (Anwesenbeit von Ferrosulz). - 3) 10 cem derselben Lösung geben mit volumetrischer Jodlösung eine braune Fällung (von Jodchinin). - 4) 10 cem der Lösung verdänne man mit destillirtem Wasser auf 1 Liter. Die so erhaltene Lösung von 1:10000 gebe mit Ferro- als auch mit Ferricyankaliumlösung Billnungen und mit Jodlösung noch eine Trübung. - 5) Man löst 1 g des Salzes in einem ca. 20 ccm fassenden graduirten Cylinder in 4 cem Wasser, versetzt die Lösung bis zur stark alkalischen Reaktion mit Natronlauge und fügt sofort 7 ccm Aether hinzu. Hierauf entzieht man der alkalisch-wässerigen Mischung das ausgefällte Chinin durch Schwenken und leichtes Schütteln derselben mit dem Aether. Man vermeide hierbei zu heftiges Schütteln, da sonst das Ganze emulgirt. Nach dem Absetzen hebe man die ätherische Lösung mit einer Pipette ab und verdampfe die Lösung in einem tarirten Schälchen. In gleicher Weise macke man zwei woitere fitherische Auszüge. Der Gesammtrückstand der drei Auszüge gebe, bei 100°C. getrocknet, mindestens 0,09 g (Germ.).

Zur Beurtheilung der Reinheit des in dem Chinineisencitrat enthaltenen Chinine löse man 20 g Chinineisencitrat in 80 ccm Wasser und verfahre zur Isolirung des darin enthaltenen Chinins in derselben Weise wie eben angegeben weiter. Das erhaltene Chinin löse man unter mässigem Erwärmen in der 20fachen Menge Weingeist auf und neutralisire die Lösung genau mit verdünnter Schwefelsäure. Hierauf verdunste man den Weingeist und verfahre mit dem im Rückstande bleibenden Chininsulfat, wie unter Prüfung von Chinimum sulfaricum angegeben (s. S. 760).

Anwendung. Das Chinineisencitrat wird als Roborans, Stomachicum und die Blutbereitung verbesserndes Mittel angewendet. Man giebt es zu 0,05-0,3 g 2-4 mal täglich in Wein gelöst oder in Pillen, bei Chlorose in doppelt so starker Dosis.

Chinine-Ferrum citricum (Helv.). 26 Th. Citronensiure werden in 50 Th. Wasser hei 30-40°C. gelöst. Diese Lösung werde unter häufigem Umrähren mit frischbereitetem Ferrihydroxyd (welches aus 48 Th. Ferrichloridlösung von 1,28-1,29 spec. Gew. mittels Ammoniakfüssigkeit gefüllt und genügend ausgewaschen ist) digerirt. In der sauren Lösung des Ferriettrates löse man durch Digestion 5,5 Th. Chininhydrat C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> + 3H<sub>2</sub>O (s. S. 745), worauf die Flüssigkeit sorgfültig bis zur Sirepkonsistenz eingedanstet und auf Glasplatten gestrichen und bei einer 50°C, nicht übersteigenden Wärme getrocknet wird. Gelb- bis rothbraune Blättehen, in Wasser löslich. Die Lösung reagirt sauer. Der Gehalt an wasserfreiem Chinin betrage mindestens 10 Proc. Ueber die Bestimmung s. oben.

Ferri et Quininae Citras (U-St.). Iron and Quinina Citrate. 85 Th. Ferricitrat werden in 160 Th. Wasser unter Erwärmen im Wasserbade auf nicht über 60° C. gelöst. In diese Lösung bringe man eine Apreibung von 12 Th. wasserfreien Chinin C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (s. S. 746) und 3 Th. Citranensaure mit 20 Th. Wasser. Man rührt um, bis völlige Auflösung erfolgt ist, dampft bei 60° C. zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet ihn bei 50 –60° C.

Rothbraune Blätteben, löslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol. Es soll mindestens 11,5 Proc. wasserfreies Chinin enthelten.

Ferri et Quininae Citras solubliks (U-St.). Soluble Iron and Quinine Citras solubliks (U-St.).

Ferri et Quininae Citras solubilis (U-St.). Soluble Iron and Quinine Citrate. Man lost 85 Th. Ferricitrat in 160 Th. Wasser bei 60°C., rührt eine Anreibung von 12 Th. wasserfreiem Chinin mit 3 Th. Citronensaure und 20 Th. Wasser darunter, und wenn völlige Auflösung erfolgt ist, rührt man in kleinen Antheilen (!) 50 Th. Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc. NH<sub>3</sub> oder soviel als nöthig, mit der Vorsicht darunter, dass mas einen neuen Zusatz erst dann macht, wenn der durch den verbergehenden Zusatz entstanden. standene Niederschlag von freiem Chinin wieder in Lösung gegangen ist und die Flüssigkeit eine grünlichgelbe Färbung angenommen hat. Dann dunstet man zum Sirup bei 60°C. ab, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet bei 50-60°C.

Grünlichgelbe Blättehen, an feuchter Luft zerfliessend, sehr leicht in kaltem Wasser,

in Alkohol our theilweise lostich. Das Praparat besteht aus Ferricitrat, Chinincitrat und Ammoniumcitrat. Es enthalt etwa 11 Proc. wasserfreies Chinin.

Ferri et Quininae Citras (Brit.). Iron et Quinine Citrate (Brit.). Man falla aus 180 cem Liquor Ferri sulfurici oxydati (spec. Gew. 1,441) durch Ammoniak das Ferrihydroxyd und wascht dieses genûgend aus. Anderseits lêst man 40 g gewöhnliches Chiniasulfat in 320 ccm Wasser unter Zusatz von 50 g verdünnter Schwefelsäure (von 16 Proc. H.SO.) und fallt aus dieser Lösung das freie Chinia durch Zugabe von Ammoniak in reässigem Ueberschuss. Man summelt den Niederschlag und wäscht ihn mit 1200 ccm Wasser aus. Dann löst man 123 g Citronensaure in 130 ccm Wasser, erwärmt die Lösung im Wasserbade und giebt das vorher gut abgetropfte Ferrihydroxyd unter Umrdhren dazu. Wenn das Ferrihydroxyd gelost ist, bringt man das Chinin hinzu und rührt um, bis auch dieses in Lösung gegangen ist. Man lässt alsdann erkalten, setzt unter Umrdhren in kleinen Antheilen 60 ccm Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc.) hinzu, welche mit 80 ccm Wasser verdinnt sind, mit der Vorsicht, dass ein neuer Ammoniakzusatz erst dann erfolgt, wenn das durch den vorhergegangenen Zusatz ausgeschiedene Chinin wieder in Lösung gegangen ist. Man filtrirt, dunstet die Lösung zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknot bei SSO O.

Grünlichgelbe Blättchen. Das Präparat besteht aus Ferrieitrat, Chinincitrat und Ammoniumeitrat und entspricht bis auf den etwas höheren Chiningehalt dem Ferri et Quininae Citras solubilis der U-St.-Ph. Es enthält 15 Proc. wasserfreies Chinin.

Das nach Brit. oder U-St. hergestellte Präparat wird in Deutschland bisweilen unter dem Namen Chininum Ferro-citricum viride oder Chininum Ferro-citri-

cum ammoniatum verordnet.

Pulvis Ferri et Quininae Citratis effervescens (Nat. form.). Effervescent Powder of Citrate of Iron and Quinine. Effervescent Citrate of Iron and Quinine (Nat. form.). Rp. Chinini Ferri citrici solubilis (U-St.) 10,0, Sacchari albi 285,0, Acidi tartarici 334,0, Natrii bicarbonici 372,0.

Vinum Ferri amarum (U-St.). Rp. Chinini Ferro citrici solubilis 50,0, Vini albi 500 ccm. Solvel Tincturae corticis Citri Aurantii (Apfelsinentinktur) 150,0, Sirupi Sacchari 300 ccm. Vivi albi 2 and 1 Litar.

300 ccm, Vini albi q. a. ad 1 Liter.

# Chininum hydrobromicum.

I. Chininum hydrobromicum. (Helv. Erganzb.) Chininhydrobromid. Bromwasserstoffsaures Chinin. Bromhydrate de Quinino basique (Gall). Quininae Hydro-

bromas (U.St.) CooH24N2O2. HBr + H2O. Mol. Gew. = 423.

Zur Darstellung werden 100 Th. gewöhnliches Chininsulfat in 800 Th. Wasser unter Erhitzen bis zum Sieden gelöst, alsdaun fügt man zu der im Sieden zu erhaltenden Flüssigkeit in kleinen Antheilen unter Umrühren eine Lösung von 38 Th. krystallisirtem Baryumbromid in 250 Th. Wasser, lässt kurze Zeit sieden und alsdann erkalten. Man prüft die abgesetzte Flüssigkeit, ob sie gelöstes Baryumsalz enthält, und stellt sie in der auf S. 750 angegebenen Weise so ein, dass sie eher eine kleine Menge Chininsulfat, keinesfalls aber Baryamsalz in Lösung enthält. Man filtrirt, wäscht das auf dem Filter hinterbleibende Baryumsulfat mit wenig Wasser nach, dunstet das Filtrat bei 60° C. ab und lässt es in der Kälte krystallisiren. Die Krystalle werden nach dem Abtropfen auf Filtrirpapier gebracht und an der Luft getrocknet.

Feine, seidenartig glänzende, koncentrisch gruppirte Nadeln, löslich in 60 Th. kaltem Wasser, in 1 Th. siedendem Wasser, auch in 10 Th. Chloroform, in 0,7 Th. Weingeist, in Glycerin in jedem Verhältniss. Die wässerige Lösung ist neutral oder schr schwach, alkalisch und darf durch Zusatz von verdünnter Schwefelsäure nicht getrübt werden (Baryumsalz). Das Salz enthält 76,6 Proc. Chinin Co. Ha, N.O. und 4,25 Proc. Wasser. Die

wässerige Lösung fluorescirt nicht.

Profeing. 1) Die wässerige Lösung des Salzes (1:50) werde durch Baryumnitrat nur wenig (Spuren von Schwefelsäure sind zuzulassen), durch verdünnte Schwefelsäure aber gar nicht getrübt (Barytverbindungen, welche auch in Spuren nicht zugegen sein dürfen). 2) 0,05 g einer guten Durchschnittsprobe, mit 10 Tropfen konc. Schweselsäure und 1 Tropfen Salpetersäure gemischt, zeigen keine rothe Färbung (Brucin, Morphin). 3) Das Salz verliere bei 100° C. nicht mehr als 4,5 Proc. an Gewicht. 4) Prüfung auf Nebenalkaloïde: 2 g Chiminbromhydrat werden in einem erwärmten Mörser in 20 ccm heissem Wasser gelöst (!); die Lösung wird mit 1 g zerriebenem, unverwittertem Natriumsulfat versetzt und die Masse gleichmässig durchgearbeitet. Nach dem Erkalten bleibe die Masse, unter zeitweiligem Umrühren, 4 Stunde bei 15° C. stehen; hierauf werde durch ein aus bestem Filtrirpapier gesertigtes Filter von 7 em Durchmesser filtrirt. Von dem 15° C. zeigenden Filtrate werden 5 ccm mit Ammoniakslüssigkeit (Spec. Gew. 0,96) von 15° C. versetzt, bis der entstandene Niederschlag wieder gelöst ist. Hierzu dürsen nicht mehr als 4 ccm Ammoniakslüssigkeit verbraucht werden.

II. Chininum bihydrobromicum. Saures Chiniabromhydrat. Saures brom-wasserstoffsaures Chinia. Bromhydrate de Quinine neutre (Gall.). C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>N<sub>2</sub>O<sub>q</sub>. 2 HBr + 3 H<sub>1</sub>O. Mol. Gew. = 540.

Zur Darstellung löst man 100 Th. gewöhnliches Chinipsulfat in 800 Th. Wasser, welches mit 67,5 Th. verdünnter Schwefelsäure (sp. G. 1,11—1,14) angesäuert ist. Zu dieser siedenden Lösung fügt man unter Umrühren und ohne das Sieden zu unterbrechen, in kleinen Antheilen eine Lösung von 76,0 Th. krystalisirtem Baryumbromid in 200 Th. Wasser. Wenn alles zugegeben ist, lässt man noch einige Augenblicke sieden, dann absetzen und stellt fest, ob in der klaren Flüssigkeit durch Schwefelsäure noch eine Trübung erfolgt, ob also Baryumsalz noch in Lösung ist. Sollte dies der Fall sein, so fällt man das Baryumsalz durch Zugabe kleiner Mongen des Chininum bisulfurieum aus, so dass von letzterem nur ein sehr geringer Ueberschuss vorhanden ist. Dann filtrirt man ab, wäscht das auf dem Filter hinterbleibende Baryumsulfat mit heissem Wasser nach, dunstet das Filtrat bei 60° C. bis zum Gewicht von 300 Th. ab und lässt es in der Kälte krystallisiren. Die Krystalle werden nach dem Abtropfen auf Filtrirpapier au der Luft getrocknet.

Farblose prismatische Krystalle, löslich in 7 Th. kaltem Wasser, sehr leicht löslich in siedendem Wasser, auch in Alkohol. Die wässerige Lösung röthet blanes Lackmuspapier; sie darf durch verdünnte Schwefelskure nicht getrübt werden. (Baryumsalza.) Das Salz enthält 60 Proc. Chinin und 10 Proc. Wasser.

Die mit starkem Chlorwasser versetzte wässerige Lösung des Salzes giebt auf Zusatz von Ammoniakflüssigkeit eine smaragdgrüne Färbung (Thalleiochin-Reaktion). Silbernitrat ruft in der wässerigen, mit Salpetersäure angesäverten Lösung eine blussgelbe Fällung von Silberbromid hervor.

# Chininum hydrochloricum.

I. Chininum hydrochloricum (Austr. Germ. Helv.). Chlorhydrate de Quinine basique (Gall.). Quininae Hydrochloridum (Erit.). Quininae Hydrochloras (U-St.). Chininhydrochlorid. Chininchlorhydrat. Chlorwasserstoffsaures Chinin. Chininum muriaticum. Salzsaures Chinin.  $C_{20}H_{11}N_2O_2$ . HCl  $+2H_2O$ . Mol. Gew. =396,5. Dieses Salz wird mit Vortheil nur in grossem Maassstabe, d. h. in chemischen Fabriken, dargestellt.

Darstellung. 1) Dieses Salz wird fabrikmässig durch Umsetzung von reinem Chininsulfat mit Baryumchlorid hergestellt. Man fügt zu 1 Th. Chininsulfat 15 Th. destillirtes Wasser und 0,28 Th. Baryumchlorid und erwärmt unter beständigem Umrühren bis auf 60° C. Wenn die Umsetzung in Baryumsulfat und Chininchlorhydrat beendigt ist, filtrirt man ein kleines Pröbehen durch ein Papierfilterchen und prüft das Filtrat auf Baryum und Schwefelsäure. Im Falle ersteres noch vorhanden ist, fügt man eine weitere kleine Menge von Chininsulfat zu der warmes Lösung, bei einer belangreicheren Schwefelsäurereaktion giebt man noch etwas Baryumchlorid hinzu. Wenn schliesslich die Lösung

so eingestellt ist, dass das Filtrat kein Baryumsalz und kein oder wenig Sulfat mehr enthält, so fügt man etwas Thierkohle zu und filtrirt die durch Dekanthiren ziemlich geklärte, noch heisse Filissigkeit durch Papierfilter. Nach mehrtägigem Stehen wird das auskrystallisirte Chiniuchlorbydrat von der Lauge getrennt und bei gelinder Wärme getrocknet. Die Lauge kann auf verschiedene Weise weiter vermbeitet werden, z. B. durch Wiederverwendung derselben bei einem neuen Ansatze oder durch Eindampfen derselben im Vacuum, um durch Erzielung von koncentrirteren Lösungen weitere Krystallisationen von Chininchlorbydrat zu erlangen.

2) Im pharmaceutischen Laboratorium bereitet man es am bequemsten und vortheilhaftesten direkt aus Chininhydrat und Salzsäure.

Aus dem Chininsulfat durch Natriumkarbonat abgeschiedenes, noch feuchtes Chininbydrat wird in annähernd ausreichender Menge in eine 25 procentige Salzsäure, welche
mit der 14 fachen Menge destill. Wasser verdünst und auf höchstens 20°C. erwärmt ist,
auf einmal eingetragen. Nach 15 Minnten langem Stehen an einem lanwarmen Orte wird
die Mischang bis auf einem 60°C. erwärmt und entweder etwas Chininbydrat oder verdünste Salzsäure dazu gegeben, bis die Flüssigkeit völlig neutral geworden ist oder eine
sehr schwache Alkalität erlangt bat. Dann seizt man zur Krystallisation bei Seite. Um
dem erzengten Chininchlorhydrat volle Krystallisationsfähigkeit zu erhalten, darf die erwähnte Temperatur von 60°C. nicht überschritten werden. Auf 10 Th. jener 25 procentigen
Salzsäure ist das Chininhydrat aus 30 Th. Chininsulfat ausreichend. Die Ausbente beträgt
dann annähernd 26,5 Th. Die Mutterlauge lasse man langsam, vor Staub geschützt, bei
einer Temperatur von höchstens 45°C, abdunsten. Sollte sie keine Krystalle ausgeben
wollen, so ist es am besten, das Chinin daraus als Hydrat mittels Natriumkarbonat auszufüllen.

Eigenschaften. Das Chininchlorhydrat bildet weisse, seidenglänzende, häufig zu Büscheln vereinigte, nadelförmige Krystalle, welche bei gewühnlicher Temperatur beständig sind, bei müssiger Wärme verwittern und bei 100° C. ihr ganzes Krystallwasser verlieren. Es ist neutral, geruchlos, von sehr bitterem Geschmack, löslich in 34 Th. Wasser von 15° C., in 25 Th. von 20° C. und in 2 Th. von 100° C., in 3 Th. Weingeist und in 9 Th. Chloroform (Chininsulfat ist in Chloroform fast unlöslich). Die Lösungen fluereseiren im koncentrirten Zustande überhaupt nicht. Stark verdüunte Lösungen zeigen die Andeutung einer schwachen Fluorescenz, die jedoch auf Zusatz von Salzsäure verschwindet.

Die Formel des Salzes ist  $C_{50}H_{94}N_{9}O_{2}$ .  $HCl+2H_{5}O$ . Mol. Gew. = 396,5. Dieser Formel entsprechend besteht das Salz aus: 81,72 Proc. Chinin, 9,20 Proc. Chlorwasserstoff und 9,08 Proc. Krystullwasser.

Prüfung. Bezüglich der Prüfung ist des Nüheren auf das unter "Prüfung des Chiningulfats Gesagte zu verweisen. Man löse 0,2 g des Salzes in 100 een destillirtem Wasser: 1) 50 ccm der Lösung werden mit 20 ccm Chlorwasser versetzt und 20 ccm Ammoniak hinzugefügt. Die Flüssigkeit farbt sieh smaragdgrün. (Identitätsreaktion bez. Thalleiochinreaktion.) - 2) 10 ccm der Lösung geben mit Salpetersäure angesäuert auf Zusatz von Silbernitratlösung einen weissen Niederschlag von Chlorsilber (Identitätsreaktion). - 3) 10 ccm der Lösung werden auf Zusatz einiger Tropfen verdünnter Schwefelsäure gar nicht, dieselbe Menge auf Zusatz einiger Tropfen Baryumnitratlösung nur sehr wenig getrübt. Eine Trübung mit Schwefelsflure deutet auf einen von einer wenig sorgfältigen Darstellung des Salzes herrührenden Gehalt von Chlorbaryum hin, eine geringfügige Trübung mit Baryumnitrallösung ist auf einen zulässigen Gehalt von Chininsulfat zurückzuführen. - 4) 0,05 g des Salzes mit 10 Tropfen Schwefelsaure und 1 Tropfen Salpetersaure gemischt, zeigen keine rothgelbe Färbung. Bei Ausführung der Reaktion füge man zuerst die Schwefelsäure zu und warte mit dem Zusatze des Tronfens Salpetersäure so lange, bis die Chlerwasserstoffentwickelung aufgehört hat, Es entsteht bei reinem Chininchlorhydrat eine gelbe Lösung. (Morphin giebt bei dieser Reaktion eine Rothfürbung, Strychnin eine Orangefürbung, Saliein giebt schon mit Schwefelsaure allein eine Rothfarbung, Zucker und andere organische Verunreinigungen geben eine Braunfürbung.) - 5) Eine kleine Menge auf dem Platinbleche verbrannt, hinterlasse keinen Rückstand (anorganische Verunreinigangen). - 6) 1 g des Salzes werde bei 100° C. ausgetrocknet. Es verliere dabei nicht mehr als 0,09 g. (Das unverwitterte Salz enthält 9,08 Proc. Krystallwasser.) 7) Es sei nochmals eindringlich auf die specielle Priifung des Chininchlorhydrats auf Morphium hingewiesen, nachdem im Jahre 1872 in der Schweiz und in Oesterreich durch Chininchlorhydrat zahlreiche Vergiftungen vorgekommen sind, welche durch die durch einen Irrthum bedingte Vermischung dieses Salzes mit Morphinchlorhydrat entstanden:

Man verdünnt eiren 5 eem einer gesättigten Ferrievankaliumlösung mit 20-25 een destillirtem Wasser, giebt dazu 10-15 Tropfen Ferriehloridlösung und 5 Tropfen reiner Salzsäure. Ist die Mischung eine klare bräunliche oder gelbgrünliche Flüssigkeit, so kann sie sofort als Reagens verbraucht werden. Ist sie wie gewöhnlich trübe oder dunkel gefärbt, so muss man sie filtriren.

Von dem Chininchlorhydrat oder einem anderen Chininsalze, welches man auf einem glatten Bogen Papier zuvor sorgfältig durchmischt hat, nimmt man 0,05—0,1 g in kleineren Partikeln und giebt es in einen Reagircylinder; in welchem man es mit mehreren Cubikcentimetern des Reagens übergiesst und nach dem Durchschütteln, wenn nicht alsbald Bläuung eintritt, 5 Minuten bei Seite stellt. Nach dieser Zeit ist die Flüssigkeit, falls Morphin oder eine andere reducirende Substanz gegenwärtig war, blan gefärbt.

Die blaue Farbenreaktion gehört dem Morphin nicht allein an, auch einige andere Stoffe, welche auf Ferricyankalium reducirend wirken, erzeugen mit dem Reagens eine ähnliche Reaktion, keine aber so schnell wie Morphin.

Untersuchung auf Nebenalkaloide. Für die Prüfung auf Nebenalkaloide ist das unter Chininsulfat Ausgeführte in gleicher Weise massgebend:

a) Die Probe der Germ. III. Dieselbe bezweckt eine Umsetzung der Alkaloïdchlorhydrate in Sulfate mit Hilfe von Natriumsulfat und eine Trennung der leichter löslichen Sulfate von Hydrochinin, Cinchonidin, Chinidin und Cinchonin vom schwerer löslichen Chininsulfat auf der Grandlage der Kernen'schen Probe. (Siehe diese unter Chininum sulfuricum.)

2 g Chininchlorhydrat werden in einem erwärmten Mörser in 20 ccm Wasser von 60° C. gelöst. Die Lösung werde mit 1 g zerriebenem, unverwittertem Natriumsulfat versetzt und die Masse gleichmässig durchgearbeitet. Nach dem Erkalten bleibe die Masse, unter zeitweiligem Umrühren, eine halbe Stunde bei 15° C. stehen. Hierauf werde durch ein aus bestem Filtrirpapier gefertigtes Filter von 7 cm Durchmesser filtrirt und von dem 15° C. zeigenden Filtrate 5 ccm in einem trockenen Probirrohre mit Ammoniakilüssigkeit von 15° C. versetzt, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelöst ist. Die hierzu erforderliche Menge Ammoniakilüssigkeit darf nicht mehr als 4 ccm betragen.

Chemisch reines Chininchlorhydrat braucht bei dieser Probe: 3,4-3,8 ccm Ammoniak-filssigkeit.

Ein grosser Uobelstand bei dieser Probe ist der, dass man aus der breiförmigen Masse, welche man nach der Umsetzung des Chlorhydrats mit Natriumsulint erhält, nur mit Mühe die zur Probe nöthigen 5 ccm herausbekommt. Man muss, um dieses zu erreichen, den auf dem Filter befindlichen Brei mit einem kleinen Pistill etwas pressen. Da bei dieser Manipulation leicht das Filter reisst und dadurch kleine Kryställchen in das Filtrat kommen, empfiehlt es sich, an Stelle der in dem Arzneibuche vorgeschriebenen 2 g Chininchlorhydrat 3 g zu dieser Probe zu verwenden. Der Wasser- und Glaubersalzzusatz ist in diesem Falle um die Hälfte zu vermehren. Man erhält so die 5 ccm Filtrat auf leichtere Weise

Bei Ausführung dieser Probe ist grosse Sorgfalt auf die gleichmässige innige Durcharbeitung des Chiainsulfathreies zu verwenden. Man nehme hierzu stets ein Pistill, ein Glasstab ist nicht ansreichend. Bei Ausserachtlassung dieser Vorsicht kann es sich ereignen, dass geringe Mengen von Chininchlorhydrat sich der Umsetzung entziehen, was einen zu grossen Ammoniakverbrauch bedingt.

Wenn man neben diesen Uebelstlinden noch das unter Chininsulfat über die Empfindlichkeit der Probe von Kerner und Wellen und die Papierfiltration Gesagte in Betracht zieht, so ergiebt sich, dass diese Probe unter ungünstigen Umständen zu abweichenden Ergebnissen führen kann.

Einfacher auszuführen, weniger Substanz erfordernd, dabei empfindlicher gegen Nebenalkaloïde ist

b) Schaepen's Oxalatprobe. (Das Nähere siehe Chinimum sulfuricum.) 0,9 g Chininchlorhydmt werden in ein kleines tarirtes Kochkölbehen gebracht und in 35 cem destillirtem Wasser bei Siedehitze aufgelöst. Hierauf wird eine Lösung von 0,3 g neutralem krystallisirten Kaliumoxalat in 5 cem Wasser hinzugefügt und der Kolbeninhalt durch Zusatz von destillirtem Wasser auf 41,3 g gebracht. Man stellt das Kölbehen unter bisweiligem Umschütteln in ein Wasserbad von 20° C., filtrirt nach Verlauf von 1/4 Stunde durch ein Glaswollbäuschehen ab und fügt zu 10 cam des Filtrates einen Troplen Natronlauge. War das untersuchte Chininchlorhydrat rein, so darf im Verlaufe von einigen Minuten keine Trübung entstehen. (Eine solche deutet auf Hydrochinin, Cinchonidin, Chluidin oder Cinchonin. Die Probe zeigt Spuren von Chinidin oder Cinchonin, ferner einen 2 Proc. übersteigenden Gehalt au Cinchonidin plus Hydrochinin an.)

Aufbewahrung. Das Chininchlorhydrat muss in einem gut geschlossenen Glasgefäss im Dunkeln aufbewahrt werden. In der Wärme verliert es einen Theil seines Krystallwassers, am Tageslichte nimmt es einen gelben Stich, bei längerem Stehen sogar eine bräunliche Färbung an. Ein solches Salz giebt gefärbte Lösungen.

Anwendung. Das Chininchlorbydrat wird unter den gleichen Indikationen und in den nämlichen Gaben angewendet wie das Chininsulfat. Es besitzt vor dem letzteren den Vorzug, dass es an der Luft nicht so leicht verwittert, und dass es leichter löslich in Wasser ist. Aus letzterem Grunde wird es auch im Magen leichter resorbirt, ferner kann es deshalb auch zu subkutanen Injektionen benutzt werden. Doch ist für diesen Zweck ganz besonders die Harnstoff-Doppelverbindung im Gebrauche.

Raceren's intravenose injection.

Rp. Chiaini hydrochlorici 1,0

Natru chlorati 9,75

Aquae destillatse 10,0, Die Lösung ist bei Blutwärme (57° C.) klar.

Injectio Chinini. Bothers.

Rp. Chinini hydrochlorici 1,0

Acidi hydrochlorici (25%) 0.4

Annue destillatae 5.0.

Aquee destillatae 5,0, Zu subkutanen Injektionen bei asiatischer Cholera.

Injectic Chimini. Joesant.

Rp. Chimini hydrochlorici Q.6

Acidi hydrochlorici gtt. 2

Aquae destillatae 6,0.

Zur Injection (in die Traches) bei pernicibeem Wechselfieber, Cholora, Hydrophoble, Tetanus.

Liquor Chinled hydrochloriel. Binz.

Ep. Chinini hydrochlorici 1,0 Aquae 100,0.

Kleinen Kindern 3-Batfindlich 1 Theolòffel, grösseren Kindern 1 Esslöffel.

Piloles Brocquil.

Rp Chintni hydrochlorici
Extracti Seculiy cornuti AA 0,15
Extracti Belladonnaa 0,008
Pulveria Liquiritinae
Glycerini AS q. z.
nt ollulae BO. Tzglich 6—16 Pillen geg

Finnt pilulae 80. Taglich 6-16 Pillen gegen Urticaria and nervour Grandlage. Plinine Ferri nervinas.

Rp. Chimini hydrochlorici 2.0 Massac Valetti 8,0 Extracti Gentlanna 5,0 Glycerini ggt. 5 Radicia Liquiritine 9, 8,

Fignt pilulae 190

Pilulae Chinini bydrochlorici.

Rp. Chinini hydrochlorici 5,0
Acidi hydrochlorici git. nonnullas
Finnt pitalae 20. Jede Filic enthalit 0,25 g Chininchlorhydrat. Die Filien sind welss, werden bald bart, lösen sich aber leicht.

Solutio Chinini hydrochlorici. Eduscu. Rp. Chinini hydrochlorici 0,5-1,0 Olycerini

Aquae AA 2,0.
Zur subkatanen Injektion. Die Zugabe von Süure sum Zweck der Auflösung ist nicht gestattet,

Soluté de chierhydrate basique de Quinîne pour injections hypodermiques (Gall.).

Chinopyrlo such Santesson u. Laveran. Ro. Chinini hydrockloriei 3.0

Rp. Chipini hydrochlorici 5,0 Anthyyrini 2,0 Aquae destilinine steriliantas

q. a. (circa 6 g) ad 10 ccm. 1 ccm = 0.3 Chintachlorhydrat. Die Lösung blänt Luckmunpapier schwach,

11. Chininum bihydrochloricum. Saures Chlninchlorhydrat. Saures chlorwasserstoffsaures Chinin. Quininae Hydrochloridum acidum (Brit.). Chlninum bismuriaticum. Chlorhydrate neutre de Quinine (Gall.). CeoH24N2Oc. 2HCl. Mol. Gew. = 397. Diese Verbindung wird erhalten durch Umsetzung von Chininbisulfat mit Baryumchlorid. Man löst 10 Th. Chininbisulfat in 50 Th. Wasser, andererseits 4,45 Th. Bandb. 4 pharm Praxis 1.

krystall. Baryumehlerid in 50 Th. Wasser, mischt beide Lösungen, sorgt in der bet Chiminum bydrochlericum, S. 750, angegebenen Weise dafür, dass unter keinen Umständen Baryumsalz, sondera dass eher eine kleine Menge Schwefelsäure in Lösung ist und dunstet das Filtrat bei einer 60° C. nicht übersteigenden Hitze ab, bis es krystallisirt. — Man kann auch 10 Th. gewöhnliches Chiminchlothydrat unter Zusatz von 3,7 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) in 20 Th. Wasser auflösen und die filtrirte Lösung über Calciumehlerid zur Krystallisation abdunsten lassen.

Kleine, farblose Saaien, löslich in 0,7 Th. Wasser, leicht löslich in Alkehol, schwer löslich in verdännter Salzsäure, schwerföslich in Chforoform. Die wässerige Lösung ist von saurer Reaktion.

Wird besonders für subkutane Injektionen angewendet.

fil. Chininum bihydrochloricum carbamidatum. Chinin-Harnstoff-Chlorhydrat. Chininum ureato-hydrochloricum. Salzsaures Harnstoff-Chluin.  $C_{00}H_{24}$   $N_0O_0$ .  $CON_0H_4$ .  $2\,HCl + 5\,H_2O$ . Mol. Gew. = 547.

Darstellung. 400 Th. Chininehlorhydrat werden in 300 Th. verd. Salzsäure (1,061 spec. Gew.) gelöst, mit 60—61 Th. völlig reinem Harnstoff versetzt, bis zur Lösung erwärmt, durch Glaswolle filtrirt und zur Krystallisation bei Seite gestellt. (Den Harnstoff reinigt man nöthigen Falles durch Umkrystallisiren aus 95 Proc. Alkohol oder aus absolutem, falls der Harnstoff feucht ist.) Die nach 24 Stunden gebildeten Krystalle bringt man auf einen Trichter, lässt abtropfen, wäscht mit destillirtem, möglichst kaltem Wasser nach, breitet sie auf flachen Tellern aus und trocknet bei Zimmertemperatur. Die Mutterlauge wird eingedampft (die Verbindung des Chinins mit Harnstoff erleidet in wässriger Lösung beim Kochen keine Zersetzung oder Farbenveränderung, auch ist das Sonnenlicht ohne Einflass auf eine koncentrirte Lösung) und wiederum zur Krystallisation hingestellt. Die letzte, braungefärbte Mutterlauge überlässt man in einer Schale der freiwilligen Verdunstung, wobei alles Chinindoppelsatz allmählich herauskrystallisirt und entfernt werden kann.

Elgenschaften. Das Chininum bimuriatieum earbamidatum krystallisirt aus heissen Lösungen in harten, weissen, zusammenhängenden, vierseitigen Prismen. Bei freiwilligem Verdunsten einer koncentrirten Lösung entstehen sehr gresse, häufig durch die ganze Schale sich erstreckende, durchsichtige Prismen. Das Salz löst sich bei gewöhnlicher Temperatur in seinem gleichen Gewicht Wasser, eine etwas diekflüssige, am Licht sich nicht verändernde Flüssigkeit von strobgelber Farbe bildend. Während des Auflösens findet eine bedeutende Temperaturerniedrigung statt.

Es ist nicht hygreskopisch und verwittert nicht, nur beim Erwärmen werden die Krystalle trübe und gelblich. Bei 70-75° C. schmelzen sie unter Verlust von 10 Proc. Wasser zu einer gelblichen Flüssigkeit, welche nach dem Erkalten zu einer gelblichen Masse erstarrt. Lässt man die Masse an der Luft stehen, so zieht sie nach einigen Tagen die ganze Menge des verloren gegangenen Wassers an und wird wieder weiss. Löst man das geschmolzene Salz in Wasser, so lässt es sich vollständig in Krystallen wieder gewinnen. Auch in Weingeist ist es löslich, durch Aether wird aus dieser Lösung ein Salz von etwas abweichender Zusammensetzung ausgefällt.

Anwendung. Das Salz findet besonders Anwendung zu subkutanen Injektionen. Es eignet sich hierfür namentlich deswegen, weil es leicht löslich ist und an der Applikationsstelle nur geringe Reizerscheinungen vorursacht.

Chluinum-Ferri chloratum. Eisen-Chininchlorid. Man lost 10 Th. Chininhydrat (C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 3 H<sub>2</sub>O<sub>1</sub> in 14,3 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. = 1,232) in der Kälte auf. Die Lösung ist dunkelrothbraun und gesteht bei längerem Stehen zu einem Brei, welcher bei gelinder Wärme und unter Luftabschlüss ausgetrocknet, eine harte, dunkelbraune Masse von harzigem Bruch darstellt. Man zerreibt es, trocknet es nochmals über Schwefelsäure oder über Actzkalk nach und bewahrt es in gut verschlössenen Gefüssen vor Licht geschützt auf. — Es löst sich leicht in Wasser oder in Alkohol, weniger in Aether und schmeckt bitter-adstringirend.

Kersch empfiehlt es äusserlich als blutstillendes Mittel. Es wirkt im Gegensatz zu Eisenchlorid schmerzlos und nicht ätzend. Innerlieb giebt er 10 Tropfen der 10 procentigen Losang in Wasser gegen Blutungen verschiedener Art und als Roborans.

Solutio Chinini hydrochlorici pro injectione. Stoffella. 2 g Chininchlorhydrat werden unter Erwärmen in 10 ccm destillirtem Wasser gelöst. Die Lösung krystallisirt unterhalb 32° C., bei Bluttemperatur aber ist sie flüssig und kann alsdann bei dieser Temperatur verwendet werden. Sie darf nicht sauer, sie soll vielmehr schwach alkalisch reagiren.

Chininum hydrochlorico-phosphoricum. Chininum muriatico-phosphorloum.  $C_{20}H_{24}N_0O_0$ . HCl. 2[PO,H<sub>2</sub>] + 3H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 610,5. Füllt allmählich aus einer Lösung von 35 Th. Chininchlorhydrat in einer schwach erwärmten Mischung von 70 Th. Phosphorsäure (1,154 spec. Gew.) and 9 Th. verdünnter Salzsäure (von 12,5 Proc. HCl) in Krystallen aus. Löslich in 2 Th. Wasser, die Lösung reagirt sauer. Das Salz enthält rund 53 Proc. Chinin und fand erfolgreiche Anwendung bei Malaria und nervösem Kopfsehmerz.

Chininum hydrochlorico-sulfuricum. Chininum muriatico-sulfuricum.  $\{C_{20}H_{21}N_2O_2\}_2 \cdot H_2SO_4 \cdot 2RCI + 3H_2O = 873$ . Wird erhalten, indem man 10 Th. gewöhnliches Chininsulfat in 3,3 Th. Salzsaure (von 25 Proc. HCl) auflöst und die Lösung an einem warmen Orte, vor Staub geschützt, der freiwilligen Verdunstung überlässt. Farblose, in 1 Th. Wasser lösliche Krystalle. Wird von Grimaux und Laborde zur subkutanen Anwendung empfohlen: Rp. Chinini hydrochlorico-sulfurici 5, Aquae destillatae 6,0, 1 ccm der Lösung = 0,5 g des Salzes. Das Salz enthält 74,2 Proc. Chinin.

Sanochinol-Langheld. Ein von Dr. Erich Langheld dargestelltes Chinin-Präparat. Es wird erhalten durch Einwirkung von Ozon auf wässerig-alkoholische Lösungen von Chininsalzen. Das gegenwärtig im Handel befindliche Präparat ist die mit Ozon behandelte Lösung des salzsauren Salzes. Sie soll in 100 com = 4 g Chininchlorhydrat bez. dessen Umwandlungsprodukte enthalten.

Gelbe bis braunliche oder braune, nach Aldehyd ricchende saure Flüssigkeit, welche durch Natronlauge nicht gefällt wird. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Das Sanochinol wird gegen Tuberkulose und gegen Malaria angewendet. Der Erfinder stellt sich vor, dass durch die Behandlung mit Ozon aktiver Sauerstoff in die Blutbahn eingeführt wird und dort Mikroorganismen schwächt oder tödtet.

Zur Zeit werden auch andere Salze, z. B. das schweselsaure und das ameisensaure Chinin der Behandlung mit Ozon unterworfen.

# Chininum salicylicum.

Chininum salicylicum. (Helv. Erginzh.). Chininsalicylat. Salicylsaures Chinin. Salicylate de Quinine basique (Gali).  $C_{20}H_{24}N_2O_2$ .  $C_7H_6O_4 + \frac{1}{2}H_2O$ . Mol. Gew. = 471.

Zur Darstellung löst man 3,89 Th. Natriumsalicylat in 120 Th. Wasser, erhitzt zum Sieden und setzt alsdann sogleich unter Umrühren 10 Th. officinelles Chininsulfat hinzu. Ex bildet sieh unter diesen Umständen sogleich das schwerlösliche Chininsalicylat, welches sieh als Niederschlag ausscheidet. Die Umsetzung ist nach wenigen Augenblicken des Siedens beendat. Man lässt erkalten, bringt den Niederschlag auf ein Filter, wäscht ihn mit kaltem destillirten Wasser, bis das Ablaufende durch Baryumchlorid nicht mehr getrüht wird, und trocknet an der Luft auf poröser Unterlage. — Bei der Darstellung sind alle eisenhaltigen Materialien, auch eisenhaltiges Filtrierpapier u. dergl. mit Sorgfalt auszuschliessen.

Farblose, leicht etwas röthlich werdende Krystallnadeln, löslich in etwa 230 Th. Wasser von 10° C., löslich auch in 25 Th. Weingeist, besonders leicht löslich in Chloro-

form. Es enthält 68,79 Proc. Chinin C20 H21 N1O2 und 1,91 Proc. Wasser, welches bei 100° C. vollstilndig entweicht.

Fügt man zur kalt gesättigten wässerigen Lösung etwas stark verdinnte Eisenchloridlösung hinzu, so tritt violette Farbung auf. Versetzt man 10 cem der gesättigten wilsserigen Lösung mit 3 ccm starkem Chlorwasser, so tritt auf Zusatz von Ammoniak smaragdgrune Furbung auf (Thalleiochin-Reaktion). - Verdünnte Schwefelsaure bringt in der wässerigen Lösung blane Fluorescenz bervor.

Prüfung. 1) Das Salz verliert bei 100°C, höchstens 2 Proc. an Gewicht. 2) Löst man 0,5 g Chininsalicylat unter Zufügung einiger Tropfen Salpetersäure in 25 ecm destillirtem Wasser, so darf die von der Salicylsäure abaltrirte Lösung weder durch Silbernitrat noch durch Baryamnitrat merklich getrübt werden (Chlor, bez. Schwefelsäure, von denon Spuren zuzulassen sind),

Prufung auf Nebenalkaloide: 2 g Chininsalicylat werden in 10 ccm Wasser suspendirt; die Mischung werde mit Natronlauge stark alkalisch gemacht und wiederholt mit Acther ausgeschüttelt. Den Verdunstungsrückstand der abgehobenen Actherschichten löse man in der 20 fachen Menge Weingeist, neutralisire diese Lösung genau mit verdünnter Schwefelsäure und verdunste die Mischung im Wasserbade. Den zerriebenen Verdanstungsrückstand übergiesse man alsdann in einem Probirröhrchen mit 20 cem Wasser und stelle das Ganze 1/2 Stunde lang, unter hänfigem Umschütteln, in ein auf 60-65° C. erwürmtes Wasserbad. Hierauf setze man das Probirrohr in Wasser von 15° C. und lasse es unter häufigem Schütteln 2 Stunden lang darin stehen. Alsdaun filtrire man durch ein aus bestem Filtrirpapier gefertigtes Filter von 7 cm Durchmesser, bringe 5 ccm des 15° C. zeigenden Filtrates in ein trocknes Probirrohr und mische allmählich Ammoniakflüssigkeit von 15° C. hinzu, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelöst ist. Die hierzu erforderliche Monge Ammoniakflüssigkeit darf nicht mehr als 4 cem betragen.

Chlniaum salleylieum cum Antipyrino. Ist ein Gemenge gleicher Theile Chinin-salicylat und Antipyrin. Bei Neuralgien in Gaben von 0,5-1,0 g gebraucht. Influenzin von E. Schniewing-Elberfeld ist eine Mischung von Phenacetin, Coffen,

Chininsalicylat und Natriumchlorid.

# Chininum sulfuricum.

l. Chininum sulfuricum. (Austr, Germ. Helv.) Chininum sulfuricum basicam. Sulfate de Quinine basique (Gall). Quininae Sulphas (Brit. U.-St.) Chininsulfat (basisches oder neutrales). Gewöhnliches oder officinelles Chininsulfat. Schwefelsaures Chinin.  $(C_{20}H_{21}N_2O_2)_{3}$ .  $H_{1}SO_4 + 8H_{1}O$ . Mol. Gew. = 800.

Nach der Auffassung der modernen Chemie ist das vorstehend angeführte Salz das basisch-schwefelsaure Chinin. Da aber seine Reaktion neutral ist, so wird es in der Regel als neutrales Chininsulfat bezeichnet. Da es endlich das am meisten angewendete Chininsalz ist, so wird es auch das "gewöhnliche oder officinelle Chiniusulfat" genannt.

Darstellung. Die lohnende Darstellung des Chinin's ist nur in besonders bierfür eingerichteten Fabriken möglich. Dieselbe ist in ihren Grundzügen die folgende:

Die in feines Pulver verwandelten Chinarinden werden mit Kalkmileh alkalisch gemacht, um das Chinin und die anderen Alkaloide, welche in den Rinden an verschiedene Sauren gebunden sind - die wichtigsten der letzteren sind die Chinasaure, die Chinagerbsaure und die Chinovasaure - in Freiheit zu setzen.

Die Extraktion der Alkaloïde wird nun nach zwei verschiedenen Methoden ausgeführt; a) Beim Dekanthirverfahren werden die alkalisch gemachten Rinden in Apparate mit retirenden Rührwerken gebracht. Sie werden in deuselben mit erwärmten, hoch-niedenden Mineraldlen, z. B. Paraffinol, durchrührt, welche die Alkaloide aufnehmen. Nach einiger Zeit lässt man die Rinden sich absetzen, zieht hierauf die klare Oellösung ab und entzieht derselben durch Schütteln mit verdünnter Schwefelsäure die Alkalorde. In gleicher Weise macht man mehrere Auszüge bis zur Erschöpfung der Rinden.

b) Beim Deplacitverfahren werden die alkalisch gemachten Rinden in oplindrischen, mit Senkböden versehenen Gefüssen mit erwärmten Mineraldlen oder Weingeist bis zur Erschöpfung ausgezogen. Die Alkaloïde werden dem Extraktionsmittel entweder mit verdünnter Schwefelsaure entzogen (bei Verwendung hochsiedender Oele) oder dieses abdestillirt (bei Verwendung von Weingeist, oder von niedrigsiedenden Oelen) und aus dem in der Destillirblase zurückbleibenden Harze die Alkaloïde mit verdünnter Schwefelsaure ausgezogen.

Die nach der einen oder anderen Methode erhaltene saure Lösung enthält je nach

der Natur der verschiedenen Chinarinden neben Chinin die folgenden Alkaloide:

 $\begin{array}{lll} \operatorname{Hydrochinin} & C_{\mathfrak{g}_0}H_{\mathfrak{g}_0}N_{\mathfrak{g}_0}O_{\mathfrak{g}_0}\\ \operatorname{Cinchonidin} & C_{\mathfrak{g}_0}H_{\mathfrak{g}_0}N_{\mathfrak{g}_0}O_{\mathfrak{g}_0}\\ \operatorname{Hydrocinchonidin} & C_{\mathfrak{g}_0}H_{\mathfrak{g}_4}N_{\mathfrak{g}_0}O_{\mathfrak{g}_0}\\ \operatorname{Chinidin} & C_{\mathfrak{g}_0}H_{\mathfrak{g}_4}N_{\mathfrak{g}_0}O_{\mathfrak{g}_0}\\ \operatorname{Hydrochinidin} & C_{\mathfrak{g}_0}H_{\mathfrak{g}_0}N_{\mathfrak{g}_0}O_{\mathfrak{g}_0} \end{array}$ 

Cinchonin  $C_{10}H_{22}N_4O$ , Cinchotin  $C_{10}H_{21}N_3O$ , Chinamin  $C_{10}H_{21}N_3O$ , Chinamin  $C_{10}H_{21}N_3O$ , Chinamidin  $C_{10}H_{21}N_3O$ , Chinicin  $C_{20}H_{24}N_2O$ , u. s. w.

Diese schwefelsaure Alkaloidlösung wird in der Hitze mit Soda neutralisirt; as krystallisirt beim Erkalten die Hauptmenge des Chinins als unreines Sulfat aus. Aus der Lauge wird das Chinin vollends durch Seignettesalz als sehwer lösliches Tartrat abgeschieden. Die so gewonnesen, Chinin enthaltenden Gemenge werden in den verschiedenen Fabriken nach besonderen, als Geheimnis bewahrten Verfahren auf reines Chinin verarbeitet, welches sodam als Sulfat unter Zusatz von Thierkohle aus Wasser umkrystallisirt wird. Es wird so zunächst das gewöhnliche Chininsulfat erhalten, welches zwar den Ansprüchen früherer Pharmakopöen genügte, dabei jedoch noch mehrere Procente Hydrochinin und Cinchonidin enthält.

Seit etwa 15 Jahren wird ein besonderer Werth darauf gelegt, ein von Nebenalkaloïden möglichst freies Chininsulfat anzuwenden. Die Trennung des Cinchenins vom Chinin
gelang sehen früher in zufriedenstellender Weise. Dagegen verursachte zunächst Schwierigkeiten die Trennung des Chinins vom Cinchenidin und Hydrochinin, welche beiden
letzteren Basen man gewöhnlich als "Nebenalkaloïde des Chinins" bezeichnet. Diese Schwierigkeit beruht darauf, dass das Chininsulfat die hartnäckige Neigung hat, mit dem Cinchenidinsulfat und Hydrochininsulfat zusammen zu krystallisiren, und gerade diese zusammenkrystallisirten Gemenge stellen die beliebte leichte wollige Form des Chininsulfats
dar. Andererseits stösst die Prüfung solcher zusammenkrystallisirter Gemenge auf Schwierigkeiten; diese zusammenkrystallisirten Gemenge verhalten sich bei einigen Prüfungsmethoden wesentlich anders, als durch blosses Zusammenreiben erhaltene Mischungen. —
Die Darstellung eines reinen oder doch fast reinen (d. h. von Nebenalkaloïden freien)
Chininsulfats gelingt indess, wenn man das Chinin vorher in das Chinin-bisulfat verwandelt.

Daratellung des reinen, von Nebenalkalotden freien Chininsulfats. Man stellt zunächst in der auf S. 768 angegebenen Weise durch Auflösen von gewöhnlichem Chininsulfat in verdünnter Schwefelsiure das reine Chininbisulfat dar. Alsdann löst man 1 Th. desselben in 80 Th. heissem destillirten Wasser und neutralisirt die Lösung mit einer filtriten Lösung von krystell. Soda, bis sie weder blaues noch rothes Lackmuspapier verändert. Hierauf durchrührt man die noch heisse Lösung mit etwas Thierkolde und filtrirt noch heiss. Das nach dem Erkalten auskrystallisirte Chininsulfat wird gesammelt und bei gelinder Wärme rasch getrocknet.

Diese Darstellung beruht darauf, dass das Chininbisulfat nicht mehr die Neigung hat, mit dem Cinchonidinbisulfat und Hydrochininbisulfat zusammen zu krystallisiren. Es gelingt demnach, das Chininbisulfat frei von Nebenalkaloïden zu erhalten, worauf alsdann die Ueberführung in das gewöhnliche Chininsulfat keine Schwierigkeiten verursacht.

1m Jahre 1891 ist es Grimaux und Armaud gelungen, durch Einwirkung von Brommethyl auf eine Lösung von Cupreïn und Natrium in Methylalkohol das Cupreïn (C, H, N, O, ) in Chinin überzuführen. Damit ist bewiesen, dass das Chinin die Oxymethylgruppe OCH, enthält.

Eigenschaften des Chiminsulfats. Das reine Chininsulfat bildet weisse, zarte, lockere, biegsame, seidenglänzende Nadeln oder harte prismatische Nadeln, welche dem monoklinen System angehören. Es ist geruchlos und besitzt anhaltend bitteren Geschmack. Es braucht bei 15° C. etwa 800 Th., bei 100° C. etwa 25 Th. Wasser zur Lösung. Es ist ferner in etwa 90 Th. kaltem und 6 Th. siedendem Weingeist löslich, etwas löslich

(1:40) in Glycerin, fast unlöslich in weingeistfreiem Aether und in (1:700) Chloroform. Es löst sich ziemlich leicht in einem Gemisch von 2 Raumtheilen Chloroform und 1 Raumtheil Alkohol. Die Lösungen sind neutral. Unter Zusatz von verdünnten Säuren ist es im Wasser leicht löslich. Die Lösung in schwefelsäurehaltigem Wasser fluorescirt bläulich.

Das Salz entspricht in unverwittertem Zustand der Formel:

 $2 [C_{20}H_{34}N_2O_2] \cdot H_4SO_4 + 8 H_4O$  mit dem Mol. Gewicht 890 und anthält in diesem Zustande 72,81 Proc. freie trockene Base, 11,01 Proc. Schwefelsäure, 16,18 Proc. Wasser.

Es verwittert sehr rasch an der Luft und verliert alsdam bei längerem Liegen 6 Mol. Krystallwasser, so dass ein Salz mit der Formel  $2\,C_{20}H_{24}N_2O_9$ .  $H_2SO_4+2\,H_2O$  zurückbleibt. Dasselbe enthält noch 4,6 Proc. Krystallwasser. Dieses entweicht vollends bei 100° C. Das völlig ausgetrocknete Chininsulfat zieht an der Luft sehr rasch wieder Wasser an, bis es die 2 Mol. Krystallwasser entsprechende Menge wieder enthält.

Bei stärkerem Erhitzen schmilzt es, bei weiterem Erhitzen wird es roth und verbrenat auf dem Platinblech, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Aufbewahrung. Das Chininsulfat wird am besten in gut verschlossenen Glasgefässen vor Licht geschützt aufbewahrt. In Papierschachteln verliert es mit der Zeit bis zu 3/4 seines Krystallwassergehalts, ja selbst in Blechdosen giebt es je nach der Art und Weise des Verschlusses bei langem Stehen einen grösseren oder kleineren Gewichtsverlust. Auch in Glasgefässen tritt eine Verwitterung des Salzes ein, wenn der Stopfen derselben häufig gelüftet wird.

Prüfung. Die Prüfung des Chininsulfats hat unter folgenden wichtigen Gesichtspunkten zu geschehen: 1) Ist das Präparat überhaupt Chininsulfat? 2) Ist es frei von
groben absichtlichen (Salicia, Zucker, Gips) Beimengungen und liegt auch keine Verwechselung mit anderen, texisch wirkenden Alkaloïden (Morphin, Strychnin) vor? 3) Bewegt
sich der Wassergehalt in den zulässigen Grenzen? 4) Ist der Gehalt an Nebenalkaloïden
ein zulässiger?

I. Identitätsreaktionen. Man schüttle 0,1 g des Salzes mit 100 ccm destillirtem Wasser; man arhalte eine klare, nicht oder sehr schwach fluorescirende, bitter schmeckende Lösung.

a) 10 ccm der Lösung geben, mit einigen Tropfen verlännter Schwefelsäure versetzt, eine blaue Fluorescenz. — b) 10 ccm der Lösung geben, mit einigen Tropfen Ammoniak oder Natronlauge versetzt, eine milchige Trübung, aus welcher sich nach einigen Stunden ein weisser, flockiger Niederschlag absetzt. — c) 10 ccm der Lösung werden mit 2 ccm kräftigem Chlorwasser versetzt und 2 ccm Ammoniak hinzugefügt. Die Flüssigkeit färbe sich smaragdgrün (Thalleio chinreaktion). Beim Uebersättigen der Lösung mit verdünnter Salzsäure schlage die Farbe in rothbraun um. — d) 5 ccm der Lösung werden mit destillirtem Wasser auf 100 ccm verdünnt (Koncontration 1:20000). Diese Lösung werde auf Zusatz von 2 Tropfen Bromwasser und einigen Tropfen Ammoniak smaragdgrün gefärbt. — e) 10 ccm der Lösung werden mit 2 ccm Chlorwasser, hierauf mit 0,5 ccm gesättigter Ferrocyankaliumlösung und mit 1 Tropfen Ammoniak versetzt. Es entstehe eine prächtig rothe Färbung (Voozu), welche rasch braun und missfarbig wird. — f) Einige ccm der Lösung werden durch Baryumnitrat, nicht dagegen durch Silbernitrat getrübt. (Unterschied von Chininchlorhydrat.)

II. Fremde Stoffe. a) Chloroform-Alkoholproba. 1 g des Salzes löse sich in 7 cem eines Gemisches von 2 Raumtheilen Chloroform und 1 Raumtheil absolutem Alkohol beim Erwärmen auf 40 bis 50° C. völlig auf. Die Lösung bleibe auch nach dem Erkalten klar. (Ammonsulfat und andere anorganische Salze, viele organische Stoffe bleiben ungelöst.) — b) Eine kleine Menge, auf dem Platinbleche verbrannt, hinterlasse keinen Rückstand (unorganische Verunreinigungen). — c) 0,1 g des Salzes, mit 2 bis 3 cem konc. Schwefelsäure übergossen, sollen eine gelbliche Lösung geben. Eine braune Farbe deutet auf fremde organische Stoffe, wie z. B. Zucker. Eine Rothfärbung auf Saliein. Gips und andere anorganische Stoffe bleiben unaufgelöst und sind im Glührückstaude anfzusuchen. — d) 0,1 g, mit 2 bis 3 cem konc. Salpetersänre von 1,185 spec. Gewicht

übergossen, sollen eine schwachgelbliche Lösung geben. Eine Braunfärbung deutet auf organische Beimengungen, Rothfärbung auf eine selche von Morphin, Bruein.

III. Wassergebalt. Die Mehrzahl der Pharmakopsen verlangt ein atwas verwittertes Chininsulfat und lässt höchstens 15 Proc. Wassergebalt zu. Dies entspricht einem Salze mit 7 bie 71/2 Mol. Krystallwasser.

Es schreiben als zulässigen Wassergehalt (Gewichtsverlust bei 100° C.) vor in

Procenten:

U.-St. Helv. Germ. Brit. Gall. Austr. 16,2 15.0 15.0 15.0 15,0 15,0

Ein Chininsulfat z. B. mit der Formel 2 [C20H24N2O2] . H2SO4 + 7 H4O gedacht, ent-

halt, 74,31 Proc. freie Base und 14,45 Proc. Wasser.

Bei der mit 1 g Chininsulfat auszuführenden Wasserbestimmung muss der Eigenschaft des völlig entwässerten Chininsulfats, aus der Luft sehr rasch Wasser anzuziehen, Rechnung getragen werden. Man sorgt daher, dass das Erkalten des ausgetruckneten Saizes und das Wägen in getrockneter Luft vorgenommen wird.

IV. Prüfung auf Nebenalknloïde. Die Ansprüche an die Reinheit des Chinin-Bulfats haben sich mit Recht in den letzten Jahren erheblich verschärft. Früher war man

zufrieden, wenn das Chininsuliat Larmo's Aetherprobe aushielt.

L. Liebia's Probe. Diese Probe, welche zum Nachweis kleiner Beimengungen von Cinchonin recht brauchbar ist, wird in folgender Weise ausgeführt: 1 g Chiniasulfat wird in einem dickwandigen Probirrohrohen mit 10 eem Aether vom spec. Gewicht 0,728 und 2 ccm Ammoniak übergossen, hierauf des Röhrehen gut verkorkt und die Mischung kräftig durchschüttelt. Es sollen zwei, auch bei längerem Stehen völlig klar bleibende Schichten resultiren. Eine Trübung deutet auf Cinchonia.

Bei einem nicht zu geringfügigen Cinchonidingehalt des untersuchten Chininsulfats tritt je nach der Menge bald oder später eine Ausscheidung oder Auskrystallisation von

(Chinin haltigem) Cinchonidin ein.

Immerhin kann ein Chininsulfat, welches 15-20 Proc. Cinchonidin + Hydrochinin

enthalt, dieser Probe noch Genüge leisten.

Schärfer als diese Probe ist die in die Pharm. Germ. I und II aufgenommene

H. KERNEB'sche Probe. 2 g Chininsulfat schüttle man bei 15°C. mit 20 cem destillirtem Wasser und filtrire nach einer halben Stunde 5 ccm in ein Probirröhrehen. Hierauf mische man allmühlich Ammoniak zu, bis das ausgeschiedene Alkalord wieder aufgelöst ist. Es wurde hierbei die Bedingung gestellt, dass ein zulässiges Chininsulfat nicht

mehr als 7 ccm Ammoniak erfordere.

Diese Probe beruht auf folgenden Thatsachen: Die verunreinigenden Nebenalkaloidsulfate sind in kaltem Wasser sehr viel leichter löslich als Chininsulfat. Diese kalt ge-sättigte Lösung eines durch Nebenalkalordsalze verunreinigten Chininsulfates enthält also grössere Alkalordmengen in Lösung als die bei der nämlichen Temperatur bereitete Lösung von reinem Chininsulfat. Wird einer solchen Lösung Ammoniaklüssigkeit binzugefügt, so scheiden sich zunächst die freion Alkaloide unlöslich aus. Zu ihrer Wiederauflösung bedarf es einer bestimmten Mange von Ammoniaklüssigkeit, welche um so grösser ist, je mehr Alkalotdsulfate vorher in Lösung gegangen waren.

Diesen Zweck erreicht jedoch die Probe in höchst unvollkommener Weise. Allerdings erfordert das Filtrat von chemisch reinem Chinipsulfat nur 3,5-3,8 ccm Ammoniakflüssigkeit zur Lösung, ferner steigt der Ammoniakmehrverbrauch in ziemlich proportionsler Weise, wenn zunehmende Quantitäten von Nebenalkalondsulfaten mechanisch dem Chininsulfat beigemischt werden. Wenn jedoch die fremden Alkaloïdsulfate mit dem Chininsulfat zusammenkrystallisirt sind, so geht in den zur Titrirung gelangenden wasserigen Auszug nur ein kleiner Theil derselben über. Unter solchen Umständen war es möglich, dass die Probe in obiger Fassung ein Chininsulfat zuliess, welches bis zu 12 Proc. Nebenalkalorde enthielt.1)

DE VIII und Scharfer wiesen 1886 auf den hohen Nebenalkaloudgehalt des der Kerner'schen Probe entsprechenden, in den Handel gelangenden Chininsulfates hin und theilten einige neue exakte Prifungsvorschriften für Chininsulfat und Vorschläge zu zweck-

dienlichen Modifikationen der Kernerschen Probe mit.

Kerner und Weller liessen darauf die Abanderung der Kernen'schen Probe folgen,") welche die Germ. III aufgenommen hat. Der Grundgedanke dieser modificirten Prüfungs-

Vergl. L. Schaffer, Arch. Pharm. 1896, S. 844; Das. 1887, S. 64.
 G. Kenner u. A. Weller, Arch. Pharm. 1887, S. 723.

methode ist der, dass durch die Verwitterung des Chininsulfates die Nebenalkalouisulfate für Wasser leichter ausziehltar werden.

HI. Probe von Kennen und Weller (Arzneibuch f. d. Deutsche Reich). 2 g Chininsulfat, welches bei 40-50° C. vollig verwittert ist, übergiesse man in einem Probir-rohre mit 20 cem destillirtem Wasser und stelle das Ganze eine halbe Stunde lang, unter rohre mit 20 eem destillirtem Wasser und siehe oas Ganze eine nates Stande lang, unter häufigem Umschütteln, in ein auf 80-65° C. erwärmtes Wasserbad. Hierauf setze man das Probirrohr in Wasser von 15° C. und lasse es unter häufigem Schütteln 2 Stunden lang darin stehen. Alsdann filtrire man durch ein aus bestem Filtrirpapier geferbigtes Filter von 7 cm Durchmesser, bringe 5 ccm des 15° C. zeigenden Filtrates in ein trockenes Probirröhrchen und mische allmählich Ammoniakflüssigkeit von 15°C, zu, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelöst ist. Die hierzu erforderliche Menge Ammoniakflüssigkeit darf nicht mehr als 4 ccm betragen,

Der Maximalammoniakverbrauch von 4 ccm, welchen diese Probe vorschreibt, ist so knapp bemessen, dass man daraus wohl die Absieht der Autoren des Arzneibuches erkennen kann, nur noch ein völlig reines Chininsulfat als officinell zuzulassen, obwohl man angesichts der folgenden Thatsachen an der praktischen Verwirklichung dieser Idee in der

vorgeschriebenen Probe etwas zu zweifeln geneigt ist:

Ein chemisch reines Chininsulfat, welches aus einem mehrmals umkrystallisirten Bisulfat hergestellt ist, liefert mit dieser Probe ein Filtrat, von welchem je nach der Natur des Filtrirpapiers die ersten 5 ccm 3,3-3,8 ccm Ammoniak zur Klarlösung gebrauchen. Die zweiten 5 ccm erfordern schon 3,8-4,1 ccm Ammoniak.

Wie erklärt sich dieses? Chininsulfat wird von Filtrirpapier je nach dessen Dicke oder Filtrirfkligkeit aus wässerigen Lösungen in wechselnder Weise absorbirt. Aus den zweiten 5 com des Filtrats nimmt das mit Chinin aus den ersten 5 com theilweise gesättigte Filtrirpapier weniger Chinin auf und steigt infolge dessen der Ammoniakverbrauch der ersteren, und zwar, was für die Pharmakopöe-Probe bedenklich ist, bisweilen über die Maximolzahl hinaus.

Scharfer, welcher auf dieses Verhalten zuerst hinwies,1) zeigte, dass eine gesättigte Chininsulfatlösung beim Filtriren durch ein mehrfach gelegtes Filter sogar alles Chinin verlieren kann, so dass das Filtrat mit einem Tropfen Ammouiak nicht einmal mehr eine Tribung giebt. Derselbe empfiehlt zu solchem Zwecke die gegen Alkaloïdsalze völlig indifferente Glaswolle als Filtrirmaterial zu verwenden.

Bei Verwendung von Glaswolle braucht das Filtrat obiger Probe bei chemisch reinem Sulfat 4-4,3 ccm Ammoniak. Solche Schwankungen deuten auf geringe, nach dem zweistündigen Abkühlen der Chininsulfatlösungen noch verbleibende Uebersättigung.

Es wire wohl zweckmässiger gewesen, bei dieser Probe Filtration durch Glaswolle und einen Maximalammoniakverbrauch von 4,5 ccm vorzuschreiben.

Man achte bei dieser Probe ferner genau auf die Abkühlungstemperatur von 15° C. Eine Erhöhung der Temperatur von 1° C. kann einen Mehrverbrauch an Ammoniak von 0,2-0,3 ccm bedingen.

Den erwähnten, bisweilen einen grossen Ausschlag im Ammoniakverbrauch der Probe hervorrufenden Umständen steht eine ziemlich schwach ausgeprägte Empfindlichkeit derselben gegen kleine Einchonidinbeimengungen gegenüber. Die ersten Procente in das Chininsulfat einkrystallisirten Einchonidin's werden bei der Probe so gut wie gar nicht

Immerhin ist die Probe mit genauer Berücksichtigung des oben Gesagten wesentlich

schärfer als die der früheren Pharmakopöe.

Da sich bei allen Prafungsmethoden des Chininsulfats, welche auf der Basis der KERNER'schen Probe stehen, zusammengemischte Gemenge der Sulfate von Chinin, Cinchonidin und Hydrochimin völlig anders verhalten wie zusammenkrystallisirte, so haben die Proben, bei welchen während des Untersuchungsganges eine völlige Auflösung der Alkalordsulfate eintritt, wesentliche Vorzüge vor den ersteren, weil sich deren Empfindlichkeit gegen Nebenalkalorde durch Gemische chemisch reiner Sulfate der genannten Alkalorde jeweils kontrolliren lässt. Von solchen Proben seien hier die Oxalat- und die

IV. Schaefee's Oxalatprobe.") Dieselbe berubt darauf, dass Chininoxalat in Wasser

viel schwerer löslich ist, wie die Oxalate der anderen Chinaalkaloude.

Chininoxalat löst sich bei 15° C. in 1340 Theilen Wasser, Hydrochininoxalat do. Cinchonidinoxalat 140

I g Chiniusulfat, kryst. (resp. 0,85 g völlig ausgetrocknetes Sulfat) wird in ein kleines tarirtes Kochkölbehen gebracht und in 35 eem dest. Wasser in der Siedehitze aufgelüst

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup>) Pharm. Zeitg. 1887, 320. Arch. Pharm. 1887, 1041. <sup>e</sup>) Arch. Pharm. 1887, S. 1040.

Hierauf wird eine Lösung von 0,3 g neutralem kryst. Kaliumoxalat in 5 cem Wasser hinzugefügt und der Kolbeninhalt durch Zusatz von destillirtem Wasser auf 41,3 g gebracht. Man stellt das Kölbehen unter bisweiligem Umschütteln in ein Wasserbad von 20° C., fütrirt nach Verlauf von 1/2 Stunde durch ein Glaswollbäuschehen ab und fügt zu 10 com des Filtrates einen Tropfen Natronlauge. Es darf im Verlaufe von einigen Minuten keine Trübung entstellen, wenn das antersuchte Sulfat rein war.

Ein Chininsulfat, welches durch Leberführung von gewöhnlichem Chininsulfat in Bisulfat und Verwandlung des letzteren in Neutralsulfat dargestellt ist (siehe oben S. 757) entspricht der Probe.

Auf Zusatz von I Proc. Cinchonidinsulfat zu solchem Chininsulfate entsteht im

Filtrate mit Natronlauge eine Trübung.

14/2 Proc. Cinchonidinaulfatbeimischung werden auf gleiche Weise bei einem Chininaulfate erkannt, welches durch zweimalige Krystallisation von Bisulfat gereinigt war. 2-21/, Proc. Beimischung rufen dieselbe Reaktion bei einem Chininsulfat hervor,

welches aus einem viermal umkrystallisirten Bisulfat gewonnen war. 1)

Man ersieht hieraus

a) wie sehwierig die letzten Nebenalkaloïdbeimengungen aus dem Chininsulfat zu

beseitigen sind und

b) dass ein Chininsulfat, welches der Oxalatprobe genügt, im Maximum 2 Proc. Nebenalkalorde (Hydrochioin - Cinchonidio) enthalt,

V. DE VRII'S Chromatprobe. Diese Probe basirt auf demselben Princip wie die Oxalatprobe. Die Sulfate werden mit Kaliumchromat in die Chromate übergeführt. Das

durch seine Schwerlöslichkeit im Wasser sich auszeichnende Chininehromat krystallisirt aus, die Chromate der anderen Alkaloide gehen in die Mutterlauge.

1 g Chininsulfat wird in 45 ccm kochenden Wassers gelöst und 0,25 g reines neutrales Kaliumehromat zugefügt. Die Flüssigkeit wird auf 15<sup>6</sup> C. abgekühlt. Nach einer Stunde wird das auskrystallisirte Chininehromat auf einem Filter gesammelt, mit wenig Wasser nachgewaschen, bis das Filtrat 45 ccm beträgt. Zu 10 ccm der abfiltrirten Lauge füge man 1 Tropfen Natronlauge oder so viel, dass die Mischung gegen Phenolphthalempapier

Es soli eine klare Lösung entstehen, welche sich auch nicht trübt, wenn dieselbe auf 50° C. erwärmt wird. Eine Trabung deutet auf Veruoreinigungen mit Nebenchina-

alkalorden der Chinarinde.

Die Empfindlichkeit dieser Probe ist wohl annähernd dieselbe wie die der Oxa-

latprobe.

Zur Isolirung des reinen Cinchonidius aus dem mit Hilfe der Aether-, Oxalat-, Chromat- oder Bisulfatprobe von de Vant) aus Cinchonidin enthaltendem Chinin abgeschiedenen chininhaltigen Cinchonidin benützt man

VI. Schaefen's Tetrasulfatprobe. [9] Diese Probe beruht darauf, dass Cinchonidin ein in Alkohol viel sohwerer lösliches Tetrasulfat bildet als Chinin (Hydrochinin), und dass auch die Tetrasuliste dieser Alkaloide eine almlich geringe Neigung zu Doppelsalzbildungen

zeigen, wie die Bisulfate derselben:

und 1 g des Gemenges der freien Basen (Cinchonidin mit Chinin und Hydrochinin) werde in 9 g absolutem Alkohol und 3 g 5procentiger Schwefelslure in einem kleinen Pulverglase gelöst. Das Auskrystallisiren des in der überschüssigen Säure sehwer löslichen Cinchonidinsalzes wird durch öfteres Umschütteln und Abkühlen der Mischung unterstützt. Nach eintägigem Stahen wird abfiltrirt, die Lauge mittels einer Saugpumpe abgesaugt und mit wenig absolutem Alkohol tropfenweise nachgewaschen. Das ausgewaschene Salm wird an der Luft getrocknet und gewogen. Dasselbe entspricht der Formel: C<sub>10</sub>H<sub>25</sub>N<sub>2</sub>O. 2 H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> + 2 H<sub>2</sub>O. Von reinem Cinchonidin gehen bei diesem Verhältnisse 0,05 g freie Base in die Lösung über. Aus dem bei dieser Probe erhaltenen Cinchonidintetrasulfat kann man durch Aus-

fällung der wasserigen Lösung des Salzes mit Natronlauge chemisch reines Cinchonidin

vom Schmelzpunkt 199° C. gewinnen.

VII. Kunti's Wasserprobe und Carbodioxydprobe.

A) Die Wasserprobe. Diese Probe beruht auf folgenden Ueberlegungen: die Sulfate der sog. "Nebenalkaloïde" sind in Wasser sehr viel leichter löslich als das Chininsulfat. Bei den freien Basen ist das Umgekehrte der Fall, d. h. das freie Chinin ist in Wasser sehr viel leichter löslich als die freien Nebenalkalofde. Kusli bringt das Chininsuifat in Lösung, kühlt diese Lösung rasch auf 19-20° C. ab, lässt sie 1/a Stunde bei

Pharm, Zeitg. 1687, No. 100.
 Arch, Pharm. 1886, 846,
 Pharm. Zeitg. 1887, 97.

20°C. steben und filtrirt. Das Filtrat wird mit genügenden Mengen Natriumkarbonatlösung versetzt, um die in Lösung befindlichen Basen zu füllen, und es werden alsdann diejenigen Mengen Wasser ermittelt, welche erforderlich sind, um die ausgeschiedenen Basen wieder in Lösung zu bringen. Die Probe soll nach Kuben nicht blos geeignet sein festzustellen, ob ein Chininsalz probemässig ist oder nicht, sondern sie soll auch über die Menge der Verunreinigungen genügend genaue Auskunft geben, weil die Zunahme der zur Auflösung der ausgeschiedenen Basen erforderlichen Wassermenge den vorhandenen Verunreinigungen proportional ist. Die genauere Anweisung zur Ausführung der Wasserprobe lautet:

1,793 g (rund 1,8 g) Chiminsulfat, welches bei 40-50° C. völlig verwittert ist, [bez. 1,8 g lufttrockenes Chiminchlorhydrat mit 0,375 g chemisch reinem, wasserfreiem Natriumsulfat] übergiesse man in einem tarirten Glaskölbehen mit 60 g destillirtem Wasser, erhitze unter Umschwenken zum Sieden, erhalte darin 5 Minuten und bringe dann auf der Waage durch vorsichtigen Zusatz von destillirtem Wasser auf das Gesammtgewicht von 62 g. Das Kölbehen verstopfe man jetzt, kühle unter einem kalten Wasserstrahl bei beständigem Schätteln auf 19-20° C, ab, setze darauf in ein Wasserbad von genau 20° C, und lasse hier unter häufigem Schätteln ½ Stunde stehen. Man filtrire jetzt durch ein trocknes Filter von schwedischem Filtrirpapier, dessen Durchmesser 9 cm beträgt, bringe 5 ccm des 20° C. zeigenden Filtrates in einen trockenen Glaseylinder von 25 bis 30 ccm Inhalt, tröpfle hierzu mittels des Tropfglasses 3 Tropfen Natriumkarbonatlösung — bestehend aus I Th. chemisch reinem, wasserfreiem (l) Natriumkarbonat und 10 Th. Wasser — und mische dann allmählich destillirtes Wasser von 20° C, hinzu, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelöst ist. — Die hierzu erforderliche Menge Wasser darf nicht mehr als x com betragen. (Dieses x ist im Sinne des Germ. III = 12 ccm, nach Ross. IV = 13 ccm).

B) Die Carbodioxydprobe beruht auf folgenden Beobachtungen: Wenn man aus einer bei gewöhnlicher Temperatur gesättigten neutralen Lösung von Chininsulfat das Chinin durch Natriumkarbonat fällt, so löst sich das ausgeschiedene Chinin sehr leicht in einer Natriumbikarbonatlösung auf. Leitet man in eine solche Lösung Kohlensiure, so scheidet sich das Chinin (unter dem Mikroskop beobachtet) in prachtvollen, meist zu Büscheln vereinigten Nadeln aus. Diese stellen das neutrale Karbonat des Chinins dar. Die Gegenwart von Cinchonin, Cinchonidin und Chinidin, einzeln oder gemeagt, vermehrt anfänglich, vermindert und verzögert darauf, oder verhindert, wenn die Menge der Nebenalkaloïde einen gewissen Betrag übersteigt, auch ganz die Ausscheidung eines solchen Niederschlages, während Hydrochinin, wenn es allein im Chininsulfat vorkommt, die Menge des aus letzterem zu erzielenden Chininkarbonats um 0,1-0,2 cem verringert, wobei es gleich ist, ob die Beimengung des Hydrochinins 1 Proc. oder bis 10 Proc. beträgt. Die Anweisung zur Ausführung dieser Probe lautet:

Die Vorschrift zur Darstellung der Chininklasung ist die nämliche wie für die Wasserprobe.

În einen trockenen Glascylinder von 25—30 ccm Fassungsraum bringt man 5 ccm obiger Chininlösung, tropfele hierzu 3 Tropfen Natriumkarbonatlösung (s. Wasserprobe), um das Chinin zu fallen, füge alsdann 5 ccm einer frisch und kalt bereiteten Lösung von reinem Natriumbikarbonat (3:50) hinzu, worauf sich das gefällte Chinin wieder klar auflösen muss. Die Lösung bringe man auf 15°C., setze ein darauf in ein Wasserbad von der gleichen Temperatur und leite nun in die Lösung 30 Minuten luftfreie und trockene Kohlensfüre ein.

Während des Einleitens der Kohlensäure hat man zu beobachten, wann die ersten unzweifelhaften Spuren einer Ausscheidung in der Chininlosung erfolgen, welche Form die Flocken bei mikroskopischer Betrachtung allmählich annehmen, ob dieselben dem Anschein nach amorph bleiben (reines — 1/z Proc. Verunreinigung enthaltendes Chininsulfat) oder theilweise (1 Proc. Verunreinigungen) oder gänzlich (2—5 Proc. Verunreinigungen) körnige Beschaffenheit annehmen, in welchem Mansse sich der Niederschlag vermehrt, oder ob im Verlaufe von 30 Minuten gar keine Ausscheidung erfolgt (mehr als 10 Proc. Verunreinigungen).

Bei Chininsulfat bez. Chininehlorhydrat (Germ. III) entsteht eine reichliche, die ganze Flüssigkeit erfüllende Krystallisation von Chininka bonat.

Beide Proben sollen einander ergänzen, d. h. die nach der Wasserprobe erhaltenen Resultate sollen in Uebereinstimmung stehen mit den nach der Carbodioxydprobe sich ergebenden. — Indessen sind die Konta'schen Angaben nicht ohne Widerspruch geblieben, auch liegen noch nicht binreichende praktische Erfahrungen über diese neuen Prüfungsmethoden vor.

Die unter I bis VI aufgeführten älteren Prüfungsmethoden spiegeln sich in den nachstehenden Anforderungen der verschiedenen Pharmakopöen bezüglich der Prüfung des Chininsulfats auf Nebenalkaloïde wieder:

Anatz. 2 g Chlainsuitat werden mit 20 cem destill-litteen Wasser übergossen und, unter fortwillendenden Omschütteln, im Wasserbade bis nuf 60°C erwärnst. Die Mischouig wird dann 1 Stunde bei Seite gestellt, hierauf 1½ Stunde lang auf 15°C, gehalten und durch ein trockenes Filter filtrit. — 5 cem des Filtrates werden nach und nach mit 7,5 cem Armoniahifbasigkeit (0,560 sp. G.) versetzt. Der auffänglich entstehende Niedersching soll sich vollatändig auffösen, so dass die Filtssigkeit klar wird und nicht ungelöste Flocken surfücklieiben.

Germ. 2 g Chiminsulfat, welches hei 40-50°C.
76111g verwittert lat, wird im Probircobre mit 20 com
68111g verwittert lat, wird im Probircobre mit 20 com
685 C. erwärmtes Wasser Ebergossen. Man stelle das Ganze
685 C. erwärmtes Wasserbad. Hierauf bringe man das
Probircobr in Wasser von 15°C. und lasse es darin,
unter häufigem Schötteln. 2 Stunden lang stellen.
Dann filtrire man durch ein Füter von 7 cm Durchmesser aus bestem Filtripopher, bringe 5 ccm des
18°C. zeigenden Pittintes in ein trockenes Probircobr
und mische allmählich Ammoninkfiltssigkeit von 15°C.
hinzu, bis der entstehende Niederschlag wieder gelöst
lat. Die hierau erlorderliche Menge Ammoninkfiltssigkeit darf nicht mehr als 4 ccm beimgen.

Hely. Eg zuvor hel 50° C. verwittertes Chininsulfal digerirt man nach sorgialtigem Zerrelben mit 20 g Wasser wihrend I Stunde unter öfteren Aglitren, lasse dan Gemenge weitere 3 Stunden lung bei 15° C. stehen, wobei zuweilen ungerührt wird, und filtrire sodeau durch ein Filter von 7—8 em Durchmesser. 5 eem des Filtrates sollen mit 6 eem Armenink von gleicher Temperatur unter Schütteln gemischt, eine klare Filtasigeit liedern.

Gall. 3g Chininsulfat werden in einem verkorkten Probirghase mit 20 och destillistem Wasser geniseltt und, unter öfteren Umschützeln, % Stunde in beissem Wasser gekassen. Man hast siedaum an der Luft vollstündig erkalten und bringt das Gefäss in ein Wasserbad von 15° C, in welchem man es unter hludigen Unsschützeln % Stunde belässt. Man filtrist und miselst 5 cen des Fritzetes mit 7 cem Ammuninkflüssigkelt von 0,860 spec. Gew. Die Mischung muss klar sein und während 24 Stunden klar bleiben. — Man verdampf: andere 5 ccm des Filtrates in einer gewogenen Schale und trocknet bei 190° C. bis zum konstanten Gewicht. Das Gewicht des Trockstrückstandes darf nicht mehr als 0,015 g betragen.

U-St. Lässt man 2 g Chininsulfat bei 100° C. völlig verwittern, und wird der Trockenröckstund alsdane mit 20 cem Wasser ½ Stande bei 15° C. unter geingentlichem Umschütteln unschütt, die Mischung alsdamt dorch Glaswelle fütrit, as sollen 5 cem des Filtrates mit 7 cem Ammeniakflüssigkeit von 0,960 spec. Gew. eine klare Plüssigkeit geben. Bei 16° C. können 7,5 cem, bei 17° C. können 8 cem Ammaniakflüssigkeit verforderlich sein.

Brit. (Prüfung auf Cinchonidin und Cinchonin.) Man föst 4 g Chidneolfat in 120 cem aleden. Wasser und Kübit die Lösung unter Unuführen auf 50°C, ab. Abdant Bitrirt und das durch Krystalliatten gereinigte Chintusulfat ab. Das Filtrat koncentrirt man durch Abdampfen auf 10 cem, und bringt es in ein Meines Gefäss und schüttelt in diesem mit 10 cem Aecher und 5 cen Anmoniakfünsigkeit (spec. G = 0,950). Man stellt die Mischung für mindastens 24 Stunden ins Kalts. Dann sammelt men die aus Cinchonidin, Cinchonin und Chinin bestehenden Krystalle auf einem gewogenen Filter, wäscht mit etwas Aether und trocknet bel 100°C, Das Gewicht der Krystalle soll nicht mehr als 0,12 g beurgen.

Prüfung auf Chinidin. Man lest ig Chininsulht in 80 ccm siedendem Wawer, läset erkalten und fürlet. Zum Filtraf glebt man eine Lösung von Kaltumjodid und etwas Alkohol (von 90 %), um die Fälung von annerschen Jodiden zu verhindern. Man annunelt das ausgeschiedene Chinidinjödid, wäscht es mit wenig Wasser, trocknet und wagt es. Sein Gewicht ent-pricht augeführ dem gleichen Gewicht von Chindinautint.

Prüfung auf Cinchonin und amorphe Alkaloide. Man ibst ig Chininsulfat in 30 ccm siedendem Wasser und mischt i g Kalism-Natrumtartrat dasu. Man kühls miter Umrühren vollständig ab und fürfrt. Wird das Filtrat auf ein kleines Volumen eingedaupft, so soll auf Zusatz von Ammoniakfüssigkeit kein, oder nur ein sehr geringer Niedersching entstehen.

Dispensation. Ueber die Dispensation des Chininsulfats und die technischen Recepturverhältnisse wäre Folgendes zu erwähnen: Verschreibt der Arzt eine Mixtur aus Chininsulfat und wässeriger Flüssigkeit bestehend, ohne den Zusatz von verdünnter Schwefelsäure zu bemerken, so ist es allgemeiner Gebrauch, das Chininsulfat in klarer Lösung zu verabfolgen und zwar auf je 0,05 g Chininsulfat einem Tropfen verdünnter Schwefelsäure, auf 0,5 g Chininsulfat 8 Tropfen, auf 1 g nur 15 Tropfen dieser Saure zuzusetzen. Treten in die Mischung saure Zuckersäfte ein, so genügt auch wohl die Hälfte der verdünnten Säure. Hierbei ist zu beachten, dass man die Säure nicht direkt auf das in die Flasche eingetragene Chininsulz auftropft, sondern dieses zuvor mit etwas Wasser oder dem vorgeschriebenen Sirap zu durchmischen hat. Im anderen Falle bildet sich aus dem Chininsalz und der Säure eine feste Masse, welche oft eine halbe Stunde Zeit beausprucht, um in das später zugesetzte Wasser in Lösung überzugehen.

Wird das Chininsulfat mit Succus Liquiritiae, Schleimsubstanzen (Traganth, Salep), gerbstoffhaltigen Substanzen in Mixturen verordnet, so ist es nethwendig, das Lösungsmittel in zwei Hälften zu verwenden, mit der einen Hälfte das Chininsalz unter Beihilfe der verdünnten Säure zu lösen, mit der anderen Hälfte des Lösungsmittels

die vorerwähnten Substanzen zu vermischen und dann beide Flüssigkeiten zu vereinigen. Im anderen Falle bilden sich gewöhnlich klumpige oder zähe oder flockige oder fadenähnliche, höchst unappetitliche Abscheidungen.

In Pulvern wird Chininsulfat gemeiniglich mit Zucker vermischt. Hierbei ist es nothwendig, die Mischung unter nur leisem Drucke des Pistills auszuführen. Bei starkem Druck setzt sich das Chinin mit dem Zucker wie Harz an die Reibsläche und ist dann schwer von dieser abzustossen.

In Pillen mit Extrakton resultirt in den allermeisten Fällen eine bröckelige Masse, aus welcher sich Pillen kaum formiren lassen. Dieser Uebelstand wird leicht gehoben durch Zusatz einer geringen Menge Säure, z.B. auf 1,0 g Chininsulfat eiren 5 Tropfen Salzsäure oder 0,3 g Weinsäure. Ausserdem ist ein Zusatz von einigen Tropfen Glycerin sehr geeignet, der Masse Plasticität zu verleihen. Auf 10,0 g Pillenmasse nehme man 5 Tropfen Glycerin.

Das beste Geschmackskorrigens für Chinin ist Kasseausguss oder Chloroform. Die hypodermatische Anwendung ist vielsach versucht worden, jedoch erfolgt in vielen Fällen Schmerzhaftigkeit der Injektionsstelle, nicht selten auch Entzudung und Abscedirung oder Schorsbildung derselben. Die Injektionslüsung besteht aus I,0 g Chininsulfat, 9,0 g destill. Wasser und soviel (5) Tropsen Salzsäure, als innerhalb 5 Minuten ausreichen, das Chininsalz in Lösung zu bringen. Zu diesen hypodermatischen Injektionen ist Chininum hydrochloricum viel geeigneter und zuträglicher.

Dosen für Klysma sind in Grammen 0,2-0,5-1,0 für ein Suppositorium 0,25-0,5 (Ol. Cacao 4, Cara flava 1), gegen Askariden besonders hilfreich. Zu Einspritzungen in die Nase (bei Heusieber) 1,0 auf 500,0 Wasser.

Wenn "Chininam sulfuricum" oder "Chininsulfat" schlechthin verordnet ist, so ist stets das im Vorstehenden beschriebene basische Chininsulfat der Formel  $(C_{20}H_{24}N_2O_2)_2$ .  $H_2SO_4 \rightarrow 8H_2O$  abzugeben.

Wirkung, Anwendung und Dostrung. Chinin ist ein heftiges Gift für die niedersten thierischen Organismen (Infusorien). Es wirkt toxisch auf Insekton und kleinere Thiere, tödtet auch Spermatozoën.

Chinin hat ferner fäulnisswidrige, gährungsbemmende Eigenschaften, doch ist seine Wirkung gegen Bakterien und Gährungspilze eine verhältnissmässig schwächere als gegen animalische Organismen. Es hemmt die Weiterentwicklung von Pilzvegetationen in Lösungen, welchen 1-8 pro Mille Chininsalz beigefügt ist.

Beim Menschen bewirken kleine Gaben innorlich vermehrte Sekretion des Magensuftes, dieser Beförderung der Verdanung. Ferner wird durch dieselben Steigerung des
Blutdrucks herbeigeführt. Grössere Gaben bewirken Herabsetzung der Körpertemperatur,
und zwar tritt die antipyretische Wirkung viel leichter beim fieberkranken als beim gesunden Menschen ein. Grössere Chiningaben rufen Verkleinerung der Milz hervor; sie
wirken ferner auf das Gehirn, indem sie einen Zustand veranhussen, welchen man als
"Chininrausch" bezeichnet. Dieser zeigt sich in Schwindel, Ohrensausen, Betäubung und
Schlafsucht.

Grosse Chiningaben wirken auf das Herz und zwar blutdrackvermindernd. Nach dem Gebrauche von Chinin bemerkt man häufig Schweisse und Hautausschläge. Solche Ausschläge zeigen sich besonders häufig in Chininfabriken bei Arbeitern, welche mit china-alkaloïdhaltigen Dämpfen, Lösungen oder Staub in Berührung kommen. Diese Exantheme beginnen gewöhnlich mit einer Knötchenbildung im Gesicht und an den Armen und einer Anschwellung der Augenlieder und Genitalien. Bei der Weiterentwicklung solcher, oft langwieriger Ausschläge bilden sich Krusten oder Schrunden.

Die ausgezeichneten Erfolge des Chinins bei einer grossen Anzahl von Krankheiten und die verhältnissmässig geringe Giftigkeit desselben räumen diesem Medikamente eine der ersten Stellen im Arzneischatze ein.

Seine Hauptanwendung findet es bei Malariakrankheiten, und ist das Chinin bis jetzt das einzige Mittel geblieben, welches eine specifische, heileude Wirkung bei Sumpfund Weehschlebern zeigt. - Auch gegen die Nachkrankheiten des Wechselflebers (Milztamoren) wird Chinin mit bestem Erfolge gegeben. Eine grosse Beachtung bat das Chinin in den letzten Jahren als prophylaktisches Mittel gegen die Malaria gefunden.

Die therapeutische Anwendung des Chinins erstreckt sich weiterhin auf eine ganze Reihe von krankbaften Zuständen: Bei allen Krankheiten, welche mit Fieber verbunden sind, wird es als Antipyroticum verwendet, besonders bei Typhus, Puerperalfieber, hektischem Fieber, Paeumonien n. a. m. Dosis pro die 0,75—1,5 g und mehr. Es findet ferner Verwendung als antiseptisches Mittel bei Halsentzündungen, Diphtherie, Augenentzündungen, ferner als Mittel gegen Parasiten.

Als Tonicum wird es meistens in Form des Tanuates angewendet.

Aqua carbonica febrifaga.
(Franzès, Specialitàt.)

Rp. Chinim bisulfurici 1,0

Aquae destiliato 60,0.

Theolòffel voll suf 1 Gias Sodawauser.

Baltamum febrifogum.

Rp. Mixturne otroso-balanmicae 500 Chibtol sulturiel Zum Einreiben des Rückgrats bei Kindern, welche Chiain per os nicht nehmen.

Elixir aloctico febrifugum. Récamien.

Rp. 1. Tincturae Alois

Tincturao Myrrhao 65 15,0
 Spiritus (90 Vol. %)
 Aquae destillatue 65 25,0

5. Chimini sufforici 3,0 6. Acidi sulforici diluti 2,0 7. Tincturas Opil orocatas 1,0.

Man mischt t-4, flisrirt und fügt 5-7 zu. Exwachenen täglich 1-2 Essiöffel als Fiebermittel und bei Neuralgien.

Elixir Quininae compositum (Nat. Form.). Compound Elixir of Quinine (Nat. Form.).

Rp. Chialmi sulfuriei 2,0 Cinchondidiai sulfuriei 1,0 Cinchondiai sulfuriei 1,0 Elixir aromatiei (U-St.) q. s. ad 1 Liter.

Elixir Quininae et Phusphatum compositum

(Nat. Form.). Compound Elivir of Quinion and Phosphates (Nat. form).

Rp. Chimini sulturiel 4,0 g
Ferri phusphorici solubilis (U-St.)
Kalii citriel 55 (U-St.)
Sirupi Calcii inctophosphorici (U-St.) 250 ccm
Aquae destiliatus 50,0
Elixir gromatici (U-St.) q. g. ad I Liter.

Enema febrifugum.

Rp. Chloini sutfuriel 0,5-1,0

Aquae destilatae

Arest in 25.0.

Acet (6 %) El 25,0.

Mit gleichviel knuwarmem Wasser gemischt zum
Klystier bei Intermittens, auch gegen Askarlden.

Injectio Chimini subcutanea. Share,
Rp. Chimini sulfurici
Aquae destiliatae
Acidi lactici
Aquae destiliatae q. s. ad cein 4,0
Natrii bisulfurosi
0,93.

Natru ossinava.

Linimentam antiperindicum. Scausten.

Rp. Chinini suffatiel 2,0
Extracti Opti 0,5
Toriari subbati 0,1
Spiritus camphorati 100,9.

Zum Einrelben auf den Unterleib.

Injectio antigonorrhofes. HABEREORN,

Rp. Chtaini salfarici 2,0 Aquae destillatae 150,6 Acidi bydeochlorici q. s. Glyceriol 50,0

Zur Injektion bei Tripper.

Linimentum trickopathicum.

Rp. Old Richi 100,0 Chinhi sulfurici 1,0 Acidi acctud diluti (no %) Acidi carbolici liquelacti na git. XV Glycerini 30,0 Mixturno olcoso-balsamicae 20,0.

Fiat agitande linimentum. Umgeschützelt zum Einreiben des Hauptbaares gegen das Spaluen desselben.

Mixtura anticheumatica. LEMER.

Rp. Chintni sulfurici 2,0 Katii jodati Addi sulfurici diluti 4a 1,0 Aquae destillatae 125,0 Sirupi Sacchari 45,0

Bel akutem Gelenkrheumatismus Satündlich i Esz-

Hixtura contra malariam Bacculli

Rp. Chinini solfarici 3,0
Ferro-Kafii tarturici 7,0
Aquan destillatas 200,0
Liquoris Kafii arsenicosi gti. XXV.
1—5 Essieltoi in Tage.

Hixtura Chinini sulfurici dulcificata.

Rp. Chinial sulturiei 1,0 Infusi Coffese tosine 100,0 Strupi Chloroformii 50,0.

Das Chlainsulfat ist mit dem Sirsp und dem erkulteten Aufgass anzureiben. Die Mixtur sehmecht nur wenig bitter.

> Mixtura contra choleram Asiaticam. De Loviesac.

Bp. Chinini sulfurici 5,0
Perri jodati 1,5
Sirupi gummosi 35,0
Aquan destillatne 150,0,

Misce agitando. Bel Cholerantali zwei Esaloffel and einmal, dann atündlich einen Esaloffel. (Sobald Durchfall und Erbrechen auflören, der Kürper warm wird, sollen auf den Kepf Elsmussebläge gemacht und dem Krunken knites Wasser gegeben werden.)

Mixtura splenetica (Nat. Form.). Spleen-Mixtura. Godskray's Mixture.

Rp. Ferri sulfurici mystallisett Chintal sulfurici Acidi mitrici (25 %) 54,0 Kulli ultrici (42,0 Aquae destiliatac q. a. sd. 1 Liter.

Pilulae antineuralgicae Laboude.	Pomata contra alopeciam cam Chinina.
Ep. Chinini sulfurici 2,0	Rp. Chinial sulfuriel 1,0
Tincturae Aconiti 1,0	Aquae destitaine
Radicis Althorae pulveratse 2,5 vel q. z.	Acidi accalci diluti an gtt. X
M. f. pllulae quinquaginta (50).	Unguenti odorati 100,0.
D. S. Vier bis funf Pillen den Tag über (bei Pro- sopolgie, Hemicranie und anderen Neuralgien	M. f. unguentum. Zum Einreiben der Kopfhaut.
mit internittirenden Charakter).	Pulvis Tabaci cum Chinino.
	Rep. Chantal malfariel 0,5
Pilalas Chiaini cum Ferro Hages.	Achit citrel 0,25
Rp. Chinini sulfurici 10,0 Liquaris Ferri sesquichlorati 3,0 (gtt. L)	Pulveris Tabaci sternutatorii 5,0.
Acidi hydrochlorici gtt. XX	Misce, at fint pulvis.
Extracti Trifolit 8,0	D. S. Schnupfpulver auf einen Tag (bei Gesichts-
Glycerini gtt. XXX	Schmerz).
Rad. Althaese puly. 1,0	Pulvis errhinus antiprosopalgicus Scarr- rusano ist ela Gemisch aus 1,0 Chiaincitrat
Rad Gentianas pulv. q. s.	und 0,6 Schnupfinbak,
Frant pilulae decentae (200).	Pulvis Tubaci cum Chinino Raprus ist aus
Cortice Cianamoni Cassine pulverate conspergantur.	0,5 Chininsulfat und 15,0 Schnupfunbak zusaru-
Als Cholers- und Typhusprophylacticum täglich 2-	mengesetzt
bls 3mal awel Pillen, bel Apetitlosigkelt 2- bls	Pulvis dentifricius com Chinino (Dierenica).
Smal cine Pille, bei Neuralgien alle zwei Stunden	Chinin-Zahnpulver.
5 Fillen.	Rp. Calcil carboniel \$25,0
Pilulae antinenralgicae Guosa (Nat. Form.).	Rhizomatis Iridis puly.
GRoss' antineuralgie Pitte. (Nat. Form.).	Sacchari Luciis az 100,0
Rp. Chinini sulfurici 18,0	Saccharini 0.26
Morphini sulfuriel 0,32	Lapidas Pumicis puly,
Strychnini puri 0,22 Acidi arsenicosi 0,32	Magnesil carbonici az 25,0
Acidi arsenicosi 0,33 Extracti Acontti folii 3,2.	Taunini 20,0
Fiant pilulas 100.	Chinini hydrochlorici 5,0
	Olei Rosse 1,0
Pilalas Chinini com Perro (Form Berol).  Rp. Chinini sulfurici 1.5	Old Menthae piperitan 5,0
	Olei Anonae adomtissimae gtt. V Olei Amygdalarum netherei gtt. V.
Perri reducti 5,0 Radicia Gentianas pulv. 0,5	
Extract Gentianae 2.5.	Sirapus Chinini suifarici. Sirap de sulfute de Quinine (Gall.).
Plant pilulae 60. Dreimal taglich swel Pillen,	
Pilulae Metallorum amarae (Nat. Form.).	Acidi sulfurici diluti (18 %) 0,4
Bitter metallic pills. (Nat. Form.)	Aquae 1,2
Rp. Chinini sufferiel	Strupt Succlear! (spec. Gew. 1,32) 95,0.
Ferri reducti aa 6,5	Siropas febrifogus infantium.
Strychnini puri 0,32	Rp. Sirupi Coffene tostae 500,0
Acidi amenicosi 0,32.	Chinini sulfurid 1,0
Plant pllulae 100.	Aviol citrici 2,5.
Pilulae tonicae Attun (Nat. Form.)	Tiglich viermal 1 Theelottel bis 1 Essiottel in der
AITEEN's tonic pills. (Nat. Form.).	fieberfreien Zelt,
Rp. Ferri seducti 4,5.	Suppositoria Chinini.
Chinini sulfarici 6,5	Rp. Chinial sulfurlel 1,5
Strychnini puri 0,13	Olel Cacao 10,0.
Acidi arvenicosi 0,18,	Flant appealsoria No S.
Flunt pflutse 100.	Tinetura Chiului nioctica.
Plinise quadruplices (Nat. Form.).	Tinctura antifebrilis Rusara.
Quattuorpilla. Pilulas Perri et Quintage	Itp. Tineturne Aloës 5,0 Titeturne Aurantii corticis 80,0
Rp. Ferri sulfariel alcel	Spiritus emphorati 2,0,
Chiniai sufferiei	Chintal sulfurici 4,0
Aioès depuratae ha 6,5	Acidi sulfurici daluti 9,0
Extractl Strychni (U-St.) 1,8	Tiucturae Opli almplieia 1,0
Extracti Gentianae q. a.	Spiritus dituti 70,0
Flant plining 100.	Tinctura Chinini composita.
Pilulae tonicae BELL	Rp. Chinini sulfurici 2,0
Seul's tonic pilla.	Tiucturae Auruntii corticia 100,0
Hp. Extracti Hyoscynmi	Tinctura febrifuga Warbung,
Aloos da 2,5	Wanneng's Fighertinktur.
Chinini solfurid 1,25	Rp. Radicis Augeliene
Ferri sulfurid 1,0.	Rhizomatia Zingiberia
Fant pllular 60.	Aloës RE 4.0
l'omata contra alopeciam Stercis.	Camphorne
Rp. Chinial sulturies 0,8	Croci üñ 0,11
Tannini Entrine adomiti da La	Spiritus dilati 100,0
Spirius edemii an 1,0 Unguenti edemati 60,0.	Digeret in column solve
M. I. oughentum. Das Chininals ist mit einigen	Chantal satfariet 2,0.
(10) Tropfen Mandelöl zu zerreiben, ehe es mit	Taglich 4-6 Theelaffel, Gegen Malaria, Fieber,
dem Tunnin gemischt wird. (Wenig wirksam.)	Influenza, besonders auf den Shdsec-Inseln be-
The state of the s	light.

### Unguentum febrifagum Bours.

Rp. Chloinl sulfurial Mintume subjurico-acidae gtt. X Adipie salti 4,0

(Wird auf die Schamlelsten oder in die Achselhobb n singerteben.)

#### Unquentum febrifugum BOUCHARDAT.

Rp. Chinini stearinici 2,0 Adlpis sultti

#### Unguentum febrifugum Scinetill.

Rp Chinini sufferici 1,0 0.1 Opil pulverati Acidi acetlei diluti gtt. X 20,0 Adiple suilli

In den Rücken einzureiben. (Die Original-Vorschrift lines noch 0,1 Ferrum ozydatum fuscum

#### Vinam Carnis, Forri et Cinchonae (Nat. Form.) Wine of Beef, Iron et Cinchona. (Nat. Form.).

ftp. Extracti Carnis 35,0 Extracti Caraus Tincturas Ferri citro-chloridi 35 ccm Chintat anifurici Cinchonidini sulfurici 1,0 8 0,15 g Acidi chrici Aquae tervidae 60 ccm Angelica Wine q a ad t Liter.

#### Vinum Chinini Digramen.

Rp. 1. Gelatione athan 2. Aquae destillatae 10,0 3. Vini Xerensia 970,0 4. Chinini hydrochlorici 1,9 b. Aquae destillatae 20.0 6. Acidi hydrochlorici gtt. X.

Man mischt die Lösung von 1 in 2 zu 3, fügt die 1.5sung von 4-6 hinzu, lässt 8 Tage stehen und

Antidyspepticum, Mittel gegen Seekrankheit, ist ein Gemisch aus Tartarus natronatus, Natrium bicarbonicum, Magnesium carbonicum, Ammonium chloratum, Chininum sulfaricum.

Eau de Quinine. Von dieser französischen Specialität, welche ein beliebtes Haarpflegemittel ist, werden eine Anzahl von Vorschriften angegeben, welche mehr oder weniger den Anspruch erheben, ein dem Original abnliches oder gleichkommendes Präparat

zu ergebon. I. Chinini sulfurici 1,0, Aquae Coloniensis 10,0, Rum 100,0, Spiritas 100,0, Glycerini 100,0, Aquae Rosae 600,0, Alkannini q. s. II. Chinini sulfurici 0,2, Tincturae Cantharidum 2,0, Glycerini 15,0, Spiritus diluti 100,0, Spiritus Lavandulae 10,0, Tincturae Ratanhiae 4,0. Diese Vorschrift soll dem Pragur'schen Eau de Quinine nahe kommen. III. Spiritus Vini Gallici 200,0, Aquae Coloniensis, Spiritus (95 Vol. Proc.) ââ 25,0, Spiritus saponati 10,0, Tincturae Chinae 5, Balsami poruviani 2,0, Olei Bergamottae, Olei Aurantii dulcis âā 1,0, Olei Geranii 0,3, Tincturae Cantharidum 1,0.

Eau de Quinine-Oel wird von Schimmel & Co. in Leipzig in den Handel gebracht

and dient zur Bereitung des Eau de Quinine.

Kaskine, in Amerika als Chinin-Ersatz in den Handel gebracht, hat sich als granu-

lirter Zucker herausgestellt.

Katarrh-Pillen I. Nach Hages. Chinidini sulfurici 1,0, Radicis Althaese 1,0, Radicis Gentianac 8,0, Tragacanthae 2,5, Ligni Santalini rubri 1,0, Glycerini 8,0, Acidi hydrochlorici 4,0. Werden zu 200 Pillen verarbeitet. Die Masse ist anfänglich sehr weich, wird sie aber aufs Neue angestossen, so ergiebt sich gute Pillenconsistenz. Die Pillen werden mit Zimmt kouspergirt. Nach 1—2tägigem Liegen an der Luft sind sie so trocken, dass sie in Glasgefässen aufbewahrt werden können.

II. Voss'sche Katarrhpillen. Diese sollen die gleiche Zusammensetzung haben wie die Hagen'schen, nur sollen sie an Stelle von Chimdinsulfat Cinchonidinsulfat enthalten, ausserdem sind sie mit Kakao fiberzogen. Vergl. auch S. 744.

Kopfwehpulver (Wiener Specialität). Chimini bisulfuriei 0,2, Natrii salicylici, Pastao Guaranae pulveratae ää 0,5. Dosis 1; — ad capsulam amylaceam.

Wohlschmeckende Chinin-Präparate von Prof. Dr. Caspari, von J. D. Riedel-Berlin dargestellt. Chinin-Pralines, aus Chokolade mit einem Geschmackskorrigens be-

reitet, outhalten je 0,1 g Chinin.

Zymioïdin von Dr. Rosenneno gegen Gonorrhos soll unter Verwendung von Wismutoxyd, Zinkoxyd, Aluminiumoxyd, Jod. Borsaure, Karbolsaure, Gallussaure, Salicylsaure, Chinin hergestellt werden und wird in Form von Pulvern, Salben, Lösungen und als Bongies angowendet.

II. Chininum bisulfuricum. (Austr. Helv. Ergänzb.) Sulfate de Quinine neutro (Gall). Quinione Bisulfas (U.-St.). Chluinbisulfat. Saures schwefelsaures Chinin.

C, H41N, O, . H2SO, + 7 H4O. Mol. Gew. = 548.

Das vorstehend aufgeführte Salz ist nach den Anschauungen der modernen Chemie das neutrale Chiniusulfat. Nach dieser modernen Nomenklatur ist es von der Gall, als "Sulfate de Quinine neutre" anfgenommen. Da es aber stark sauer reagirt, so wird es in der Praxis, und namentlich auch von der Mehrzahl der Arzueibücher, als Chininbisulfat bez. saures schwefelsaures Chinin bezeichnet.

Darstellung. 10 Th. gewöhnliches krystallisirtes Chininsulfat werden unter Erwärmen im Dampfbade in einer Mischung aus 15 Th. destillirtem Wasser und 6,85 Th. verdünnter Schwefelsäure (spec. Gew. = 1,110-1,114) gelöst, wobei man darauf zu achten hat, dass die Temperatur der Flüssigkeit nicht über 60° C. hinausgeht, damit Zersetzungen des Chinins vermieden werden. Man filtrire die noch warme Lösung durch Papier und lasse sie erkalten. Nach eintägigem Stehen in der Kälte ist das reine Chininbisulfat auskrystallisirt. Man giesst die Mutterlauge ab und befreit das Salz von der noch anhaftenden Lauge durch Absaugen oder Abschieudern.

Die Mutterlange kann auf verschiedene Weise verwerthet werden. Man verdünnt zie z. B. mit Wasser, neutralisiet die erwärmte Lösung mit Soda und krystallisiet das beim Erkalten sich abscheidende gewähnliche Chininsulfat unter Zusatz von etwas Thierkohle um. Oder man fällt mit Ammoniak oder Natronlange die freie Chininbase. Jedenfalls ist wegen der leichten Löslichkeit des Salzes und der damit verbundenen Koncentration des Mutterlangen die Kleindarstellung des Chininbisulfats vom Geldpunkte betrachtet, nicht lohnend.

Eigenschaften. Farblose, glänzende, an der Luft verwitternde, am Licht sich gelb färbende Prismen, welche mit 11 Th. Wasser oder 32 Th. Weingeist Lösungen geben, welche sauer reagiren und bitter schmecken. Die wässerige Lösung fluoreseirt bläulich. Verdünut man eine der genannten Lösungen mit etwa 200 Th. Wasser und 50 Th. Chlorwasser, so entsteht auf Zusatz von Ammoniakslüssigkeit im Ueberschuss eine smaragdgrüne Färbung. (Thalleiochin-Reaktion, welche die Gegenwart von Chinin oder Chinidin anzeigt.) — Die wässerige, mit einigen Tropfen Salpotersture angesäuerte Lösung des Salzes wird durch Baryunmitratlösung gefällt, dagegen durch Silbernitratlösung nicht getrübt (Unterschied vom Chininchlorhydrat). Im Glassöhrchen erhitzt, schmilzt das Chininbisulfat be 80° C., bei 100° C. wird as vollständig wasserfrei, wobei es rechnungsmässig 22,09 Proc. Wasser verliert.

Prüfung. 1) Nach dem Trocknen bei einer allmithlich (!) bis auf 100° C. gesteigerten Temperatur müssen mindestens 77 Proc. wasserfreies Salz (s. oben) zurückbleiben. —

2) Bei Lustzutritt erhitzt, verbrennt es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. (Mineralische Verunreinigungen.) 3) Mit kone. Schwefelslure oder Salpetersäure durchfenchtet, fürbt es sich höchstens gelblich (Morphin, Brucin, s. S. 759). 4) Prüfung auf Nebenalkaloīde. 2,0 g Chininbisulfat löse man durch gelindes Erwärmen in einem Probirrohre in 20 cem Wasser auf, neutralisire diese Lösung genau mit Normal-Kalilange und stelle das Ganze 1/4 Stunde lang, unter häufigem Umschütteln, in ein auf 60-65° C erwärmtes Wasserbad. Hierauf setze man das Probirrohr in Wasser von 15° C. und lasse es unter häufigem Umschütteln 2 Stunden lang darin stehen. — Alsdann filtrire man durch ein aus bestem Filtrirappier gefertigtes Filter von 7 cem Durchmesser, bringe 5 cem des 15° C. zeigenden Filtrates in ein trockenes Probirrohr und mische allmählich Ammoniak-flüssigkeit von 15° C. hinzu, bis der entstandene Niederschlag wieder klar gelöst ist. Die hierzu erforderliche Menge Ammoniakflüssigkeit darf nicht mehr als 4,0 cem betragen (s. Seite 760).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt. Damit die Krystalle nicht verwittern, eind sie in einem gut geschlossenen Glasgefässe aufzubewahren.

Anwendung. Das Chininbisulfat weicht in seiner Wirkung qualitativ von dem gewühnlichen Chininsulfat nicht ab, doch enthält es etwas weniger Chinin als dieses. Man rechnet 8 Th. gewühnliches Chininsulfat als gleichwerthig mit 10 Th. Chininbisulfat. Dagegen ist es durch seine leichtere Löslichkeit ausgezeichnet. — In Frankreich wird es gewühnlich in 2procentiger wässeriger Lösung theelöffelweise mit Selterswasser genommen.

# Chininum tannicum.

1. Chininum tannicum. (Austr. Germ. Helv.) Chinintannat. Gerbsaures Chinin. Tannate de Quinine. (Gall.) Tannate of Quinia. Füllt man Lösungen von Chininsalzen mit Gerbsäure, so erhält man Niederschläge von gurbsaurem Chinin, und zwar können diese recht verschiedene Zusammensetzung haben, weil der durch Zusatz einer gewissen Menge von Gerbsäure gebildete Niederschlag von Chinintannat die Fähigkeit hat, weitere Mengen Gerbsäure auf sich niederzuschlagen, also gleichsam saure gerbsaure Salze zu bilden. Um demnach ein Chinintannat von bestimmter Zusammensetzung zu erhalten, muss die zu

dieser Verbindung führende Vorschrift genau eingehalten werden.

Darstellung. 1) Germ. giebt keine Vorschrift, das von ihr geforderte Präparat ist wie folgt zu bereiten: 1 Th. gewöhnliches Chininsulfat werde in 30 Th. kaltem destillirtem Wasser, welchem man etwas Essigsäure zusetzt, gelöst. In diese Lösung wird in dünnem Strahle eine solche von 1,8 Th. Tannin in 18 Th. kaltem destillirten Wasser eingerührt. Es werde bierauf der grössere Theil der überschüssigen Säure durch sehr langsamen Zusatz von Ammeniak unter beständigem Rühren abgestumpft. Dann lasse man die Mischung an einem kalten Orte stehen, damit der Niederschlag sich absetze. Diesen aummle man auf einen Filter und wasche ihn wiederholt mit einer kleinen Menge kaltem Wasser. Hierauf wird der Niederschlag abgepresst und bei gelinder Wärme getrocknet. Bei einer Wärme von über 40° C. tritt leicht eine Schmelzung des feuchten Tannats ein, wodurch desselbe braun wird. Das getrocknete Chinintannat wird zu feinem Pulver zerrieben.

2) Austr. 10 Th gewöhnliches Chininsulfat werden in 6,2 Th. verdünnter Schwefelsänre (von 16,0 Proc. H<sub>z</sub>SO<sub>4</sub>) und 300 Th. destillirtem Wasser gelöst. Die filtrirte Lösung ist mit einer ebenfulls filtrirten Lösung von 23 Th. Gerbeäure in 150 Th. destillirtem Wasser zu mischen. Nach dem Absetzen des Niederschlages an einem kühlen Orte filtrirt man ab, wäscht den Niederschlag mit wenig destillirtem Wasser aus und trocknet ihn bei nicht über 30°C.

3) Helv. Man löst bei gewöhnlicher Temperatur 9 Th. gewöhnliches Chiuinanliat in 255 Th. Wasser und 10 Th. verdünnter Schwefelsäure (von 16 Proc. H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>) und fügt zu der filtrirten Lösung eine kalt bereitete Lösung von 21 Th. Gerhsäure, 3,5 Th. Natriumbikarbonat und 250 Th. Wasser unter lebhaftem Umschwenken zu. Der Niederschlag wird mit kleinen Mengen Wasser gewaschen, bis das Filtrat, nach dem Ansänern mit Salpetersäure, durch Baryumchlorid nicht mehr getrübt wird, dann bei nicht über 30—35° C. getrocknet und gepulvert.

4) Man löst Chininhydrat in soviel 30 proc. Essigsäure, dass die Lösung nur schwach sauer reagirt, verdünnt mit Wasser und fügt soviel Gerbsäurelösung hinzu, dass der entstehende Niederschlag sich wieder auflöst, und neutralisirt alsdann mit Natriumbikarbonat. Der nunmehr entstehende Niederschlag wird abfiltrirt, getrocknet, gepulvert, hierauf mit

destillirtem Wasser gewaschen und aufs neue getrocknet (Gall.).

Eigenschaften. Das Chinintanuat der verschiedenen Pharmakoppen ist ein gelblich-weisses, amorphes, geruchloses Pulver von schwach-bitterlichem, etwas adstringirendem Geschmack. Es ist in kaltem Wasser nur sehr wenig (etwa 1:800), etwas reichlicher in siedendem Wasser (etwa 1:50) löslich. Von kaltem Weingeist bedarf es etwa 50—60 Th., von siedendem Weingeist etwa 5—6 Th. zur Lösung. Von Aether und Chloroform wird es schwer und spärlich aufgenommen, dagegen löst es sich in 100 Th. kaltem oder in 10 Th. heissem Glycerin. Die Lösungen werden nach dem Verdünnen, abenso wie die kalt gesättigte wässerige Lösung durch stark verdünnte Ferrichloridlösung blau oder grauschwarz gefärbt. — Chinintannat giebt beim Erhitzen im Glasrohr purpurrothen Theer. Der Gehalt des Chinintannats an wasserfreiem Chinin wird von den verschiedenen Pharmakopöen verschieden normirt. Es verlangen:

Proc. wasserfreies Chinin — 20—21 S0—32 S0—35
Handb. d. pharm. Praxis. 1.

Prüfung. 1) Zu 1 g Chinintannat füge man 50 ccm destillirtes Wasser und 10 Trupfen Salpetersäure. Man schüttelt einige Zeit und fügt einigen ecm des Filtrats eine entsprechende Menge Schwefelwasserstoffwasser bez. Silbernitratbez. Baryunnitratlösung zu. Schwefelwasserstoffwasser darf keine Veränderung bewirken (Abwesenheit gewisser Metalle; Verunreinigungen des Präparats mit Kupfer- oder Bleisalzen z. B. geben zu schwarzen Färbungen oder Fällungen Veranlassung). Silbernitratlösung soll höchstens eine Opalescenz hervorrufen. Eine leichte Trübung auf Zusatz von Baryumitratlösung ist zulässig.

- 1 g Chinintannat werde auf dem Platinbleche verbrannt. Es darf kein wägbarer Rüchstand bleiben (anorganische Beimengungen).
- 3) Man suspendire 1 g Chinintannat in einem hohen, graduirten Cylinder in 4 ccm Wasser. Hierauf versetze man mit 2 ccm Natronlauge, sowie mit 7 ccm Acther und durchschüttle die Mischung. Nach der Trennung der beiden Schichten hebe man mittels einer Pipette die obere ab und verdunste dieselbe in einem taxirten Schälchen. In gleicher Weise mache man 2 weitere ätherische Auszüge mit je 7 ccm Acther<sup>1</sup>). Den Rückstand der 3 Actherauszüge trockne man bei 100° C. aus; derselbe wiege mindestens 0,3 g. Nach Helv. 0,3—0,35, nach Gall. 0,20—0,21.

Zur Beurtheilung der Reinheit des in dem Tannat enthaltenen Chinins nehme man eine etwas grössere Menge von Chinintannat, etwa 6 g, in Arbeit und verfahre zur Isolirung des darin enthaltenen Chinins genau nach obigen Verhältnissen. Das dabei erhaltene Chinin löse man unter mässigem Erwärmen in der 20 fachen Menge Weingeist auf und neutralisire die Lösung genau mit verdünnter Schwefelsäure. Hierauf verdunste man den Weingeist und verfahre mit dem im Rückstande bleibenden Chininsulfat, wie bei Chininum sulfurieum unter Prüfung augegeben.

Aufbewahrung. Das Präparat soll bei einer 35°C, nicht übersteigenden Wärme gut ausgetrocknet, hierauf gepulvert werden. Es empfiehlt sich, das Pulver nochmals über Schwefelsäure oder im Kalktrockenschranke (s. S. 546) nachzutrocknen: alsdann in die erkalteten, aber völlig trockenen Standgefässe zu bringen. Die Aufbewahrung erfolgt an einem trockenen, nicht zu warmen Orte.

Anwendung. Das Chinintannat vereinigt in sich die Wirkungen des Chinins und der Gerbsäure, lässt aber die des Chinins nur langsam sich entwickeln. Daher eignet sich diese Chininverbindung da, wo man eine allmähliche, also roborirende Wirkung des Chinins beabsichtigt. In Fällen, in welchen eine schnelle Chininwirkung erwünscht ist, wird es nicht gegeben. Als Roborans, bei Diarrhöe, gegen Nachtschweiss, giebt man es zu 0,2-0,5 g dreimal täglich in Pulvern oder Pillen. Acus serlich hat es in Haarpomaden als Mittel gegen das Haarausfallen Anwendung gefunden.

II. Chininum tannicum insipidum Rozsnyay. Rozsnyay's geschmackloses Chinintannat. Vorschrift der Pharm. Hungar: 40 Th. gewöhnliches Chininsolfat werden in 1200 Th. destillirtem Wasser und der nöthigen Menge verdünnter Schwefelsäure (wozn aber nicht mehr als höchstens 35 Th. einer 16 proc. Säure Germ. III gebraucht werden dürfen) gelöst. Der filtrirten Lösung wird unter beständigem Umrühren allmählich zugefügt eine Auflösung von 30 Th. Gerbsäure in 560 Th. destillirtem Wasser. Alsdann wird in die so erhaltene Flüssigkeit unter beständigem Umrühren eine weitere Lösung eingetragen aus 20 Th. Gerbsäure, 320 Th. destillirtem Wasser und 20 Th. Ammoniakflüssigkeit (von 10 Proc. NH<sub>a</sub>). Der Niederschlag wird nach 24 stündigem Absetzen auf ein Filter gebracht, mit 400 Th. destillirtem Wasser ausgewaschen, darauf durch leichtes Pressen von dem Ueberschuss an Wasser befreit. Den abgepressten Niederschlag erwärmt man als-

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Helv. lässt mit Chloroform ausschütteln. Sie schreibt vor, I g Chinintannat mit 10 g Wasser anzureiben, mit 10 g (?) Aetznatron zu versetzen, <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Stunde auf dem Wasserbade zu digeriren und die Mischung nach dem Erkalten zweimal mit je 15 ccm Chloroform auszuschütteln. Bei der Angabe betr. die Gewichtsmenge des Aetznatrons scheint ein Druckfehler vorzuliegen.

dann mit 200 Th. destillirtem Wasser, bis er zu einer durchsichtigen, gelblichen, harzigen Masse schmilzt. Diese wird nach dem Austrocknen in Pulverform gebracht.

Ein gelbliches, fast geschmackloses Pulver, welches in Wasser kaum, dagegen in 40 Th. Spiritus löslich ist und 30-32 Th. wasserfreies Chinin enthalt. Gehaltsbestimmung s. oben.

Pulvis antirhachitleus Lorey. Chinini tannici 1,0, Calcii phosphorici 5,0, Sacchari

Lactis 5.0. Viermal täglich 1 Messerspitze.

### Chininum valerianicum.

Chininum valerianicum. (Erganzb. Helv.) Chininvalerianat. Valerianaures Chinin. Baldrianaures Chinin. Valérianate de Quinine (Gall). Quininae Valerianas (U.-St.). C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. C<sub>5</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>. Mol. Gew. 426.

Darstellung. 40 Th. Chininsulfat werden in einer Mischung aus 600 Th. destillirtem Wasser und 35 Th. verdünnter Schwefelsäure gelöst, die Lösung, wenn nothwendig, durch ein mit Wasser zuvor durchfeuchtetes lockeres Glaswollebäusehehen filtrirt, mittelst eines Ueberschusses Natriumkarbonatlösung ausgefällt, der aus Chininhydrat bestehende Niederschlag mit kaltem Wasser ausgewaschen, noch feucht mit 100 Th. Weingeist gemischt und unter gelinder Erwärmung gelöst, die Lösung dann mit einem Gemisch aus 11 Th. officineller Valeriansäure und einea 20 Th. Weingeist oder mit soviel jener Säure versetzt, dass eine neutrale oder ganz schwach saure Reaktion resultirt. Nachdem noch 100 Th. warmes destillirtes Wasser hinzugesetzt sind, giesst man die noch warme Flüssigkeit auf Porcellanteller in 1 cm hoher Schicht aus und überlüsst sie, mit Papier überdreht, an einem staubfreien, einea 25°, höchstens 30° C. warmen Orte der freiwilligen Verdunstung. Das Chininvalerianat hinterbleibt je nach der Dauer der Verdunstung in zarten nadelförmigen, prismatischen oder schief rhombischen tafelförmigen Krystallen. Die Ausbeute beträgt einea 30 Th. Die Krystalle enthalten kein Krystallwasser und sind an der Luft beständig.

Beim Abdampfen koncentrirter Chininvalerianatlösungen bei einer Wärme von eiren 60°C, scheidet sich das Chininvalerianat nicht in Krystallen ab, sondern schmitzt im Augenblicke der Ausscheidung zu einer klaren Flüssigkeit, welche in Tropfen theils auf der Oberflüche der Lösung schwimmt, theils sich harzähnlich an die Wandung des Abdampfgefässes ansetzt. Dieses amorphe Valerianat ist von derselhen Zusammensetzung wie das krystallisirte Salz, also nur geschmolzenes Valerianat. Das Abdampfen der Lösungen

in der Wärme vermeidet man deshalb.

Elgenschaften. Schuppige, glänzende, weisse Krystalle oder ein weisses mikrokrystallinisches Polver von deutlichem Geruche nach Baldriansäure und von bitterem Geschwack. Es löst sich in 60 Th. kaltem Wasser und in etwas weniger als 1 Th. Weingeist. Es schmilzt, nachdem es über Schwefelsäure völlig ausgetrocknet worden war, bei 90° C., nicht völlig wasserfreie Präparate besitzen niedrigoren Schmelzpunkt. Die wässrige Lösung ist gegen Lackmus neutral oder sie reagirt nur ganz schwach alkalisch. Sie giebt die Thalleiochin-Reaktion und nimmt auf Zusatz von verdünnter Schwefelsäure blaue Fluorescenz an.

Prüfung. Die wässrige Lösung (1 = 20) sei neutral und werde durch Baryumnitratlösung (Schwefelsäure) und Silbernitratlösung (Chlor) nicht, oder nur ganz unbedeutend
getrübt. Beim Durchfeuchten mit Schwefelsäure werde es nur gelblich (dunkle Färbung ==
Kohlehydrate), mit Saipetersäure nicht deutlich gelb oder roth (Merphin, Brucin) gefärbt. —
Bei mehrständigem Trocknen bei 100° C. soll es nicht mehr als 5 Proc. an Gewicht (Wasser)
verlieren. — 2 g Chininvalerianat werden mit 1 g Ammoniumsulfat innig gemischt, die
Mischung wird mit 20 g Wasser von höchstens 40° C. angerieben und 2 Stunden lang bei
40° C. stehen gelassen. Nachdem die erkaliete Mischung noch 1 Stunde lang bei 15° C.

gestanden hat und mehrmals umgerührt worden ist, wird sie durch ein Filter von 7 cm Durchmesser gegossen. 5 ccm des Filtrates (welches eine gesättigte Lösung von Chininsulfat darstellt), in ein trockenes Probirrohr gebracht, sollen, mit 4 ccm Ammoniakflüssigkeit gemischt und geschüttelt, eine klare Lösung geben. (Prüfung auf unzulässigen Gehalt von Neben-Alkaloiden, vergl, Chininum sulfuricum.)

Anwendung. Innerlich in Gaben von 0,05-0,5 g bei intermittirenden Neuralgien namentlich auf bysterischer Grundlage und bei febris intermittens mit grosser Reizbarkeit des Magens. Nicht in Lösung, sondern in Form von Pulvern oder Pillen.

Chiniam valerianicum cum Antipyrino. Antipyrin-Chiniavalerianat. Man lost gleiche Theile Antipyrin und Chiniavalerianat unter Erwärmen in Weingsist und äberlässt diese Lösung in einem flachen Gefässe, durch Ueberdrehen mit Papier vor Staub geschätzt, der Verdunstung an einem warmen Orte. Weisses krystallinisches Pulver.

Elixir Ammonii Valerianatis et Quininae (Nat. form.). Elixir of Ammonium Valerianate et Quinine (Nat. Form.). Chiaini hydrochlorici 4,25, Elixir Ammonii valerianici (Nat. form.) q. a. ad 1000,0 cem.

Elixir Ammonii valerianici U-St.: Rp. Ammonii valerianici 35,6 g, Chloroformii 0,8 com, Tincturae Vanillae U-St., Tincturae Persionis (Cudbear) žā 16,0 com. Liquoris Ammonii caustici q. a. ad reactionem alcalinam, Elixir aromatici (U-St.) q. s. ad 1 Liter. Elixir Quininae Valerianatis et Strychninae (Nat. form.). Elixir of Chinine Valerianate and Strychnine (Nat. form.). Rp. Chinini valerianici 17,5, Strychnini aulfurici 0,175, Tincturae Persionis (Cudbear) compositi 15 com, Elixir aromatici (U-St.) q. s. ad 1 Liter.

Tinetura Persionis. Tineture of Cudbear (Nat. form.). Orseille pulv. 125,0 wird mit einer Mischung von 1 Vol. Alkohol (95 Vol. Proc.) 2 Vol. Wasser zu 1 Liter

Tinktur perkolirt.

Thetura Persionls composita. Compound Tincture of Cudbear (Nat. form.).
Orseille pulv. 20,0, Caramel 100,0. Wird mit einer Mischung aus 1 Vol. Alkohol (95 Vol. Proc.) und 2 Vol. Wasser zu 1 Liter Tinktur verarbeitet.

# Chinini salia varia.

Im Nachstehenden sollen eine Anzahl von Chininsalzen und anderen Verbindungen besprochen werden, welche gelegentlich einmal therapeutisch angewendet werden, oder welche mit Rücksicht auf ihre sonstigen Eigenschaften analytisch von Wichtigkeit sind.

1. Chininum aceticum. Basisches Chininacetat. CpoHatNaO33CaHaO2. Mol. Gew. = 384. Bildet lange, farblose, seidenglänzende Nadeln. Man stellt es dar durch Fällen einer warmen Lösung von 10 Th. Chininsulfat in 500 Th. Wasser mit einer gleichfalls warmen Lösung von 4 Th. kryst. Natriumscetat in 50 Th. Wasser. Die nach dem Erkalten abgeschiedenen Krystalle werden durch Umkrystallisiren gereinigt und bei 25° C. getrocknet, Ausbeute 8 Th. Es ist in circa 600 Th. kaltem, 20 Th. heissem Wasser und in 7 Th. Weingeist löslich. Bei 100° C. verliert as etwas Essigsaure. Es wurde von Hannas wegen der milderen Wirkung auf den Magen empfohlen.

Es wird therapentisch kaum angewendet, entsteht aber gelegentlich einmal bei Anstellung von Reaktionen.

Wird freies Chinin oder das Chininacetat in überschüssiger Essigsäure aufgelöst, so krystallisirt beim freiwilligen Verdunsten das neutrale Chininacetat CasHeaN.O. 2(C,H,O,) + 3H,O in glanzenden Nadelo aus.

II. Chininum albuminatum (hydricum). Chininalbuminat. Es wurde von Tanozzz durch Umsetzung der Lösungen von Chininsulfat mit Natriumalbaminat (Hühnereiweiss) erhalten und soll aus 54 Th. Chinin und 46 Th. wasserhaltigem Albumin bestehen.

Ein weisses, amorphes, sehr bitter schmeckendes Pulver, in beissem Wasser leichter löslich als in kaltem. Noch löslicher ist es in Wasser, welches mit Milchsäure oder mit Salzsäure angesäuert ist oder in künstlichem Magensaft. Es soll vom Magen aus resorbirt werden und vor anderen Chininsalzen den Vorzug haben, dass es von den Körpersäften nicht zersetzt wird.

III. †† Chininum arsenicicum. Arsensaures Chinin. Chininarseniat.  $2[C_{90}H_{24}]$   $N_{4}O_{4}$ ],  $H_{4}AsO_{4}$  +  $8H_{4}O$ . Mol. Gew. = 934. Ist bereits auf 8. 396 abgehandelt worden.

IV. ++ Chininum arsenicosum. Chininarsenit. Arsenigsaures Chinin.

 $H_1A_5O_3 \cdot 3[C_{20}H_{24}N_2O_4] + 4H_4O$ . Mol. Gew. = 1170.

Diese Verbindung kann nicht durch Neutralisiren von Chinin mit arseniger Säure und Abdampfen der Lösung, sondern muss durch Umsetzen von Silberarsenit mit Chinin-chlorhydrat dargestellt werden. Man bringt in einen Kolben eine Mischung aus 100 Th. Silberarsenit (AsO<sub>3</sub>Ag<sub>4</sub>) mit 226 Th. Chininchlorhydrat (C<sub>80</sub>H<sub>24</sub>N<sub>3</sub>O<sub>8</sub>, HCl + 2H<sub>2</sub>O), übergiesst mit einer hinreichenden Menge verdünntem Weingeist (von 70 Vol. Proc.) und erhitzt längere Zeit am Rückfinsskühler. Beim freiwilligen Verdunsten des Filtrates hinterbleibt das ohige Salz in langen, seidenglänzenden, koncentrisch gruppirten Nadeln, welche schwer in kaltem oder heissam (1:150) Wasser löslich, leicht löslich dagegen in Alkohol, Aether oder Chloroform sind. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Das Chininarsenit des Handels ist häufig nur ein Gemenge von Chinin mit arseniger Saure; man prüfe es durch das Mikroskop und stelle fest, ob es in Alkohol, Aether und

Chloroform leicht und ohne Rückstand löslich ist.

V. Chininum benzoïcum. Chininbenzoat. Benzoesaures Chinin. CzoHakNaOo.

C, H, O, Mol. Gew. = 446.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Benzossäure (e Toluolo s. S. 15) in 60 Th. Alkohol und neutralisizt diese Lösung durch Zufügung von 26,6 Th. wasserfreiem Chinin oder 31,0 Th. Chininhydrat (C<sub>90</sub>E<sub>14</sub>N<sub>3</sub>O<sub>5</sub> + 3H<sub>6</sub>O). Die neutrale, alkoholische Lösung wird, vor Staub geschützt, an einem warmen Orio zur Verdunstung gebracht.

Kleine, weisse Prismen, in otwa S50 Th. Wasser löslich. Die Lösung wird durch Ferrichlorid rehbraun gefüllt (Ferribenzoat), sie giebt ferner die Thalleiochin-Reaktion.

VI. Chininum boricum. Chininborat. Borsaures Chinin.  $C_{20}H_{34}N_{4}O_{1}$ .  $BO_{2}H_{4}$ . Mol. Gew. = 396. Zur Darstellung fällt man mittels Natronlauge aus 10 Th. officinellen Chininsulfat das Chinin als Chininhydrat aus, wüscht es mit kaltem Wasser vollständig aus, rührt es mit einer kalt gesättigten Lösung von 1,4 Th. Borsäure au, trocknet die Mischung au einem warmen Orte aus und zerreibt den hinterbieibenden Rückstand. Gelblichweisses Pulver. Dieses Präparat kann ersetzt werden durch eine Mischung von 10 Th. wasserfreiem Chinin  $(C_{10}H_{14}N_{2}O_{3})$  mit 1,91 Th. Borsäure.

VII. Chininum camphoricum. Kamphersaures Chinin. Chinineamphorat.

[C40H44N4O4] . C10H14O4. Mol. Gew. = 848.

Wird gewonnen durch Eindunsten einer alkeholischen Lösung aus 10 Th. Kauphersäure und 37,8 Th. Chininhydrat ( $C_{50}H_{54}N_{5}O_{6}+3H_{5}O_{1}$ ). Weisses Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol. Wird wie das Chininsulfat angewendet.

VIII. † Chininum carbolicum. Phenol-Chinin. C<sub>30</sub>H<sub>31</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. C<sub>5</sub>H<sub>5</sub>O. Mol. Gew. =418. Man trägt in eine heisse Auflösung von 84,4 Th. wasserfreiem Chinin in 100 Th. Weingeist 10 Th. krystallisirtes Phenol ein. Die obige Verbindung scheidet sich beim Erkalten in zarten weissen Nadeln aus. Man kann auch die alkoholische Lösung an einem warmen Orte freiwillig abdunsten lassen und den Rückstand austrocknen und pulvern.

Löslich in 400 Th. Wasser und in 80 Th. Alkohol. Dosis 0,2-0,5 g drei- bis vier-

mal täglich.

IX. Chininum carbonicum. Chininkarbonat. Kohlensaures Chinin.  $C_{to}H_{a_1}N_aO_a$ .  $H_aCO_a+H_aO$ . Mol. Gew. =404. Dieses Salz kann durch Umsetzen von Chininsalzlösungen mit Alkalikarbonaten nicht dargestellt werden, da sich hierbei unter Entweichen von Kohlensaure Chininhydrat ausscheidet. Man erhält es, indem man frisch gefälltes und gut ausgewaschenes Chininhydrat in Wasser vertheilt und in die Flüssigkeit gewaschene Kohlensaure bis zur völligen Auflösung des Chininhydrates einleitet. Aus der Lösung

scheidet sieh allmählich das Chininkarbonat in feinen weissen Nadeln aus. Das Chininkarbonat ist ziemlich löslich in Wasser zu einer alkalisch reagirenden Flüssigkeit, die nicht so stark bitter sehmeckt als die gewöhnlicher Salze. Auch in Alkohol ist es löslich. Indessen ist das Salz von nur beschränkter Haltbarkeit, da es allmählich in Kohlensaure und Chinin zerfällt. In Säuren löst es sich unter Aufbrausen.

X. Chininum chinicum. Chinasaures Chinin. Chininchinat.  $C_{20}H_{24}N_2O_3$ .  $C_7H_{12}O_6+2H_{10}O$ . Mol. Gew. =552. Zur Darstellung mischt man eine alkoholische Lösung von 10 Th. Chininhydrat  $(C_{20}H_{24}N_2O_3+3H_0O)$  mit einer alkoholischen Lösung von 5,1 Th. Chinasaure und überlässt die Flüssigkeit an einem warmen Orte der Verdunstung. Kleine weisse Nadeln, in etwa 3 Th. Wasser oder in 10 Th. Alkohol löslich.

XI. † Chininum chromicum. Chininehromat. Chromsaures Chinin.  $C_{a0}H_{gg}N_{g}O_{g}$ .  $H_{g}CrO_{g}+2H_{g}O$ . Mol. Gew. = 478.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Chininchlorhydrat in 300 Th. Wasser und vermischt diese Lösung mit einer zweiten Lösung aus 2,5 Th. neutralem Kaliumehromst in 60 Th. Wasser unter Umrühren. Der sich ausscheidende gelbe Niederschlag wird gesammelt, mit kaltem Wasser gewaschen und aus siedendem, verdünntem Alkohol umkrystallisirt. Glänzende, gelbe Nadeln, in 2400 Th. kaltem oder 160 Th. siedendem Wasser löslich.

XII. Chininum ferrocyanatum. Ferrocyanawasserstoffsaures Chinin. Eisenblausaures Chinin. Ferrocyanaydrate de Quinine (Gall.).  $C_{20}H_{24}N_{\beta}O_{2}$ . Fe(CN)<sub>0</sub>H<sub>4</sub>  $+2H_{2}O$ . Mol. Gew. = 576.

Die Darstellung dieses Salzes erfolgt, indem man alkoholische Lösungen von 10 Th. Chininhydrat  $(C_{20}H_{44}N_{4}O_{5}+3H_{4}O)$  und 5,71 Th. Ferrocyanwasserstoffsäure (s. bei Kalium ferrocyanatum) mischt und der freiwilligen Verdunstung überlässt. — Man erhält es so in gelben, nadelförmigen Krystallen, während es sich beim Verdampfen der Lösungen in der Hitze als amorphe harzige Masse abscheidet.

Es ist kaum löslich in Wasser, leicht löslich dagegen in Alkehol, besonders beim Erwärmen; es verwittert an der Luft und ist von bitterem Geschmack. Es enthält 56,25 Proc. Chinin und 6,25 Proc. Wasser.

Beim Verbrennen hinterlässt es eine kleine Menge Eisenoxyd, welches frei ist von löslichen Salzen. Die wässerige Lösung werde durch Baryumchlorid nicht getrüht (Chininsulfat).

XIII. Chininum glycerino-phosphoricum. Glycerinphosphorsaures Chinin.  $PO_4H_4(C_3H_2O_2)$   $(C_{50}H_{24}N_4O_2)_2 + 4H_2O$ . Mol. Gew. = 892.

Zur Darstellung setzt man eine wässerige Lösung von 10 Th. Calciunglycerophosphat (s. S. 96) in 300 Th. Wasser mit einer Lösung von 34,8 Th. Chininchlorhydrat in 1000 Th. Wasser um. Der entstehende Niederschlag wird mit wenig kaltem Wasser gewaschen und nach dem Absaugen getrocknet.

Feine weisse Krystallnadeln, äusserlich an das gewöhnliche Chininsulfat erinnernd sie sind geruchlos, von bitterem Geschmack, aber nicht so stark bitter wie Chininsulfat. Löslich in 200 Th. kaltem oder in 100 Th. siedendem Wasser, löslich in 40 Th. kaltem Alkohol, leicht löslich in siedendem Alkohol, auch löslich in koncentrirtem Glycerin, unlöslich in Aether. Schm.-P. 145° C.

Lüst man das Salz in Chlorwasser, so wird die Lösung auf Zusatz von überschüssiger Ammoniakflüssigkeit grün gefärbt (Thalleiochin-Renktion). Dagegen ist die Phosphorsaure erst nach Zerstörung des Molektils nachzuweisen. Vergl. S. 95.

Prüfung. Zur Wasserbestimmung wird eine gewogene Menge des Salzes bei 100°C. getrocknet. Darauf löst man den Rückstand in salzsaurem Wasser, fällt das Chinin mit Natronlauge, sammelt es auf einem Filter, wäscht es aus, trocknet und wägt es. — Das Filtrat wird eingedampft und nach Zusatz von Kaliumkarbonat – Kaliumaitrat verascht. Die Asche wird mit salpetersäurehaltigem Wasser aufgenommen; man fällt und bestimmt die Phosphorsäure nach der Molybdän-Methode, s. S. 92.

XIV. Chininum hydrojodicum. Chininkydrojodid. Chininjodhydrat. Jodwasserstoffsnures Chinin. C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>. HJ. Mol. Gew. = 452. Zur Darstellung löst man 10 Th. Chininchlorhydrat in 800 Th. warmem destillirten Wasser und versetzt diese Lösung unter Umrühren mit einer anderen, aus 6 Th. Kaliumjodid mit 12 Th. destillirtem Wasser bereiteten (Gegenwart von Säure ist auszuschliessen, weil sonst braune Niederschläge ausfallen). Der sich nach einigen Stunden in der erkalteten Flüssigkeit absondernde, gelbliche, harzige Niederschläg wird an einem lauwarmen Orte ausgetrocknet, zu Pulver zerrieben und in einer Glasflasche vor Sonnenlicht geschützt aufbewahrt. Ausbeute 20—21 Theile. Es ist in kaltem Wasser sehr schwer, in kochendem Wasser leicht, auch in Weingeist und Aether löslich.

Das Chininhydrojodid wurde gegen Intermittens bei Skrophulösen empfohlen und zu 0,2-0,3-0,5 g gegeben. Es dürfte dieses Salz durch einfache Mischung vollständig ersetzt werden. Zur Darstellung von 1,0 Chininhydrojodid ex tempore genügen 0,95 Chinin-

sulfat und 0,4 Kaliumjodid.

(bei Intermittens).

XV. Chininum hydrojodicum ferratum. Ferro-Chininum hydrojodicum-Jodure de Fer et de Quinine. 10,0 Chininbisulfat werden in 90,0 Weingeist gelöst und mit einer kalten Lösung von 6,3 Kaliumjodid in 17,5 frischbereiteter Ferrojodidlösung versetzt. Nach halbstündiger Digestion wird die heisse Flüssigkeit filtrirt, das Filtrum mit etwas heissem Weingeist nachgewaschen und das Filtrat ein bis zwei Tage bei Seite gestellt. Die abgeschiedenen gelögrünlichen Krystalle werden ohne Wärmeanwendung so schnell als möglich trocken gemacht und in gut verstopftem Glasgefässe vor Licht und Luft geschützt aufbewahrt. Dieses Präparat ist sehr leicht zersetzlich, so dass es Bouchandar, der Urheber dieses Präparats, obgleich er es von vorzüglicher Wirkung bei Chlorose, Intermittens und Scrofulosis findet, dennoch zu extemporiren vorschlägt.

Pilulas Chinini hydrojodici ferrati
BOUCHARDAT.

Rp. Ferri protojodati 5,0
Chinini sulturici
Mellis aš 1,0
Radicis Liquiritas pulveratas q. s.
Fiant pikulas 50.
2—6 Pilen üglich (bei Chlorosia, die Dosis all-

mahlich stelgernd) oder 12-18 Pillen täglich

Sirapas Chinial hydrojodici ferrati
Bouchandar.

Sirap d'iodure de Foret de Quinina.

Rp. Jodi 5,0
Ferri pulverati 2,0
Aquae 83,0.
Digere per aliquot momenta, tum liquorem coloria
viriduium commisce cum Sirapi Sacchari 1120,0.
Deinde adde liquorum paratum e
Chinial sulturiei 1,0
Acidi sulturiei gtt. 15
Aquae destillatue 10,0.

Wird inffalweise bei Scrafulosis genommen.

† Chininum jodo-hydrojodicum. Jod-jodwasserstoffsaures Chinin. Coollo, N. O. J. JH. Mol. Gew. = 579.

Wird durch Fällen einer Chininsalzlösung (z. B. Chininum hydrochloricum) mit Jodjodkaliumlösung erhalten. Der entstandens Niederschlag wird mit kaltem Wasser ge-

waschen und auf porösen Unterlagen bei 25-30° C. getrocknet.

Kermesbraunes, in Wasser unlösliches, in Alkohol lösliches Pulver. Der Jodgehalt beträgt 43,8 Proc. Es wurde neuerdings von Assaux als Jodpräparat bei syphilitischen Erkrankungen empfohlen. Rp. Chinini jodo-hydrojodici 10,0, Kaolini puri 2,0, Mucilaginis Gummi arabici q. s. fiant pilulae 80, conspergendae Talco veneto.

XVI. Chininum hypophosphorosum (fälschlich Chininum hypophosphoricum). Chininhypophosphit. Unterphosphorigsaures Chinin. C<sub>10</sub>H<sub>54</sub>N<sub>5</sub>O<sub>5</sub>. H<sub>5</sub>PO<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 390. = 5 Th. Calciumhypophosphit (s. S. 561) werden in 120 Th. Wasser gelöst und mit einer Lösung von 25 Th. Chininsulfat in 400 Th. Weingeist durchmischt. Nach mehrmaligem Umrühren und einstündiger Digestion wird filtrirt und das Filtrat durch Abdampfen um \*/\*, seines Volumens vermindert zur Krystallisation bei Seite gestellt etc. Das durch gelindes Pressen zwischen Fliesspapier zum Theil entfeuchtete Salz wird an einem kaum lauwarmen Orte trocken gemacht. Ausbeute 17—13 Th.

Es ist ein farbloses, lockeres, aus sehr kleinen Prismen bestehendes Salz, löslich in

60-70 Th. kaltem, 15 Th. kochendem Wasser, leicht löslich in Weingeist.

Das Chininhypophosphit wurde von Lawrence Smith als Mittel bei Lungenphthisis, Cachenie, Skrophela empfohlen und von ihm Hypophosphate of Quinia genannt. Dosis 0,05-0,1-0,15 täglich drei- bis viermal. Dieses kaum in Anwendung kommende Salz lässt sich durch Mischung extemporiren. Für 1,0 desselben sind 1,0 Chininchlorhydrat und 0,24 Calciumhypophosphit erforderlich.

XVII. Chininum lacticum. Chininlactat. Milchsaures Chinin. Lactate de Quinine (Gall.).  $C_{10}H_{34}N_{3}O_{4} \cdot C_{1}H_{5}O_{3}$ . Mol. Gew. = 414. Zur Darstellung vertheilt man 10 Th. Chininhydrat ( $C_{20}H_{24}N_{3}O_{4}+3H_{5}O$ ) in etwa 150 Th. Wasser und neutralisirt unter Erwärmen durch Zugabe einer hinreichenden Menge (3,2 Th.) Milchsäure von 75 Proc. — Die neutrale Flüssigkeit wird noch warm filtrirt, bei nicht über 60° C. eingedunstet und über Schwefelsäure zur Krystallisation gebracht.

Farblese, prismatische Nadeln ohne Krystallwasser, dem officinellen Chininsulfat ähnlich. Löslich in 3 Th. kaltem oder in weniger als 1 Th. siedendem Wasser zu einer neutralen Flüssigkeit, sehr leicht löslich in Alkohol von 90 Proc., fast unlöslich in Aether. Das Salz enthält 78,26 Proc. Chinin.

Chininum ferro-lacticum. Chininum lacticum martiatum. Chinineisenlactat, ein Gemisch aus Chinineisenlactat und Ferrilactat, entsprechend dem Chinineisencitrat. Es wird wie dieses aus 10,0 Chininhydrat, 5,0 oder der genügenden Menge Milchsäure, 80,0 Ferrilactat (Ferrum lacticum oxydatum in hellbraunen Lamellen) und der genügenden Menge Wasser gemischt, so dass eine sirupdicke Flüssigkeit entsteht, welche auf Glastafeln ausgestrichen und am schattigeu Orte getrocknot wird. Es bildet bitter-eisenhaft schmeckende braune Lamellen mit etwa 10 Proc. Chiningebalt.

XVIII. Chininum ole inicum. Oleatum Quialnae (Nat. Form.). Oleate of Quinlne. Man reibt 25,0 Th. bei 100° C. völlig ausgetrocknetes, wasserfreies Chinin mit 75,0 Th. möglichst reiner Oelsäure an und erwärmt die Mischung, bis das Chinin gelöst ist. Es ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemisch von etwa 50 Proc. Chininoleat mit etwa 50 Proc. freier Oelsäure. Es löst sieh in Alkohol, in Aether und in fetten Oelen und wird innerlich als Antipyreticum und Antiperiodicum, äusserlich in Salbenform angewendet.

XIX. † Chininum oxalicum. Chininoxalat. Neutrales (basisches) oxalsaures Chinin. [C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>]<sub>3</sub>. C<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>3</sub> + 6H<sub>3</sub>O. Mol. Gew. = 846.

Man löst 10 Th. gewöhnliches Chininsulfat in 350 Th. siedendem destillirten Wasser auf und mischt eine heisse Lösung von 3 Th. neutralem Kaliumoxalat in 50 Th. Wasser hinzu. Die nach dem Erkalten ausgeschiedenen Krystalle werden mit wenig Wasser gewaschen und an der Luft rasch getrocknet. Farblose, lange, leicht verwitternde Prismen, in etwa 1400 Th. Wasser löslich.

XX. Chininum phosphoricum. Chininphosphat. Phosphorsaures Chinin. [C40H44N101]a.H4PO4+8H2O. Mol. Gew. = 890.

Neutralisirt man heisse verdünnte Phosphorsäure mit freier Chininbase, so krystallisiren aus der Lösung Nadeln der Zusammensetzung 3[C<sub>10</sub>H<sub>04</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>] 2[PO<sub>4</sub>H<sub>0</sub>] bald mit 5, bald mit 12H<sub>0</sub>O. Das Salz obiger Zusammensetzung erhält man wie folgt:

Man löst 10 Th. Chininchlorhydrat in 300 Th. Wasser und füllt diese Lösung mit einer anderen aus 4,6 Th. kryst. Natriumphosphat (Na<sub>4</sub>HPO<sub>4</sub> + 12H<sub>2</sub>O) in 100 Th. Wasser. Der entstandene Niederschlag wird aus siedendem Wasser umkrystallisirt. Farblose, seidenglänzende, lange Nadeln, in etwa 700 Th. Wasser löslich.

Nach Habluss und Penerna soll es besser vertragen werden als das Chininsulfat. Sie empfahlen es besonders bei lentescirenden Fiebern, atonischen Gichtfiebern mit colliquativen Schweissen, atonischer Leucorrhoe und atonisch-enchectischer Chlorose. Dosis wie vom Chininsulfat.

XXI. † Chininum picrinicum. Chininpikrat. Pikrinsaures Chinin. Wird ethalten, wenn man eine Lösung von Chininchlorhydrat mit einer wässrigen Pikrinsaure-

lösung, welche im mässigen Ueberschuss zuzusetzen ist, fällt. Durch freiwilliges Verdunsten der alkoholischen Lösung erhält man gelbe, nadelförmige Krystalle.

Gelbes, krystallinisches Pulver, in Wasser fast unlöslich.

XXII. Chininum saccharinicum. Fahlbebg's Saccharin-Chinin. Zur Darstellung werden 64 Th. wasserfreies Chinin mit 36 Th. Saccharin vermischt, mit verdünntem Weingeist zum Brei angerührt, den man unter Umrühren zum Trocknen verdunstet. Weisses Pulver von nur schwach bitterem Geschmack. Dieser kann durch Vermischen des Prüparates mit gleich viel Saccharin noch vollständiger beseitigt werden. Es ist in kaltem wie in heissem Wasser nur wenig löslich und eignet sich deshalb besonders für Pulvermischungen.

XXIII. Chininum sulfo-aethylicum. Chininum aethylosulfurleum. Chininum sulfovinicum (!). Aethylschwefelsaures Chinin. Chininüthylsulfat (C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>N<sub>3</sub>O<sub>4</sub>). SH{C<sub>21</sub>H<sub>3</sub>|O<sub>4</sub>. Mol. (iew. = 450. Wird durch Doppelzersetzung aus 100 Th. saurem Chininsulfat und 35,7 Th. trocknem oder 39 Th. krystall. Baryumäthylsulfat dargestellt. Baryum- und Chininsalz werden in der geringsten Menge heissen Weingeistes gelöst und gemischt, ein Ueberschuss des einen oder des anderen Salzes ausgeglichen, das Filtrat durch Abdampfen bei gelinder Wärme eingetrocknet und der Rückstand ausgetrocknet. Ausbeute eiren 100 Th.

Das Chininathylsulfat enthält 72 Proc. trocknes Chinin und bildet ein weisses krystallinisches, sehr bitteres, in gleichviel Wasser, leicht in Weingeist, nicht in Aether lösliches Pulver. Die wässerige Lösung ist nicht fluorescirend und reagirt schwach alkalisch.

Dieses in Wasser sehr leicht lösliche Salz ist von Jahland zu hypodermatischen und auch anderen Injektionen empfohlen worden, und sollen bei der hypodermatischen Anwendung die örtlichen Nachwirkungen nicht eintreten, insofern es sich gegen die Albuminkörper und das organische Gewebe indifferent verhält.

XXIV. Chininum sulfophenolicum. Chininum sulfocarbolleum. Phenolsulfosaures Chinin. Carbolschwefelsaures Chinin. Carbolsulfosaures Chinin (C<sub>10</sub>H<sub>24</sub>N<sub>1</sub>O<sub>2</sub>) (C<sub>4</sub>H<sub>4</sub>[OH]SO<sub>4</sub>H). Mol. Gow. = 498.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Phenolsulfosaures Baryum (über die Bereitung desselben s. S. 87) in 80 Th. Wasser und setzt es unter Erhitzen mit einer beissen Lösung
von 16,6 Th. gewöhnlichem Chininsulfat in 800 Th. Wasser so um, dass unter keinen Umständen Baryumsalz, sondern eher eine kleine Menge unorganischer Schwefelsäure in Lösung
ist. Man lässt absetzen, filtrirt, dunstet das Filtrat bei mässiger Wärme ein und setzt
das Trocknen im Wasserbadtrockenschranke, schliesslich im Vakuum-Ersikkator fort.

Gelblichweisse, harzartige, in der Wärme erweichende Masse, schwerlöslich in Wasser, leicht föslich in Alkohol.

XXV. Chininum stearinicum. Chininum stearicum. Chininstearinat. Chininstearinat. Talgsaures Chinin. 30 Th. Chininsulfat, gelöst in 300 Th. destillirtem Wasser and 20 Th. verdünnter Schwefelsäure, werden mit einer wässrigen Lösung von 22 Th. trocknem Natriumstearst in 300 Th. heissem Wasser gemischt, die entstandene breitge Masse den folgenden Tag in einem leinenen Kolatorium gesammelt, ausgepresst und an einem lauwarmen Orte getrocknet. Man kann auch 10,0 Chininhydrat und 7,5 Stearinsäure in 50,0 absolutem Weingeist unter Digestionswärme lösen und die Lösung im Wasserbade eintrocknen. Erkaltet wird es zu einem Pulver zerrieben.

Es iat ain weisses, in Wasser kaum lösliches Pulver von weit weniger bitterem Geschmacke als das Chininsulfat. Dosis 0,1-0,8-0,6. Es ist nur selten versucht worden, beute wohl nicht mehr im Gebrauch.

XXVI. Chininum tartaricum. Chinintartrat neutrales bez. basisches. Welnsaures Chinin  $[C_{80}H_{24}N_{3}O_{4}]_{3}$ .  $C_{4}H_{4}O_{6}+2H_{3}O$ . Mol. Gew. = 834. Wird als weisser krystallinischer Niederschiag erhalten, wenn man eine lauwarm bereitete Lösung von 15 Th. Chininsulfat mit einer Lösung von 4 Th. neutralem Kaliumtartrat fallt. In Wasser sehr schwer löslich.

Chininum bitartaricum, saures weinsaures Chinin, scheidet sich in Krystallen CaoHasNaOa . CaHaOa + HaO ab, wenn man eine alkoholische Lösung von 10 Chininhydrat (C<sub>20</sub>H<sub>14</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O) und 4 Th. Weinsäure der freiwilligen Verdanstung überlässt.

Chininum tartarico-sulfuricum. Chininum sulfurico-tartaricum. Sulfotartrate de Quinine. Ist eine Mischung aus 2 Th. gewöhnlichem Chininsulfat und 1 Th.

Weinsaure.

XXVII. Chininum uricum. Chininum urinicum. Chininurat. Harnsaures Chiuin. Das aus 12,5 Chininsulfat durch Natriumkarbonat abgeschiedene und noch feuchte Chininhydrat wird mit 5,0 Harnsäure und 100,0 heissem destillirtem Wasser gemischt und im Wasserbade zur Trockne eingedampit. Will man es in zarten farblosen Krystallen gewinnen, so löst man es in kochendem Weingeist und bringt die Lösung zur Krystallisation. Dosis auf den Tag 0,2-0,3. Es wurde von Peneree empfohlen, ist aber, wie es scheint, nicht in den Gebrauch gekommen. Der Gebrauch beim niederen Volke, den eigenen Harn gegen Intermittens zu trinken, soll Pénerres (1860) auf den Gedanken gebracht haben, das Chininurat in den Arzoeischatz einzuführen. Er behauptet, dass es in weit kleineren Gaben Hilfe leist als das Chininsulfat, und nicht die unangenehmen Nebenwirkungen des Chinins offenbare.

Chinaphtholum. \$\beta\$-Naphthol-a-monosulfosaures Chinin. \$C\_{20}H\_{24}N\_2O\_3 [C\_{10}H\_0(OH)]\$ 80, H), Mol. 60w. = 772.

Wird durch Fällen einer Lösung von Chininehlorhydrat mit einer Lösung von β-Naphthol-a-monosulfosaurem Natrium erhalten. Gelbes, krystallinisches, bitterschmeckendes, in kaltem Wasser nicht, aber in heissem Wasser, sowie in Alkohol etwas lösliches Pulver. Schmelzpunkt 185-186° C. Es enthält 42 Proc. Chinin. Bei Typhus abdominalis, Darmtuberkulose, Dyseuterie, akutem Gelenkrheumatismus, in Gaben von 0,5-3,0 g pro die.

Chininum anisatum, Anethol-Chinin [C10H24N4O4], . C10H23O. + 2 H2O. Mol. Gew. = 832.

Man löst 5 Th. Chininhydrat in 100 Th. siedendem Alkohol und fügt zur Lösung 1 Th. Anisol (Anethol). Beim Erkalten scheidet sich obige Verbindung in glasglänzenden Rhombenoktaëdern aus, welche kaum in Wasser oder kaltem Weingeist löslich sind, dagegen von Aether oder heissem Weingeist leicht gelöst werden. Durch Salzsäure wird die Verbindung zerlegt unter Bildung von Chininchlorhydrat und Anethol.

Chininum eugenolicum. Eugenol-Chinin. Nelkensaures Chinin. C20H24N2O2. C10H1102. Mol. Gew. = 488. Wird in gleicher Weise wie das Anethol-Chinin dargestellt unter Ersatz des Anisöls durch Nelkenöl oder Eugenol.

+ Chloral-Chinin. CaoHarnaOa. CClaCito. Mol. Gew. = 471,5. 324 Th. wasserfreies Chinin werden in Chloroform gelöst. Diese Lösung wird mit Aether verdünnt und in ihr werden 147,5 Th, wasserfreies Chloral (nicht Chloralhydrat!) aufgelöst. Die sich massenhaft ausscheidenden Krystallwarzen erscheinen nach dem Waschen mit Aether und Trocknen über Schwefelsäure als amorphe leichte Masse von bitterem Geschmack, die sowohl in angesituertem Wasser, als auch in Weingeist löslich ist.

Chinoral. Soll als ölige, dickliche Flüssigkeit durch Kombination von Chinin mit Chloral erhalten werden und als Antisepticum Verwendung finden. Hersteller: Apotheker

K. Meren in Apolda.

Chinin-Urethan. Ist eine Mischung von 2 Th. Chininum hydrochloricum und 1 Th. Urethan. Dieses Gemisch, welches natürlich nicht vorrättlig gehalten werden braucht, ist in Wasser sehr leicht löslich und wird von Gaolio an Stelle anderer Chininsaize zu subkutanen Injektionen empfohlen. Dosis: 1,5 g Salz + 1 ccm Wasser.

# Chinioïdinum.

I. Chlnioïdinum. (Erganzb.) Chinoïdin. Chinioïdeum. Chininum amorphum fuscum. Ein Nebenprodukt bei der Darstellung des Chinins aus den Chinarinden, walches besonders früher, als die Chinin-Preise sehr hoch waren, eine bedeutende Wichtigkeit hatte.

Gewinnung. Die Mutterlaugen von der Chininfabrikation, aus denen die krystallisirbaren China-Alkaloïde nach Möglichkeit abgeschieden aind, werden mit Natronlauge gefällt. Der harzartige Niederschlag wird zur Entfernung des Natrons und von Farb-

stoffen mit heissem Wasser geknetet.

Im Handel unterscheidet man ein rohes, gereinigtes und höchst gereinigtes ChinioIdin (Chinioidinum erudum, depuratum, purissimum). Das letztere ist das Chinioïdin des
Ergänzungsbuches. Es wird aus dem rohen Chinioïdin durch zweimsliges Anflösen in
Salzsäure und Fällung, das erste Mal mittels Natriumkarbonat oder Natronhydrat, das andere
Mal mit Ammoniak abgeschieden. Der Niederschlag wird schliesslich mit beissem Wasser
zusgeknetet, bei gelinder Wärme geschmolzen, in Form von Tafeln oder cylindrischen
Stangen gebracht und diese über Aetzkalk ausgetrocknet. Die einzelnen Stücke werden
meist in Paraffinpapier eingehüllt.

Eigenschaften. Braune oder braunschwarze, harzartige Massen in der Form von Tafeln oder Stangen, leicht zerbrechlich, mit glänzendem, muscheligem Bruche. In Wasser ist es fast unlöslich, in siedeudem Wasser schmilzt es. In (mit Salzsäure oder Essigsäure oder verdünnter Schwefelsäure) angesäuertem Wasser, in Weingeist und in Chloroform ist Chinioïdin leicht löslich zu sehr bitter schmeckenden Flüssigkeiten. Die Lösungen in Alkohol und in Chloroform bläuen rothes Lackmuspapier. Das Chinioïdin giebt ebenso wie das Chinin und das Chinidin die Thalleiochin-Reaktion, d. h.: Versetzt man die verdünnte salzsaure Lösung mit einer genügenden Menge starken Chlorwassers, so wird die Lösung auf Zusatz von Ammoniakilössigkeit im Ueberschuss smaragdgrün gefärbt.

Das gegenwärtig im Handel befindliche Chinioïdin besteht, abgesehen von kleinen Vengen Mineralstoffen (Natron), deren Anwesenheit sich aus der Art der Darstellung ergiebt, fast ausschliesslich aus amorphen Chinabasen. Nach Hassa besteht die Hauptmenge aus einem Gemenge von amorphen Diconchinin und Dioinchonin. Ausserdem sind wechselnde Mengen von Chinicin und Cinchoniciu, den amorphen Umwardlungsprodukten des Chinins, Chinidins, Cinchonins und Cinchonidins, welche im Verlaufe der Fabrikation

aus den krystallisirenden Basen entstehen, vorhanden.

Prapung. 1) 1 g Chinioïdin löse sich in einer Mischung von 1 ccm verdünnter Essigsäure (von 30 Proc.) und 9 ccm Wasser klar oder doch nahezu klar auf. Ein erheblicher uniöslicher Rückstand würde zeigen, dass eine nicht oder nur mangelhaft gereinigte Sorte verliegt. 2) In 10 ccm kaltem, verdünntem Weingeist sei 1 g Chinioïdin klar löslich (wie sub 1). 3) Beim Verbrennen soll das Chinioïdin nicht mehr als 0,6 Proc. Asche hinterlassen. (Mineralische Verunreinigungen.) Die Lösung der Asche in schwach salzsaurem Wasser soll durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden (Dunkelfärbung — Blei oder Kupfer).

Aufbewahrung. Man schlägt die Tafeln bez. Stangen des Chinioidins in Wachspapier ein und bewahrt sie in der Officin in Porcellanbfichsen, grössere Vorräthe in Blechgefässen an einem trocknen, kühlen Orte, am besten über Aetzkalk auf. — Beim Zerreiben im Porcellanmörser wird das Chinioidin elektrisch, das Pulver backt leicht zusammen. Durch Zerreiben im eisernen Mörser kann das Elektrischwerden vermieden werden.

Anwendung. Das Chinioïdin wird in weingeistiger Lösung, in Pillen und Pulvern zu 0,2-0,5-1,0 g 2-4 mai täglich in Stelle des Chinins gebraucht. In Säuren gelöst, sowie mit aromatischen Mitteln kombinirt, wird es vom Magen gut vertragen. In starken Gaben wird es nicht selten wieder ausgebrochen, weniger in saurer Lösung. Es ist für die Kinderpraxis von vielem Werthe, weil es, gröblich zerrieben und mit Butter gemischt,

auf Brod von Kindern, die nichts Bitteres einnehmen wollen, gegessen wird. Auch kann es als grobes Pulver, in eine gekochte Backpflaume gehüllt, den Kindern beigebracht werden. Die Dosis für 2 bis 6jkhrige Kinder ist 0,1-0,3-0,4 g.

Es ist zu beachten, das das Chinioïdin nur als Flebermittel und in kleinen Dosen als Stomachicum verwendbar ist; als Roberans kommt es dem Chinin kaum nahe. In starken Dosen (1,0-1,5) mit Säure verbunden, bewirkt es nach 20-30 Stunden gelind und schmerzlos kopiösen Stuhlgang, ohne den Körper bemerkbar zu schwächen.

Chiniofdinum citricum, Chiniofdincitrat. Zur Darstellung sättigt mau eine wässerige 15procentige Citroneosaurelosung bei Digestionswärme mit Chiniotdin. Die eingedampfte Lösung liefert ein trockenes amorphes, in dünnen Schichten durchsichtiges, bräunlich-gelbes Salz. In analoger Weise werden dargestellt: Chiniotdinum aceticum, Chiniotdinum bydrochloricum und Chiniotdinum sulfuricum.

II. Chinioidinum tannicum (Ergänzb.). Chinioidintannat. Chinoidintannat. Gerbsaures Chinioidin.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Chinioïdin unter Zugabe von 7,5 Th. Salzsäure (25 Proc.) in 500 Th. Wasser, vermischt diese Lösung mit einer kalten Lösung von 40 Th. Gerbsäure in 400 Th. Wasser und fügt eine Lösung von 20 Th. krystall. Natriumacetat in 200 Th. Wasser hinzu, wodurch zu dem zuerst ausgeschiedenen Niederschlage eine weitere Menge ausgefällt wird. Man sammelt den Niederschlag, wäscht ihn mit Wasser und trocknet ihn über Aetzkalk, Calciumehlorid oder Schwefelsuure.

Eigenschaften. Ein amorphes, bräunliches Pulver, von zusammenziehendem und zugleich bitterem Geschmacke, kaum löslich in Wasser, schwerlöslich in Alkohol, vollatändig löslich in säurehaltigem Alkohol. — Die alkoholische Lösung des Chinioïdintannates wird durch Ferrichloridlösung blauschwarz gefärbt (Beaktion der Gerbsäure). Das Präparat enthält die unter Chinioïdin augegebenen amorphen Chinabasen an Gerbsäure gebunden.

Pritfung. 1) Wird 1 g Chinioïdintannat in 4 ccm Wasser suspendirt, die Mischung mit Natronlauge bis zur stark alkalischen Reaktion versetzt und mit 7 ccm Chloroform ausgeschüttelt, so hinterbleibt nach dem Verdunsten der Chloroformschicht ein Rückstand, dessen Lösung in der 200 fachen Menge säurehaltigen Wassers auf Zusatz von ½ Volum Chlorwasser und überschüssige Ammoniakflüssigkeit grün gefürbt wird (Thalleiochin-Reaktion, s. S. 745). 2) Der unter Zusatz von Salpetersäure durch Schütteln und darauf folgendes Filtriren bereitete wässerige Auszug (1:50) werde durch Silbernitrat oder Baryunnitrat nicht sofort getrübt. 3) Chinioïdintannat soll nicht mehr als 0,5 Proc. Asche enthalten. Die Asche ist in Salpetersäure zu lösen und abzudunsten; der in Wasser gelöste Verdampfungsrückstand ist mit Schwefelwasserstoffwasser auf Kupfer und Blei zu prüfen.

Mixtura Chinoldini.

Rp. Tincturae Chinoidini 25,0 Tincturae aromaticae 3,0 Aquae Menthae piperitae 22,0. Morgens, Mittaga und Abands einen halben Ess-

lottel voll.

Pilulae contra febres recidiras.

Rp. Chimoidini 15,0
Acidi tartarici 5,0
Aloës 0,6
Liquoria Ferzi sesquichlorati 7,5
Extracti Gentianae
Giyceriai 85,0
Pulveria aromatici q. s.

Fiant pliulas 250, Cassia cinnamomes puiverata consporgendas.

Täglich des Morgens beim Frühstück und vor dem Abendbrod 4—5 Pillen (um die Wiederkehr des Wechselfiebers zu verhüten).

Pilulae febrifugae.
Fieberpillen.
Ep. Chinoidini 15,0
Acidi tartarici
Pulveria acomatici 25 5,0

Aloès 0,5
Extracti Gentianae q. a.
Fiant plinice ducentae (200), Cassis cinnamomes pulvereta conspergendae.
D. S. Morgens and Abenda in der Reberfreien Zeit je 4—5 Fillen.

Palvis febrifuges.

Ep. Chinoldiai 10,0
Corticis Chinac 15,0
Corticis Ginnamomi Cassino
Acidi tartarici ili 5,0,
Fiat pulvia. Divide in partes acquales trigints (80),
in der fieberfreien Zeit Morgans and Nachmittage
ain Pulver mit Kaffee zu nehmen.

Sirapas febrifugas.
Sirapas amaros.
Rp. Chinoldint 2,0
Acidi citrici 1,0
Spiritus Vini 7,0,

Conternado mixtis adde Simpi Coffese tostas 90,0. Taglich awei- bis dreimat etxen bis swei Thre-

loffel in der fieberfreien Zeit (für Kinder der Armen) Tinctura Chiniofdini (Germ II., Ergina-B., Hamb.-Vorschr.) ChinicIdintinkter, Fiebertropfen. Rp. Chinioidini Spiritus dileti (70 Vol. %) 17,0 Acidi hydrochlorici (25 %) 1,0

Tinetura Chinisidini composita. Tinosura febrituga Ep. Chinoblini

Tincturas arematicas && 100,0

Acidl hydrochlorid 50,0 Spirtus Vini diluti 1000.0 Olel Cassise cinnamomens 3.0.

Macerando, easplus agitando fiat tinciura. In der fieberfreien Zeit alle drai bis vier Stunden einen Theological volt.

Vonacka's Bothlaufmittel. Yot. Rp. Acidi hydrochlorid (25 %) 5,0 Chimiotdini 2.0 Liquoris Stibli chlorati 1,0.

# Chinolinum.

I. + Chinolinum (Erganzh.). Chinolin. Quinoline. Chinoline. C.H.N. Mol. Gew .= 129. Wurde durch Schmelzen von Chinin mit Kalihydrat (daher Chinolin, von Oleum Chinae) orhalten, auch im Steinkohlentheer aufgefunden. Das gegenwärtig in der Therapic verwendete Chinolin wird jedoch ausschließelich synthetisch nach dem von Skraup angegebenen Verfahren dargestellt.

Durstellung. Man mischt 24 Th. Nitrobenzol mit 38 Th. Anilin, 120 Th. Glycorin und 100 Th. kone. Schwefelsäure, erhitzt anfangs vorsichtig, da sonst eine sehr stürmische Reaktion eintritt, dann erhitzt man noch einige Stunden am Rückflusskühler, verdunnt hieraul mit Wasser, destillirt das Nitrobenzol ab, giebt schliesslich zum Rückstand Natronhydrat bis zur stark alkalischen Reaktion und destillirt im Wasserdampfatrom ab. Zur Reinigung wird das gewonnene Chinolin fraktionirt und dann durch Lösen in 6 Th. Alkohol und Zufügen von 1 Mol. H.SO4 als saures Chinolinsulfat niedergeschlagen (Anilinsulfat geht in Lösung), oder aber man kocht es mit Chromsäuremischung, welche nur beigemengtes Anilin angreift.

Die Vorgänge, welche eich bei diesem synthetischen Process abspielen, lassen eich wie folgt interpretiren. Durch Einwirkung der Schwefelsäure auf das Glycerin bildet sich Acrolein: CH CH-CHO.

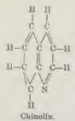
Das Acrolein verbindet sich mit dem Anilin wahrscheinlich zunächst zu Acrolein-Anilin C.H.-N=CH-CH=CH, und aus diesem entsteht alsdann durch Abspaltung von 2 H-Atomen das Chinolin. Der zur Oxydation der Wasserstoffatome erforderliche Sauerstoff wird von dem verhandenen Nitrobenzol geliefert. - Es werden etwa 60 Proc. der theoretisch möglichen Ausbeute erhalten.

Elgenschaften. In reinem Zustande - und frisch destillirt - bildet das Chinolin eine fast farblose Flüssigkeit, welche ein erhebliches Lichtbrechungsvermögen und einen charakteristisch aromatischen, auf die Dauer unangenehmen Geruch besitzt. Der Siedepunkt liegt bei 227-228° C. (unkorrigirt), das spec. Gewicht ist bei 15° C. = 1,993-1,096. In einem Kältegemisch aus fester Kohlensäuze und Aether erstarrt es krystallinisch. - In Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefeikohlenstoff, Benzin ist es leicht löslich, sehr wenig löslich dagegen ist es in Wasser. Indessen zeigt das Chinolin doch die Neigung Wasser aufzunehmen: es ist hygroskopisch. Lässt man es längere Zeit in einer feuchten Atmosphäre stehen, so entspricht seine Zusammensetzung dem Hydrate CoHoN-11/8HoO. Dieses Hydrat trübt sich beim Erwärmen auf 40° C. Chinolin besitzt alkalische Reaktion.

Unter dem Einfluss des Lichtes und der Luft braunt eich ursprünglich ganz farbloses Chinolin sehr bald und ziemlich intensiv. Um ein so verändertes Präparat wieder in ungefärbten Zustand überzuführen, muss es mit etwas festem Kali- oder Natronhydrat geschüttelt und langsam rektificirt werden.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Chinolin eine Verbindung, in welcher je ein Benzolkern und ein Pyridinkern zu einem einheitlichen Ganzen zusammengeschweisst sind.

Das Chinolin ist eine Base; es verbindet sich mit den Sauren, Ahnlich dem Ammoniak, durch direkte Addition zu Salzen. Bei der Salzbildung zeigt en zumeist den



Charakter einer einsäurigen Base, d. h. 1 Mol. Chinolin verbindet sich mit 1 Mol. einer einbasischen Säure. Die Salze krystallisiren ziemlich schlecht, sind auch im Durchschnitt etwas hygroskopisch (Ausnahmen sind das weinsaure und das salicylsaure Salz). Bemerkenswerth ist ferner die Eigenschaft des Chinolins und seiner Salze, mit einigen Metallsalzen gut krystallisirende Doppelverbindungen einzugehen. So verbindet sich das salzsaure Salz C.H.N. HCl mit Zinkchlorid zu dem gut krystallisirenden Zinkdoppelsalz (CaH2N. HCl), . Zn Cl, welches bisweilen zur Reinigung des Chinolius benutzt wird.

Beim Kochen mit Salpetersäure oder Chromeäure wird Chinolin nur wenig verlindert (Unterschied vom Anilin), durch Kaliumpermanganat dagegen wird es unter Sprengung des Benzolkerns in Chinolinsaure (a, \$, Pyridindicarbonsaure) verwandelt. Von nascirendem Wasserstoff wird es zu Tetrahydrochinolin reducirt.

Prafung. 1) 4 Tropfen Chinolin, mit 2 Tropfen verdünnter Salzsäure vermischt. geben auf Zusstz von 1 Tropfen Kaliumferrocyanidlösung eine tiefrothe Färbung (Identitäts-Reaktion). 2) Chinolin sei in verdünnter Salzsäure klar löslich; eine Trübung, welche nicht auf Zusatz von genügenden Mengen Salzsäure verschwindet, würde auf Verunreinigung durch Kohlenwasserstoffe hinweisen. 3) Mit der 40-50fachen Meuge Wasser geschüttelt und durch ein mit Wasser befeuchtetes Filter filtrirt gebe es ein Filtrat, melches durch Chlorkalklösung nicht violett gefärbt wird (Anilin). 4) Beim Erhitzen soll Chinolin ohne einen Rückstand zu hinterlassen sich verflüchtigen bez. verbrennen (Mineralische Verunreinigungen).

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt in gut verschlossenen Gefässen, letzteres wegen der bygroskopischen Eigenschaften.

Anwendung. Das Chinolin wurde zur medicinischen Anwendung auf Grund seiner von Donar festgestellten antiseptischen Eigenschaften empfohlen. In 0,2 procentiger Lösung verhindert es die Faulniss von Urin und Leim, in 0,4 procentiger die Blutfäulniss, in 1 procentiger Lösung vernichtet es die Gerinnungsfähigkeit des Blutes, drückt es die Gerinnungsfähigkeit von Eiweiss herab. Es verhindert die Milchsäuregährung, erweist sich aber bei der alkoholischen Gährung sohon entwickelten Hofezeilen gegenüber wirkungslos. Innerlich angewendet, setzt es die Körpertemperatur herunter, wird aber meist nur in Form seiner Salze gegeben, da es in freiem Zustande auf die Magenschleimhaut stark reizend wirkt. Aousserlich dient es als kräftiges Antisepticum, namentlich zu Mundund Zahnwässern, zu Pinselungen und zu Gurgelwässern bei Diphtherie, und zwar wird es stets in alkoholisch-wässeriger Lösung benutzt. Zu Pinselungen dienen 5 procentige, zu Gurgelwässern 0,2 procentige Lösungen.

Rp. Chinolini 5,0 Rp. Chinolini **Epiritus** Spiriton Aq. destill. HA 50,0, Aq. destill. D. S. Zu Pinselungen. Old Monthse pip. gtt. II. Gurgelwanner.

Von den Salzen des Chinolins haben sich besonders das weinsaure und das salleylsaure Chinolin eingebürgert. Sie werden sowohl zum inneren wie zum Ensseren Gebrauche angewendet.

1,0

50.0

500,0

† Chinolinum hydrochloricum. Chinolinchlorhydrat. Salzsaures Chinolin. C. H. N. HCl. Mol. Gew. = 165,5.

Zur Darstellung lest man 10 Th. Chinolin in 11,4 Th. Salzsäure von 25 Proc. auf und lässt die Lösung in einem Schwefelslure-Exsiccator eintrocknen. Das Salz krystallisirt nur schwierig, bildet in der Regel eine farblose, zertliessliche Masse, die in Wasser sehr leicht löslich ist, aber beissend und unangenehm schmeckt. Dieses Salz wird in der Therapie kanm angewendet.

ROSENTHALS LÖSUNG zum Aufbewahren anatomischer Praparate. Chinolini bydrochlorici 5,0, Natrii chlorati 6,0, Glycerini 100,0, Aquae destillatae 900,0.

+ Chinolinum tartaricum (Ergänzb.). Chinolintartrat. Weinsaures Chinolin.  $3(C_4H_2N) \cdot 4(C_4H_6O_4)$ . Mol. Gew. = 987.

Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. Chinolin mit einer wässerigen Lösung von 16 Th. Weinsäure (Theoretisch sind nur 15,5 Th. Weinsäure erforderlich, man setzt aber absichtlich einen Ueberschuss zu), wobei letztere in kleinem Ueberschuss zugesetzt wird, dampft zur Trockne und krystallisirt das trockene Salz aus Alkohol in der Wärme um.

Eigenschaften. Farblose, luftbeständige, glänzende, nadelförmige Krystalle, die sich in 70—80 Th. Alkohol, schwierig in Aether lösen. Die wässerige Lösung ist neutral oder reagirt nur sehr schwach sauer. Das Salz enthält 60,8 Proc. Chinolin und 39,2 Proc. Weinsäure. Die gesättigte wässerige Lösung scheidet auf Zusatz von Kaliumacotatlösung + Essigsäure einen bei längerem Stehen krystallinisch werdenden Niederschlag von Kaliumbitartrat ab, durch Zusatz eines gleichen Volumens Alkohol kann die Ausscheidung dieses Niederschlages beschleunigt werden (Nachweis der Weinsäure).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, vorsichtig aufzubewahren.

Prüfung. 1) 20 ccm einer 1 procentigen wässerigen Lösung müssen auf Zusatz von 2 ccm Kalilauge eine rein weisse, milchige Trübung zeigen (Färbung würde Verunreinigung durch heterogene Basen anzeigen). Beim Erwärmen dieser Flüssigkeit mit Ammoniumchlorid muss die Trübung verschwinden. 2) 0,5 g müssen, auf dem Platinblech erhitzt, ohne Rückstand verbrannen (unorgan. Verunreinigungen). — 3) 20 ccm der 1 procentigen Lösung dürfen durch Chlorkalklösung nicht gefärbt werden (Anilinsalze).

Anwendung. Das Chinolintartrat wird bei verschiedenen fieberhaften Zuständen, auch bei Keuchhusten gegeben. Die Dosis bei Erwachsenen ist 0,5-1,0 g, drei- bis viermal täglich, am besten in Oblatenpulvern; Kinder erhalten 1/6-1/8 dieser Dosis. Acussor-lich wirkt es antiseptisch.

Aqua	dentifricia Chinolini Schury.
- 1	Chinelin-Mundwasser.
Elp.	Chinolini tartarici 1,0
	Aques destillatas 150,0
	Spiritus (90 Vol. %) 80,0
	Coccionelise 0,5
	Olel Menthas pip. gtt. V.
	n. Mis der 5-Sfachen Menge Wasser zu gebrauchen.

Dige

Pasta dentifricia Chinelial.
Chinolin-Zahapasta.

Rp. Ossis Sepias 20,0
Chinelini tartarici 0,5
Saponis medicati 5,0
Phloxini q. s.
Glycerini q. s.
Olei Geranti
Otei Menthae plp. 88 gtt. VIII.
Ueber die Daratellung vergt. S. 554.

† Chinolinum salicylicum. Chinolinsalicylat. Salicylsaures Chinolin. C.H.N. C.H.O. Mol. Gew. = 267.

Zur Darstellung neutralisirt man 10 Th. Chinolin mit 11 Th. Salicylsäure in wässerig alkoholischer Lösung, so dass die Reaktion schwach sauer wird, und krystallisirt das Salz aus siedendem Wasser am.

Ein weissliches krystallinisches Pulver, löslich in 60 Th. kaltem Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Vaseline, fetten Oeien und Fetten, auch in Glycerin löslich.

Die I procentige wässerige Lösung wird durch Kalilauge unter Abscheidung von Chinolin milchig getrübt. — Dieselbe Lösung wird durch Ferrichlorid violett gefärbt; auf Zusatz von Salzsäure scheidet sich aus ihr Salicylsäure in Krystallen aus. 0,5 g des Salzes müssen auf dem Platinblech erhitzt verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Prüfung, Aufbewahrung und Anwendung wie Chinolinum tartaricum.

† Chinolinum rhodanatum. Chinolinrhodanid. Chinolinum sulfocyanatum. Rhodan (wasserstoffsaures) Chinolin. Sulfocyanwasserstoffsaures Chinolin. Colly NHCSN. Mol. Gew. = 188. Die Darstellung dieses Salzes erfolgt durch Umsetzung von Chinolinehlorbydrat mit Kaliumrhodanid.

Zur Darstellung bereitet man sich zunächst eine Lösung von Chinolinehlorhydrat, indem man 12,9 g Chinolin in 14,6 g Salzsäure (von 25 Proc.) oder in soviel dieser Salzsäure auflöst, dass die Flüssigkeit gegen Methylorange neutral ist. Diese Lösung vermischt man alsdann mit einer Lösung von 9,7 Th. Rhodankalium in 40 g Wasser. Man dunstet diese Flüssigkeit auf dem Wasserbade so lange ein, bis sie sich in eine schwere wässerige Schicht und eine über dieser schwimmende ölige Schicht scheidet. Alsdann stellt man zum Erkalten zur Seite. Die abgeschiedene ölige Schicht schiesst in Krystallen an

(event. fügt man einen kleinen Krystall zu), die man abpresst und durch Umkrystalliairen aus eiedendem Wasser reinigt. Man halte bei der Darstellung jede Verunreinigung durch Eisen, auch durch eisenhaltiges Filtrirpapier fern.

Fast farbloses oder gelbliches Krystallpulver, aus säulenförmigen Krystallen bestehend, bei 137-138°C, zu einer gelben Flüssigkeit schmelzend. In kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser und in Weingeist ziemlich leicht, weniger in Aether löslich. Die wässerige Lösung ist neutral und wird durch Natronlauge unter Abscheidung von freiem Chinolin milchig getrübt; Ferrichlorid roft in der wässrigen Lösung blutrothe Fürbung hervor. Vor Licht geschützt vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Nach Edwarn ist das Chinolinrhodanid durch antiseptische Eigenschaften ausgezeichnet, die nicht blos auf die Anwesenheit des Chinolins, sondern ganz besonders auf diejenige der Rhodanwasserstoffsäure zurückzuführen sind. Latten hat die 1 procentige Lösung zu Injektionen bei Gonorzhoe augewendet; die Heilung erfolgte angeblich schneil und ohne Schmerzen.

Chinolinum-Bismutum rhodanatum. Chinolin-Wismut-Rhodanid. BI (SCN), + (C,H,N. HSCN),. Mol. Gow. = 758.

Zur Darstellung zerreibt man 48,5 Th. krystallisirtes Wismutnitrat [Bi (NO<sub>8</sub>)<sub>8</sub> + 5 H<sub>8</sub>O] mit 30 Th. Kaliumrhodanid und fügt vorsichtig (!) nor soviel Wasser (40 bis 60 ccm.) hinzu, dass man eine rothgelbe Lösung ohne Niederschlag erhält. Diese Lösung giesst man tropfenweise unter Umrühren in eine kalt bereitete Lösung von 38 Th. Chinolinrhodanid in etwa 1000 Th. Wasser ein. — Der entstehende Niederschlag wird nach kurzem (!) Absetzen abfiltrirt, mit wenig kaltem Wasser ausgewaschen und auf porösen Unterlagen an der Luft getrocknet.

Grobkörniges, rothgelbes Pulver, von etwas scharfem Geruche, bei 70°C, schmelzend. In Wasser, Alkohol oder Aether ist es unlöslich, doch wird es durch längere Einwirkung von Wasser unter Abscheidung basischer Verbindungen, welche heller gefärbt sind, zersetzt.

Es ist von Forchhemmen mit gutem Erfolge bei Krampfadergeschwüren und Instischen Geschwüren angewendet worden. Der Verbandwechsel soll alle 4-6 Tage erfolgen, nachdem ein Fuss- oder Vollbad genommen worden ist, welches die Verbandabnahme erleichtert. Von Luft geschützt aufzubewahren.

† Acetorthoamidochlaolin. C. H. N (NH. Cli. CO) Mol. Gew. = 186. Zur Darstellung wird Ortho-Nitrochinolin durch Zinn und Salzsäure zu Ortho-Amidochinolin reducirt und dieses mit Acetylchlorid oder Essigsäureanhydrid acetylirt.

H-C C C-H

Das Präparat ist ein Analogon des Acetanilids. Farblose, bei 102,5° C. schmelzende Krystalle, Siedep, oberhalb 200° C. Durch atzende Alkalien oder konc. Salzsäure wird es beim Erhitzen in Orthoanildochinolin und Essigsäure gespalten. — Es wurde vorübergehend als Antipyreticum empfohlen, hat sich aber nicht einzubürgern vermocht.

† Diaphtheriaum. Diaphtheria. Oxychinaseptol.  $\{C_6H_6N.OH)_1.C_6H_4(OH)$  SO<sub>3</sub>H = 464. Diese Substanz ist eine Verbindung vo. 1 Mol. Orthophenolsulfosäure mit 2 Mol. Ortho-Oxychinolia.

Die Darstellung erfolgt durch Sättigung von Ortho-Phenolaulfosäuze mit berechneten Mengen Ortho-Oxychinolin,

Aus Wasser krystallisirt: bernsteingelbe, durchsichtige, dem hexagonalen System angehörende, sechseckige Säulen, im Handel meist ein krystallinisches Pulver, selwach nach Saffran und Phenol riechend, von stechendem, salzigem Geschmack; in kaltem Weingeist ist das Diaphtherin sehwer, in heissem Weingeist leichter löslich, in Wasser ist es fast in Jedem Verhältniss löslich. Schmelzp. 85° C.

Die wässerige Lösung ist gelb gefärbt und wird durch Zugabe von Natronlauge zunächst getrübt. Auf Zugabe von mehr Natronlauge erfolgt Auflösung, allmählich scheidet sich alsdann o-Oxychinolin in Krystallen aus, wobei die Färbung der Flüssigkeit heller wird. Durch Ferrichlorid wird die wässerige Lösung blangrün gefärbt, durch Bleiacetat entsteht in ihr ein citronengelber, durch Baryumchlorid ein hellgelber Niederschlag.

Das Diaphtherin ist von Emmericu und Kronacher als Antisepticum in 0,5 bis 1,0 procentiger wässeriger Lösung empfohlen worden. Es ist relativ ungiftig und soll doch den Phenol-Antisepticis wie Phenol, Kresol, Lysol mindestens gleichwerthig sein. Zum Desinficiren nicht vernickelter Instrumente ist es unbrauchbar, weil diese in Berührung damit schwarz aulaufen. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

† Diaphtholum, Chinaseptol. Ortho-Oxychinolin-meta-Sulfosäure. C.H.N. (OH)SO.H = 225.

H H Schwefelsäure auf o-Oxychinolin.
Ein gelbliches Krystallpulve
H-C -H Wasser leichter (1:35) löslich.
von saurer Reaktion und wird

Ein gelbliches Krystallpulver, in kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leichter (1:35) löslich. Die wässerige Lösung ist gelb gefärbt, von saurer Reaktion und wird durch Ferrichlorid blaugriln gefärbt. Durch Baryumehlorid entsteht in der wässerigen Lösung keine Fällung, ebenso nicht durch Silbernitrat; dagegen entsteht durch Bleiacetat Ausscheidung eines hellgelben Bleisalzes. Der Schmelzpunkt liegt bei 295° C.
Es wurde von Guinard wegen seiner antiseptischen und nicht

Die Darstellung erfolgt fabrikmässig durch Einwirkung konc.

reizenden Eigenschaften besonders zur Desinfektion der Harn- und Geschlechtswege empfohlen und wird in gleicher Weise wie das Aseptol (s. S. 86) augewendet.
Vorsiehtig und vor Licht geschützt aufzubewahren.

II. † Chinosolum. Oxychinolin-Kaliumsulfat. Oxychinolinschwefelsaures Kali. Oxychinolin-Alaun. C. H., N. OSO, K + aqua.

Darstellung. Dieselbe erfolgt durch Kochen von o-Oxychinolin in alkoholischer Lösung mit Kaliumpyrosulfat. Demgemüss verhält sich das Chinosol allen seinen Reaktionen nach wie eine Doppelverbindung von Oxychinolinsulfat mit Kaliumsulfat.

Uebrigens wird der Wassergehalt verschieden angegeben und zwar zu: 1)  $C_0H_0NO$   $SO_8K + H_4O$  und 2)  $C_0H_0NOSO_8K + \frac{1}{2}H_4O$ .

Eigenschaften. Ein krystallinisches gelbes Pulver, von saffrauartigem Geruch und adstringirendem, aromatischem Geschmack. Von Wasser wird es fast in jedem Verhältniss zu einer gelben Flüssigkeit gelöst, welche noch bei einer Verdünnung von 1:1000 durch Eisenehlorid lebhaft blaugrün gefärbt wird. Die wässerige Lösung giebt mit Baryumchlorid, Bleiacetat und Quecksilberchlorid unlösliche Verbindungen, durch Zinksulfat und Aluminiumsulfat wird sie nicht gefällt.

Zum Unterschied vom Diaphthol und Diaphtherin hinterlässt Chinosol beim Erhitzen auf dem Platinblech nach dem völligen Verbrennen der Kohle etwa 27 Proc. aus Kalisalzen bestehende Asche, während die erstgenannten Präparate ohne Hinterlassung von Asche verbrennen.

Prilfung. Der Wassergehalt des Chinosols ist kein ganz fester; aus diesem Grunde empfiehlt sich die Bestimmung des Oxychinolins: Man bringt in einen graduirten Glascylinder mit Glasstopfen 1 g Chinosol, füllt mit Wasser zu 10 ccm auf, setzt hierauf eine Lösung von 1 g Natriumaeetat zu 15 ccm unter Schütteln auf einmal zu, giesst nun 15 ccm Aether hinzu und schüttelt einige Zeit, bis das ausgeschiedene Oxychinolin vom Aether aufgenommen ist. Die sich absetzende Aetherschicht wird durch weiteren Aetherzusatz auf 20 ccm gebracht. Dann entnimmt man mittels einer Pipette 10 ccm der gemischten Aetherschicht, lässt diese im gewogenen Schälchen freiwillig ablunsten und trocknet bei sehr gelinder Wärme oder über Caleiumchlorid. Das Gewicht des trockenen Rückstandes soll 0,25 g betragen, entsprechend dem ca. 50 Proc. betragenden Oxychinolingehalt des Chinosols

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Das Chinosof ist nach Kossmann u. A. ein vorzügliches Antisepticum, welches Sublimat, Karbolsäure, Lysol, Kreolin bei weitem übertrifft, da es mindestens ebense wirksam ist wie diese, aber relativ ungiftig Haodh d. pharm. Praxis. L. 50 ist und in tiefere Gewebsschiehten eindringt. Es fällt Eiweiss nicht und wirkt nicht ätzend. Man benutzt zur Desinsektion der Hände und des Operationsseldes wässrige Lösungen (1:1000), auf frische Wunden, Braudwunden (1:500), bei Gonorrhoe (1:500 bis 250). Die Chinosol-Verbandstoffe sind sterilisirbar. — Zur Desinsektion stählerner Instrumente eignet es sich nicht. — Es kommt als Pulver und in Form von Pastillen in den Handel.

Man beachte, dass Chinosel mit eisenhaltigem Wasser grüne Färbung, mit kalkbaltigem Wasser Trübungen giebt.

Chinosol-Bleiwasser. (Frostwasser.)  Rp Chinosoli 1,0 Aqune destillatio 97,0 Liquoris Piumbi subacetici 2,0.  Chinosol-Gaze (10 %).  Rp. Chinosoli 12,0 Aqune destillatine 80,0 Giycerini 10,0 Bpiritus 46,0 Gazo 100,0,	Chicosol-Streupulver.  A. Gegen Founschweiss  Ep. Chinosell  Amyli Tritlei pulv. 10,0  Talei venetl pulv. 58,0. (vel Terrae silicese calcinatae 83,0)  B. Kinder-Streupulver.  Rp. Chinosell  0,5  Amyli Tritlei 19,5  Lycopodii 80,0.
Chinosol-Gelatinostifte. For Wundkansie.  Ep. 1. Gelatinae albae 8,0 2. Aquae desilitate 32,0 3. Glycerini 3,0 4. Chinosoli 2,0.  Man löst 1 in 2 und 3, fögt 4 hinzu und glesst su Stübchen ann, welche übertrocknot oder in Glycerin aufbewahrt werden.  Chinosol-Mondwasser.  Ep. Chinosoli 0,25 Aquae desilintae 250,0 Spiritus Arak 50,0.  Chinosol-Salbe.  Braudsaibe, Salbe gegen das Aufliegen.  lip. Chinosol 1,0 Unguent cerei 45,0 Liqueris Flumbi subscetici 4,0.	Chinosol-Taig.  Rei Wundaein, Wolf, erfrorence Gliedera  Rp. Chinosoli 4,6  Aquae destillatae 6,0  Sebi ovilis 41,0.  Chinosol-Verbandwasser.  Bei frischen Wunden, Brandwunden, gegen Funschweiss.  Rp. Chinosoli 1,0  Aquae destillatae 0,5—1,0 f  Chinosol-Watte (10 %).  Rp. Chinosoli 13,0  Aquae destillatae 80,0  Glycerini 10,0  Gossypli depurati 100,0.
Chinosol-Schnupfpulver.  Rp. Chinosoli 1,0 Mentholi 2,0 Acidi borici 20,0 Bacchari albi 17,0 Sacchari Lactis 66,0.	Chinosol-Zahnpulver.  Ep. Chinosoll 5,0 Calcii carbonici 70,0 Magnesli carbonici 25,0 Eucalypteli Mentholl 55 0,5.

III. † Analgenum (Ergänzb.). Benzanalgen. o-Aethoxy-ana-Monobenzoylamidochinolin. Labordin. C<sub>p</sub>H<sub>a</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>b</sub>)(NHCOC<sub>p</sub>H<sub>b</sub>)N. Mol. Gew. = 292.

Unter dem Namen Analgen wurde zunächst die Acetylverbindung: o-Acthoxy-ana-monoacetylamidechinolin C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(OC<sub>2</sub>H<sub>3</sub>)NH. (CH<sub>2</sub>CO)N beschrieben. Die hier zu besprechende Benzoylverbindung hiess damals "Benzanalgen". Später wurde die Acetylverbindung fallen gelassen und so wurde der Name Analgen für die Benzoylverbindung angenommen.

Darstellung. Wird o-Oxychinolin mit Kalihydrat und Bromäthyl in alkoholischer Lösung erhitzt, so entsteht o-Aethoxychinolin  $C_aH_a(OC_aH_a)N$ , welches durch Behandeln mit Salpetersäure in o-Aethoxy-ana-Nitrochinolin  $C_aH_b(NO_a)(OC_aH_b)N$  übergeht. Durch Reduktion des letzteren mit Zinn und Salzsäure erhält man o-Aethoxy-ana-Amidochinolin  $C_aH_b(NH_a)(OC_aH_b)N$ . Durch Erhitzen dieser Verbindung mit Essigsäureanbydrid oder mit Eis-

essig kann der Acetylrest, durch Erhitzen mit Benzoylchlorid kann der Benzoylrest eingeführt werden (D.R.P. 60308).

Eigenschaften. Weisses, in Wasser fast unlösliches, vollkommen geschmackloses, neutrales Pulver; in kaltem Alkohol ist es schwer löslich, leichter löslich in heissem Alkohol, auch in verdünnten Säuren. Der Schmelzpunkt liegt bei 208° C.

787

Die kalt gesättigte Lösung wird durch Eisenchlorid in der Kälte nur gelblich, beim Erwärmen braunroth gefärbt. — Von Salpetersäure (25 Proc.) wird es mit gelblicher Farbe gelöst, welche Lösung beim Verdunsten auf dem Wasserbade einen orangerothen Rückstand hinterlässt. Kone. Schwefelsäure nimmt das Präparat zu einer hollgelb gefärbten Flüssigkeit auf; beim Verdünnen mit Wasser scheidet sich ein eitronengelber Niederschlag ab. — Schüttelt man etwa 0,1 g des Präparates mit 6—8 ccm Wasser an, so nimmt dasselbe auf Zusatz von Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure eitronengelbe Färbung an. Beim Erwärmen der Flüssigkeit tritt Lösung ein, beim Erkalten krystallisirt die gelbgefärbte Verbindung aus.

Prüfung. Die kaltgesättigte wässerige Lösung reducire Silbernitrat weder in der Kälte noch in der Wärme. Das Präparat schmelze bei 208° C. und hinterlasse beim Ver-

brennen keinen Rückstand.

Aufbewahrung. Vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Das Priiparat wurde v. G. Loebell, Treufel, Krust und Krulle auf Grund seiner antifebrilen und antineuralgischen Eigenschaften empfohlen. Sie wandten es an gegen verschiedene Arten von Nervenschmerzen, Cephalsea, Migräne, Trigeminus-Neuralgie und gegen die im Gefolge von Tabes, Alkoholismus, Hysterie, auftretenden Beschwerden, Gicht und Muskelrheumatismus. Dosis 0,5 g bis zu Tagesdosen von 3—5 g. Unangenehme Nebenwirkungen wurden nicht beobachtet. Die antifebrile Wirkung ist von Schweissen begleitet. Höchstgaben: pro dosi 1,0 g, pro die 3,0 g (Ergänzb.).

Im Organismus soll die Verbindung durch den Magensaft gelöst und zum Theil in Benzoësäure und o-Aethoxy-ana-Amidochinolin gespalten werden. Der Urin nimmt unter dem Gebrauche des Mittels blutrothe Färbung an, die durch Kalilauge oder Natriumkarbonat

in Gelb umschlägt (Unterschied von Blut).

o-Aethoxy-ana-acetylamidochinolin CoHa(OCaHa)NH(CHaCO)N, schmilzt bei 155°C.

Chinojodin wurde als Antisepticum empfohlen. Es soll ein Chlor- und Jodadditionsprodukt sein, im Geruch dem Chinolin, im Aussehen dem Jodoform ähnlich sein. Zusammensetzung angeblich CoHrNJCl. Unlöslich in Wasser, schwerlöslich in Alkohol und in Aether. Zur therapeutischen Anwendung wird es in Mischung mit Talcum, als Salbe mit Vaseline als Pulver, mit Kollodium angeschüttelt, als Paste mit Wasser angerührt empfohlen.

Chinotoxin. Dichinolylin-Dimethylsulfat, von Ostermaren dargestellt, ist von Hoppe-Serlen auf Grund von Thierversuchen als Ersatzmittel für Curare empfehlen worden.

Jodolin ist Chinolinehlormethylat-Chlorjod. Man stellt zunächst aus Chinolin und Jodmethyl das Chinolinjodmethylat her, welches sich durch direkte Vereinigung der angegebenen Substanzen bildet, und setzt zu der salzsauren Lösung eine Lösung von Chlor. jod in Salzsäure. Es fällt nun zunächst Jod aus unter Bildung von Chinolinchiormethylat und wenn keine Jodfallung mehr, sondern ein gelber Niederschlag entsteht, filtrirt man ab und fällt dann aus dem Filtrate durch weiteren Zusatz von Chlorjod die gelbe Doppelverbindung, welche sich aus Salzsäure umkrystallisiren lässt.

Thermifugin. Unter diesem Namen ist eine kurze Zeit hindurch besonders in Amerika das Methyltrihydroxychinolinkarbonsaure Natrium C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>(H<sub>5</sub>)N(CH<sub>8</sub>)(OH)CO<sub>2</sub>Na als als Antipyreticum empfohlen worden, ohne sich jedoch einzublirgern.

IV. Kresochin der Firms Franz Frysone & Co. in Hamburg ist ein Desinfektionsmittel für Instrumente und für die grobe Desinfektion. Es besteht aus neutralem trikresylsulfesaurem Chinelin und einer losen Verbindung von Chinelin mit Trikresol. Es enthält 33 Proc. Chinelin und 17 Proc. Trikresol.

Zur Bestimmung der wirksamen Bestandtheile verfährt man wie folgt: 100 ccm des Kresochin werden in einem Scheidetrichter mit 100 ccm Wasser verdünnt, mit verdünnter Schwefelsäure stark angesäuert und mit etwa 100 ccm Aether wiederholt ausgeschüttelt. Die ätherische Lösung wird filtrirt und abgedunstet. Der Rückstand vergegenwärtigt die Trikresole, welche weuigstens 17 Proc. des Kresochins ausmachen müssen und 50\*

bei 185 bis 210° C, sieden. - Die verbleibende wässerige Lösung wird mit Kalilauge stark alkalisch gemacht, wobei sie sich blan färbt, und wiederum mehrere Male mit Aether ausgeschüttelt. Nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibt das Chinolin, welches mindestens 33 Proc. vom Kresochin ausmachen und bei 227-237° C. sieden muss. - Die Blanfärbung der alkalischen wässerigen Lösung rührt von der Bildung indulinartiger Farbstoffe ber, welche bei der gleichzeitigen Anwesenheit geringer Spuren stickstoffhaltiger Basen und Phenole durch Oxydation mittels des Luftsauerstoffes entstehen.

Das Kresochin charakterisirt sich den bekannten Seifenkresollösungen gegenüber dadurch, dass es keine Alkalien enthält. Das Praparat macht nicht schlüpfrig wie die Seifenpräparate, atzt und reizt nicht, und löst sieh zu 5 Proc. in Wasser, auch in kalkhaltigem auf.

# Chirata.

Swertia Chirata Ham. Familie der Gentlanacene - Gentlaneae. Heimisch im Himalaya. Mit gegenständigen, zugespitzten, ei- oder herzeiförmigen, 5 bis 7 nervigen Blättern. Blüthen klein, gelb, vierzählig, in lockeren Trugdolden. Verwendung findet das ganze, bitter schmeckende Kraut:

Herba Chiratae s. Chirettae s. Chiraytae. Herba Cherettae Indicae. Stipites Chiratae. Chirata (Brit. U. St.).

Bestandtheile. Opholiasaure C,3H20O10, ein Glukosid Chiratin C20H410O10.

Verwechslungen und Verfülschungen. Andere Swertia-Arten, Slavogtia orientalis Griseb. (Gentianaceae), Rubia cordifolia (Rubiaceae), Andrographis paniculata Nees (Acanthaceae); für die Erkennung der letztgenannten Pflanze kommen die in den Blättern und in der Rinde vorkommenden Cystolithen in Betracht,

Anwendung. Wie Radix Gentianse und Herba Centaurii. Soll auch als Hopfensurrogat benutzt werden.

Extractum Chiratse fluidum (U-St.). Aus gepulverter Chirata (No. 30) 1000 g und q. s. einer Mischung von Alkohol (91 proc.) 600 ccm und Wasser 300 ccm bereitet man durch Verdrängung Extrakt 1000 ccm.

Infusum Chiratae. Infusion of Chiretta (Brit.): wie Infus. Uvse Ursi (8, 363). Liquor Chiratae concentratus. Concentrated Solution of Chiretta (Brit.). Aus Chirettapulver (No. 40) 500 g und Alkohol (20 proc.) 1250 ccm oder q. s. sammelt man durch Verdrängung 1000 ccm Flüssigkeit.

Tinetura Chiratae. Tineture of Chiretta (Brit. U-St.). Aus 100 g Chiretta und q. s. Alkohol (60 proc.) stellt man durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur dar.

Saccharum Cherettae s. chiratinatum, Chiratina saccharata, ist eine Verreibung von 1 Th. Chiratin mit 9 Th. Zucker. Wird gegen Wechselfieber augewendet.
Wahrscheinlich hierher gehört ein als Ersatz des Chinins empfohlenes Präparat

Halviva, das aus einer indischen Pflanze Agathotes (syn. mit Swertia) oder Krent (Bezeichbung von Swertia Chirata in manchen indischen Sprachen) hergestellt werden soll.

## Chloralum.

Unter dem Namen "Chloral" ist streng genommen nur die wasserfreie Verbindung, das Trichloraldehyd CCl, CHO, zu verstehen. Im gewöhnlichen Sprachgebrauch, besonders aber in der medicinischen Litteratur, versteht man unter Chloral fast ausnahmsles das Chloralhydrat CCl, CH(OH),.

I. + Chloralum anhydricum. Chloral. Wasserfreies Chloral. Trichloraldehyd. CCl<sub>4</sub>CHO. Mol. Gew. = 147,5.

Darstellung. Man leitet getrocknetes Chlorgas in absoluten Alkohol, und zwar zunächst unter guter Kühlung, um die anderenfalls eintretende stürmische Reaktion zu

mässigen. Das Chlor wirkt auf den Alkohol unter Freimachen von Salzsaure ein, welche in einem vorgelegten Absorptionsgefässe durch Auffangen in Wasser unschädlich gemacht wird. Man setzt das Einleiten von Chlor in der Kälte so lange fort, bis Salzsäure nicht mehr entweicht. Sobald dieser Punkt eingetreten ist, wird die Einleitung von Chlor unter allmählicher Steigerung der Temperatur, zuletzt bis auf fast 100° C., wobei nun wiederum Salzsäure entweicht, so lange fortgesetzt, bis das Ecaktionsprodukt sich fast klar in Wasser auflöst. Das Einleiten von Chlor muss ohne Unterbrechung geschehen und danert auch bei kleineren Meugen mehrere Tage.

Beim Erkalten erstarrt die Flüssigkeit zu einem Brei von Chloralalkoholat, welches sich durch Vereinigung des gebildeten Chlorals mit noch vorhandenem, unverändertem Alkohol gebildet hatte.

Man behandelt (schüttelt) dieses Produkt wiederholt mit koncentrirter Schwefelsäure, welche den Alkohol aufnimmt, und gewinnt durch Destillation das bei 94,5° C. siedende wasserfreie flüssige Chloral, welches durch Rektifikation über Calciumkarbonat entsäuert bez. rein erhalten wird.

Eigenschaften. Parblose, leicht bewegliche, stechend riechende und ätzend wirkende Flüssigkeit, welche bei 94,5° C. siedet und bei 18° C. ein specifisches Gewicht von 1,502 besitzt. Im Verlaufe der Aufbewahrung wandelt es sich nach kürzerer oder längerer Zeit freiwillig, rascher unfreiwillig durch Schütteln mit dem mehrfachen Volumen kone. Schwefelsäure in die sog. porceilanartige Modifikation (Parachloral, Metachloral, Trichloral (CCl<sub>2</sub>CHO)<sub>8</sub> um, welche in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich ist, bei der Destillation aber wieder in das gewöhnliche Chloral übergeht.

Das wasserfreie Chloral hat ein bemerkenswerthes Additionsvermögen. Es addirt Wasser, Alkohol, Ammoniak, Formamid, Cyanwasserstoff, unter Bildung neuer Verbindungen, welche durchweg therapeutisch von Wichtigkeit sind:

Aufbewahrung. In mit Glasstopfen gut verschlossenen Glasgefässen an einem Orte mittlerer Temperatur, vorsichtig. — Das wasserfreie Chloral findet als solches therapeutische Anwendung nicht, dagegen ist es das Ausgangsmaterial zur Darstellung einer Reihe interessanter Derivate, welche meist Additionsprodukte darstellen.

II.† Chloralum hydratum. (Austr. Germ. Helv.) Chloral (U-St.) Chloral Hydras (Brit.). Chloral hydraté (Gall.). Chloralhydrat. Trichloraldehydhydrat. (Chloral.) Hydras Chloralis.  $CCI_0CHO + H_2O$ . Mol. Gew. = 165,5.

Die Darstellung dieser Verbindung setzt die vorherige Bereitung des reinen, wasserfreien Chlorals voraus (s. vorher sub I). Die Darstellung kleinerer Mengen Chloralhydrat aus käuflich bezogenem wasserfreiem Chloral zu Uebungszwecken ist zu empfehlen.

Darstellung. Zu 100 Th. wasserfreiem Chloral fügt man unter Umrühren in mehreren Antheilen rasch hintereinander 12,2 Th. Wasser hinzu. Das Wasser wird unter erheblicher Selbsterwärmung vom Chloral aufgenommen unter Bildung von Chloralhydrat. Man giesst die noch warme Flüssigkeit in dünner Schicht auf Porcellanteller (oder Porcellancuvetten oder Glascuvetten) und lässt sie in diesen erstarren, wobei man die Gefässe mit Glasplatten bedeckt, um Verluste durch Verdampfen zu vermeiden. — Die schliesslich erhaltene Krystallmasse verwandelt man durch Umkrystallisiren aus Benzin in die beliebten trockenen Krystalle.

Eigenschaften. Das officinelle Chloralhydrat bildet luftbeständige, trockne, farblose, durchaichtige, rhomboidale Krystalle von aromatischem, wenig stechendem Geruche 790 Chloraium.

und bitterlichem, etwas unangenehmem, ätzendem Geschmacke. Es löst sich leicht in Wasser (11/2 Th.) ohne vorhergehende Veräuderung seiner Form, es löst sich auch leicht in Amylalkohol, Weingeist und Aether, weniger leicht, bez. nur unter Erwärmen, in Petroläther, Benzol, Schwefelkohlenstoff, ist langsam löslich in 5 Th. kaltem Chloroform, 1) fast unlöslich in Terpentinel. Mit Kampher gemischt, geht es mit diesem eine dickflüssige, in Wasser unlösliche Verbindung ein. Bei etwa 58° C. schmilzt es zu einer klaren, furblosen Flüssigkeit (von eiren 1,575 spec. Gewicht), welche bis auf 30° C. abgekühlt Krystalle abscheidet, weiter erkaltet zu einer festen weissen krystallinischen, dem Walrat ahnlichen Masse erstarrt. Bei 96-98° C. beginnt es unter Zerfall in Chloral und Wasser zu sieden und verflüchtigt sich vollständig. Mit verdünnter Aetzkalilösung geschüttelt, trennt sich die Mischung in 2 Schichten, von welchen die untere aus Chloroform (71-72 Proc.), die obere, allmählich klar werdende, aus Natrium- oder Kaliumformiat, in Wasser gelöst, besteht. Die wässerige Lösung unterliegt einer allmählichen Zersetzung in Salzsäure und Dichloraldehyd. Daher reagiren die wässerigen Chloralhydratissungen kurze Zeit nach ihrer Darstellung sauer. In der weingeistigen Lösung bildet sich allmählich Chlorafalkoholat, welches eine abweichende physiologische Wirkung aussert. Ein an der Luft feucht werdendes Chloralhydrat ist meist mit Schwefelsäure verunreinigt. Während das Chloralhydrat sich, ohne seine Form zu ändern, in Wasser löst, wird Chloralalkoholat zunächst blähnlich flüssig und löst sich erst dann im Wasser.

Aufbewahrung und Dispensation. Da das im Tages- und Sonnenlichte aufbewahrte Chloralbydrat eine saure Reaktion annimmt, da es ferner schon bei mittlerer Temperatur einigermassen flüchtig ist, so ist seine Aufbewahrung in gut geschlossenen Glasgefässen und am schattigen Orte nothwendig. Da Korkstopfen zerfressen werden, so sind als Aufbewahrungsgefässe Gläser mit Glasstopfen zu wählen. Werden vom Arzte wässerige Lösungen verordnet, so dürfen dieselben nie mit warmem Wasser hergestellt werden, weil warmes Wasser stärker zersetzend einwirkt. Ebenso dürfen aus den angeführten Gründen keine wässerigen, und niemals weingeistige Lösungen des Chloralhydrats vorräthig gehalten werden. Lösungen von Chloralhydrat mit Borax in Wasser müssen ohne Erwärmung bereitet werden. Die Aufbewahrung erfolge vorsichtig.

Prüfung. Als Identitätsreaktion ist anzuführen, dass die Krystalle des Chloralbydrates beim Erwärmen mit Natronlauge eine trübe, unter Abscheidung von Chloroform sich klärende Lösung geben. Diese Erscheinung tritt natürlich auch in der wlisserigen Lösung ein; ausserdem aber kann die Zersetzung des Chlorals nicht nur durch ätzende Alkalien, sondern auch schon durch kohlensaure Alkalien, ja sogar durch Borax bewirkt werden. — Eine andere Identitätsreaktion beruht auf der Bildung eines Silberspiegels: Man vermischt in einem Probirrohre 10 Tropfen Silbernitratlösung mit 15 cem Wasser, fügt etwa 0,1 g Chloralhydrat hinzu, löst und mischt durch sanftes Schwenken und setzt unn eine Spur Ammoniak hinzu. Zieht man das Rohr jetzt einige Male durch eine Fiamme, so scheidet sich ein prachtvoller Silberspiegel ab. (Die gleiche Erscheinung zeigen zwar auch andere Aldehyde, aber nicht in der leichten und sicheren Weise wie das Chloralhydrat.)

- 1) Die Lösung von I g Chloralhydrat in 10 cem Weingeist darf blaues Lackmuspapier erst beim Abtrocknen schwach röthen und durch Silbernitrat nicht sofort verändert werden. Wässerige Chloralhydratlösungen zeigen stets schwach saure Reaktion, daher wird die Prüfung auf Säuren (Salzsäure, Trichloressigsäure) in der alkoholischen Lösung vorgenommen. Tritt in der alkoholischen Lösung durch Silbernitrat sofort eine Veränderung (weissliche Trübung oder bräunliche Reduktion) ein, so liegen zersetzte Präparate vor.
- Erhitzt, sei Chloralhydrat flüchtig, ohne leicht entzündliche Dämpfe zu entwickeln.
   Diese Prüfung richtet sich gegen eine Verunreinigung durch Chloralalkoholat oder

<sup>1)</sup> Die Angabe über die Unlöslichkeit des Chloralhydrats in Chloroform der Pharm. Germ. II, war unzutreffend.

Chloralum. 791

Urethan, welche beide beim Erhitzen leicht brennbare Alkoholdämpfe abgeben. Zweckmässiger ist folgende Prüfung: Wird 1 g Chloralhydrat in 6 com Wasser gelöst, mit 0,5
Actzkali versetzt und erwärmt, dann filtrirt und mit einer wässerigen Jodjodkaliumlösung bis zur starken Gelbfärbung versetzt, so sollen sich nach einstündigem Stehen
Krystalle von Jodoform nicht ausscheiden.

Wirkung und Anwendung. Chloralhydrat wirkt gährungs- und fäulnisswidrig. In der öprocentigen wässerigen Lösung lassen sich Pflauzen oder Thiere ausgezeichnet konserviren. In Substanz oder koncentrirter Lösung wirkt es reizend, auf Wunden und Schleimhäute ätzend.

Innerlich (am besten in verdünnter Lösung, welche keine Magenbeschwerden verursacht) bewirkt es in Gaben von etwa 2 g beim Menschen ruhigen Schlaf. Der Schlaf wird erzwungen, daher ist Chloralhydrat ein Narcoticum. Bei Herzkranken sind grosse Dosen von Chloralhydrat, bez. dieses überhaupt zu vermeiden. Grösste Einzelgabe 3,0 g. Grösste Tagesgabe 6,0 g. (Austr. Germ. Helv.)

Nach toxischen Dosen erfolgt der Tod schliesslich durch Horzlähmung. Antidot: Excitantien (Kaffee, Cognac etc.), künstliche Respiration, Hautreize, subkutan Strychnin.

Die Ausscheidung des Chlorals erfolgt durch den Urin und zwar — ob zum Theil oder gänzlich, ist noch unentschieden — als Urochloralsäurs C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>Cl<sub>2</sub>O<sub>6</sub>; der Harn ist infolge der Anwesenheit der letzteren linksdrehend und reducirt die Franke'sche Lösung.

Der Apotheker hüte sich, infolge mangelhafter Verschreibung (als Hydr. chlor. = Hydras chloralis) Chloralhydrat und Hydrargyrum chloratum mit einander zu verwechseln.

Chloralum hydratum fusum. Geschmolzenes Chloralhydrat. Erwärmt man Chloralhydrat zum Schmelzen und giesst es dann in ½ em hoher Schicht in eine Glascuvette aus, so erhält man krystallinische Tafeln von walratartigem Aussehen. Diese Form des Chloralhydrates acheint eine isomere Modifikation zu sein. Sie wirkt energischer wie das krystallisirte Chloralhydrat, ist übrigens nach dem Wortlaute der Arzueibücher nicht officinell.

Chloralhydratiösung zum Aufhellen mikroskopischer Präparate. 30 Th. Chloralhydrat, 20 Th. Wasser. Diese Lösung wird namentlich zum Aufhellen solcher Präparate verwendet, welche vorher mit Säuren behandelt worden waren.

Nachweis von Chtoralhydrat in forensischen Fällen. Das Untersuchungsobjekt wird mit Wasser ausgezogen und die Lösung auf ihre Reaktion geprüft. Ist diese
stark sauer, so stumpft man mit Magnesinmkarbenat ab und macht mit Weinsäure schwach
sauer, ist sie alkalisch, so fügt man Weinsäure bis zur deutlich sauren Reaktion hinzu.

Alsdann setzt man eine kleine Menge Alkohol (10—15 ccm) hinzu und unterwirft das
Ganze der Destillation unter guter Kühlung. Die Destillation ist lange fortzusetzen.

Das Chloralhydrat geht in das Destillat über. — In diesem Destillate I kann man den qualitativen Nachweis des Chloral's wie folgt führen:

- Versetzt man eine Probe des Destillates (namentlich der ersten Antheile) mit einer Lösung von Calciumsulfhydrat, so entsteht bei Anwesenheit von Chloralhydrat nach kurzer Zeit eine rothe Färbung.
- 2) Man erhitzt einige Tropfen des Destillats mit einem Tropfen Anilin und etwas alkoholischer Kalilauge. Bei Anwesenheit von Chloralhydrat wird dieses in Chloroform gespalten, und letzteres giebt unter diesen Umständen widerlich riechendes Isonitril. (Die Reaktion weist also eigentlich Chloroform nach.)

Um den Nachweis des Chloralhydrats mit Sicherheit zu führen, muss man daber neben dem als Spaltungsprodukt auftretenden Chloroform auch noch das andere Spaltungsprodukt, die Ameisenskure nachweisen. Man kocht also das vorher erhaltene Destillat zunkehst etwa ¼ Stunde mit einem kleinen Ueberschuss von Magnesiumoxyd am Rückflusskühler (!), dann kehrt man den Kühler um und destillirt nochmals ab. In diesem zweiten Destillat weist man das in ihm enthaltene Chloroform wie oben angegeben nach.

Die im Kolben hinterbliebene Flüssigkeit enthält Magnesiumformint. Man kann sie filtriren und im Filtrat die Ameisensäure nach den fibliehen Reaktionen (s. S. 48) nachweisen. Bisweilen kann es auch nothwendig werden, die Salzlösung mit Phosphorsäure zu destilliren und die in das Destillat übergehende freie Ameisensäure nachzuweisen.

Zur quantitativen Bestimmung versetzt man das zuerst erhaltene Destillat (Destillat I) mit überschüssiger, chlorfreier Kalilauge, erhitzt die Flüssigkeit einige Zeit (1/4-1/1). Stunde) am Rückflusskühler (1) zum Sieden, verjagt später den Alkohol und bestimmt alsdann das gebildete Chlor gewichtsanalytisch oder nach Volhard (s. S. 58). 106,5 Gewichtstheile Chlor entsprechen — 165,5 Gewichtstheile Chloralhydrat.

Liegt Chloralhydrat in Substanz oder in einer Lösung vor, welche ausser Chloralhydrat keine Substanzen enthält, welche auf Alkali einwirken, so kann man eine gewogene oder gemessene Menge mit einem Ueberschuss Normal-Kalilauge versetzen, gelinde erwärmen und den Ueberschuss in Kalilauge durch Säure (Phenolphthalein als Indikator) wieder zurücktitriren. Da diese Reaktion nach der Gleichung  $\mathrm{CCl_2CH}(\mathrm{OH})_2 + \mathrm{KOH} = \mathrm{CCl_2H} + \mathrm{HCO_2K} + \mathrm{H_2O}$  verläuft, so zeigt jeder verbrauchte cem Normal-Kalilauge = 0,1655 g Chloralhydrat an.

lll. † Chloralaikoholat. Chloralathylaikoholat. CCl<sub>a</sub>. CH(OH)OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 193,5.

Es entsteht als Zwischenprodukt bei der Darstellung des Chloralhydrates und kann in kleinen Mongen erhalten werden, wenn man 100 Th. wasserfreies Chloral mit 32 Th. Alkohol mischt.

Krystalle oder krystallinische Massen, welche bei 46° C. schmelzen und bei 115° C. sieden, etwas feucht aussehen, im übrigen denen des Chloralhydrats schr ähnlich sind. Die beim Erhitzen des Präparates auftretenden Dämpfe sind leicht entzündlich. Es löst sich auf gleiche Weise in Wasser, als Chloralhydrat, aber schwieriger als dieses. Uebergiesst man es mit dem doppelten Volumen Wasser und erwärmt, so schmilzt das Alkoholat zu einer öligen, beim Erkalten krystallinisch erstarrenden Flüssigkeit. Bei der Zersetzung mittels wässeriger Alkalien krystallinisch erstarrenden Flüssigkeit. Bei der Zersetzung mittels wässeriger Alkalien liefert es neben Chloroform und ameisensaurem Salz auch noch Aethylalkohol. — Beim Mischen mit konc. Schwefelsäure färbt es sich braun und bei Erwärmen mit konc. Salpetersäure von 1,2 spec. Gew. tritt eine stürmisch verlaufende, von Entwicklung braunrother Dämpfe begleitete Reaktion ein.

IV. † Amylenchloralum. Chloral-Amylenhydrat. Dormiol. CCl, CH(OH)OC, H, Mol. Gew. = 235,5.

Die Darstellung erfolgt durch Zusammenmischen von 100 Th. wasserfreiem Chloral mit 60 Th. Amylenhydrat (s. S. 292). Farblose, ölige, mit kaltem Wasser nicht mischbare Flüssigkeit von kampferartigem Geruche, kühlend brennendem Geschmacke, und dem spec. Gew. 1,24. In Alkohol, Acther, Aceton, fetten Oelen löst es sich in jedem Verhältniss auf; in siedendem Wasser ist es nur unter Zersetzung löslich.

Die Darstellung der Verbindung geschah zu dem Zwecke, das Chloral in eine Form zu bringen, in welcher es langsamer vom Organismus resorbirt wird, die also weniger stürmisch wirkt wie das Chloralhydrat. Bei Kaninchen und Hunden erfolgte bald rahiger tiefer Schlaf. Zu subkutauen Injektionen lässt es sich nicht gut verwenden, weil es an der Einstichstelle Reizerscheinungen verursacht. Dagegen würde es mit Oel gemischt in Gelatinekapseln sich darreichen lassen. Vorsichtig aufzubewahren.

V. † Chloralammonium. Chloralammoniak. Chloralamid. CCI<sub>2</sub>CH(OH)NH<sub>2</sub>.

Mol. Gew. = 164,5. Wurde von Næszerr als Schlafmittel bez. als Ersatz des Chlorals empfohlen

Chloralum. 793

Dasselbe entsteht, wenn man in eine Lösung von wasserfreiem Chloral in Chloroform trocknes Ammoniak einleitet (Schipp). Beim Abdunsten des Chloroforms krystallisirt das Chloralammonium in feinen weissen Nadeln aus, weiche bei 82-84° C. schmelzen. Es ist in kaltem Wasser nahezu unlöslich und wird durch heisses Wasser in Chloroform und ameisensaures Ammoniak zeriegt. In Alkohol und Acther ist es leicht löslich. Therapentisch soll es die Vorzüge des Chlorals und Urethans in sich vereinigen, d. h. ein gutes Hypnoticum und Analgeticum sein, ohne die Herzthätigkeit in dem Maasse wie Chloralhydrat schädlich zu beeinflussen. Die hypnotische Gabe beträgt 1-2 g. Vorsichtig sufzubewahren.

VI. + Chloralimid. CCl, - CH = NH. Mol. Gew. = 146,5. Wird erhalten durch Erhitzen von Chloralammoniak auf 100° C., oder indem man Chloralhydrat mit trocknem Ammoniumacetat bis zum Sieden erhitzt. Beim Eingiessen des Reaktionsproduktes in kaltes Wasser scheidet sich das Chloralimid als krystallinischer Niederschlag aus. Farllose, geruchlose, lange Krystallnadeln vom Schmelzpunkt 168° C.; wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Aether. Durch Mineralsäuren wird es zerlegt in Chloral und die Ammoniaksalze der betreffenden Säuren.

Die Verbindung ist entstanden zu denken durch Wasserabspaltung aus dem Chloralammoniak

Anwendung. Als Hypnoticem in Gaben von 1-4 g wie Chloralhydrat. Ausscheidung als Urochloralsäure.

VII. + Chloral-Urethan. Uralium. Uraline. Chloral (oder geschmolzenes Chloralhydrat) löst das Urethan schon bei gewöhnlicher Temperatur auf. Setzt man einer solchen Lösung konc. Salzsäure zu, so erstarrt eie innerhalb 24 Stunden zu einer in Wasser unlöslichen Masse. Dieselbe wird zunächst mit konc. Schwefelsäure behandelt, dann mit Wasser gewaschen, wobel ein Oel resultirt, das später krystallisirt. Der chemische Vorgang ist ein sehr einfacher. Es verbinden sich je I Mol. Chloral und I Mol. Urethan unter einfacher Addition.

$$CCl_a - C = 0 + H \\ NH - COOC_a II_b = CCl_a - C - H \\ NH COOC_a II_b$$
Chloral Urethan Chloral-Urethan.

Das Chloral-Urethan ist in kaltem Wasser unlöslich, in kochendem unter Spaltung in Chloral und Urethan zersetzbar. Alkohol und Aether lösen es leicht, durch Wasser wird es aus diesen Lösungen wieder abgeschieden. Der Schmelzpunkt wurde bei 1030 C. beobachtet, doch zersetzt sich die Verbindung schon bei 100° C. theilweise in Chloral and Urethan.

C. HÜBNER und G. STICKER haben das Chloral-Urethan untersucht und dasselbe in seiner Wirkung ahnlich dem Acthyl-Urethan befunden, doch schien die hypnotische Wirkung weniger zuverlässig und nachhaltig. - Dagegen rühnst es neuerdings Poppi (unter dem Namen Uralium oder Uralin) sehr. Es soll eben so sicher wirken wie Chloralhydrat, aber besser als dies, sogar bei Herzkrankheiten, vertragen werden.

VIII. + Chloralcyanhydratum. Chloralcyanhydrat. Chloralcyanhydrin. Blausaure-Chloral. CCl, CH(OH)CN. Mol. Gew. = 174,5,

Diese 1872 von Hagemann zuerst dargestellte Verbindung wurde 1887 von Hehmes

als geeigneter Ersatz des Bittermandelwassers empfohlen.

Darstellung. 40 Th. konc. wässerige Blausaure von etwa 45% werden mit 60 Th. Chloralhydrat gemischt und am Rückflusskühler bei 60-70° C. etwa 8 Stunden lang erwärmt. Alsdann verdanstet man die überschüssige Blausaure auf dem Wasserbade, worauf der Rückstand krystallinisch erstarrt. Man krystallisirt ihn alsdann entweder aus Wasser 794 Chloralum.

oder aus Schweselkohlenstoff um. — Die zur Darstellung nöthige Blausäure bereitet man sich durch Destillation von 100 Th. gelben Blatlaugensalzes mit einem Gemisch von 70 Th. engt. Schweselsäure mit 160 Th. Wassur, und zwar destillirt man bei eingeschaltetem Rückslussrohr 40 Th. ab. Es bedarf wohl keines besonderen Hinweises darauf, dass sämmtliche Operationen, bei denen sich Blausäure entwickelt, also bier die Destillation, die Digestion und das Abdampsen, unter einem gut wirkenden Abzuge oder im Freien auszusühren sind. Ueber die nach der Gleichung CCl, CHO + HCN = CCl, CH(OH)CN verlausende Reaktion siehe oben S. 789.

Eigenschaften. Das Chloraleyanhydrat bildet weisse, krystallinische, dem Chloralhydrat ähnlich riechende Massen oder — aus Wasser oder Schwefelkohlenstoff krystallisirt —
dünne rhombische Tafelo, welche bei etwa 60° C. schmelzen und unter geringer Zersetzung
bei 215—220° C. sieden. In Wasser, Alkohol und Aether ist die Verbindung leicht löslich;
genaue Angaben über die Löslichkeit im Wasser lassen sich deshalb nicht machen, weil
das Präparat durch kaltes Wasser allmäblich, schneller noch beim Erwärmen in Chloral-

(hydrat) und Blausäure gespalten wird. Durch wässerige Alkalien, z. B. Kali- oder Natronlauge, erfolgt Zersetzung in Blausäure, Ameiseusäure und Chloroform. Beim Kochen mit Salzsäure entsteht Trichlormilchsäure CCl<sub>2</sub>CH(OH)CO<sub>2</sub>H. — Silhernitrat erzengt in der frisch bereiteten wässerigen Lösung zunächst keinen Niederschlag, ein solcher tritt erst beim Erhitzen der Lösung auf. — Aus heissor Frenzung'scher Lösung wird durch genügende Mengen von Chloraleyanhydrat kein rothes Kupferoxydul abgeschieden, sondern die Flüssigkeit wird entfärbt unter Bildung des farblosen Doppelsalzes: Kupfereyanid-Natriumcyanid Co(CN)<sub>4</sub>. 2 NaCN.

Prüfung. Fügt man zu einer Mischung aus 2 ccm Natronlauge und 3 ccm Wasser etwa 0,1 g Chloralcyanhydrat, 0,2 g Ferrisulfat und 1 Tropfen Ferriehlorid und lässt unter bisweiligem Umschütteln einige Minuten stehen, so entsteht beim Uebersättigen mit Salzsäure ein blauer Niederschlag (Blausäure). Wird 1 g Chloralcyanhydrat mit 3—5 ccm Natronlauge schwach erwärmt, so scheiden sich Tröpfehen von Chloroform ab (Chloralderivat).

Zur Beurtheilung der Reinheit eignet sich die Bestimmung des Schmelzpunktes nicht, da derjenige des Chloralhydrates (57° C.) dem des Chloralcyanhydrates zu nahe kommt. Es ist daher am zweckmässigsten, eine Bestimmung des Blausäuregehaltes, als des wesentlichsten Bestandtheiles, auszuführen. Zu diesem Zwecke zersetzt man 1-2 g Chloraleyanhydrat mit 4-8 g Kalilauge von 33¹/₂ Proc. und dampft unter Zusatz von 4 bis 8 g Natriumthiosulfat auf dem Wasserbade zur Trockne. Der Rückstand wird in Wasser gelöst, mit Schwefelsäure schwach gesäuert und die Lösung mit einer hinreichenden Menge Kupfersulfatlösung erhitzt. Es fällt weisses Kupferrhodanür, welches nach dem Trocknen bei 110° C. die Zusammensetzung Cu₄(CNS)₄ + H₄O besitzt, aus. Man erhält direkt das Gewicht der Blausäure, wenn man das Gewicht des getrockneten Kupferrhodanürs mit 0,2077 multiplieirt (Kaisan und Schänges).

Handelt es sich um den Nachweis freier Blausäure in einer frisch bereiteten oder älteren, dissociirten wässorigen Lösung, so fügt man von der letzteren einige Tropfen zu der Schär-Schornbein'schen') Gnajakkupferlösung. Chloralcyanhydrat als solches wirkt auf das Reagens nicht ein, bei Gegenwart von freier Blausäure jedoch entsteht Blaufärbung.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Gefässen und in trocknem Zustande, vorsichtig.

Anwendung. Das Chloralcyanhydrat wurde von Hermes als Ersatz des Bittermandelwassers empfohlen. Die Vorzüge, welche es dem letzteren gegenüber bieten soll, bestehen darin, dass es eine konstante chemische Verbindung ist, welche in trockenem Zustande sich unbegrenzte Zeit, in Lösung immerhin einige Zeit unzersetzt aufbewahren

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>) Man versetzt eine zweckmässig im Dunkeln aufzubewahrende Lösung von 1 Rezina Guajaci in 100 absolut. Alkohol mit wenigen Tropfen einer schwachen Kupfersulfatlösung (1:6000 bis 1:10000 Wasser); die Mischung darf auch bei leichter Erwärmung keine Blauftrbung annehmen.

lässt. Nach Hermes soll ihm reine Blausäurewirkung zakommen. Die Entscheidung, ob diese letztere den Heilwerth des Bittermandelwassers bedinge, muss den Pharmakologen von Fach überlassen bleiben, immerbin sebeint das Präparat Beachtung gefunden zu haben.

Für die Desirung ist zu bemerken, dass 6,46 g Chloraleyanhydrat = 1,0 g wasserfreie Blausäure enthalten. Um also ein Präparat von gleichem Blausäuregehalt wie das Bittermandelwasser zu erzielen, müsste man rund 0,06 Chlorcyanhydrat in 10 Wasser auflösen.

0,01 g Chloralcyanhydrat enthalten gleich viel Blausäure als 1,57 g Bittermandel-

wasser. - Durch den Urin wird das Praparat als Urochloralsaure ausgeschieden.

IX. Chloralum formamidatum. (Germ.) Chloralformamid. C.Cl. CH(OH) NH. (HCO). Mol. Gew. = 102,5. Dieses Praparat wurde ursprünglich unter dem nicht zutreffenden and bereits vorgebenen Namen "Chlorala mid" zur therapoutischen Verwendung empfohlen. Sollte demnach "Chloralamid" verordnet werden, so vergewissere man sich, welche Verbindung thatsächlich gemeint ist.

Darstellung. Diese erfolgt durch direkte Vereinigung von wasserfreiem Chloral and Formamid und kann sehr wohl im pharmaceutischen Laboratorium zu Uebungszwecken

ansgeführt werden:

Man mischt bei kleineren Mengen in einem Krystallisirschülchen, bei grösseren Mengen in einer Porcellanpfanne 147 Th. wasserfreies Chloral und 45 Th. Formamid bei gewöhnlicher Temperatur zusammen. Beide Flüssigkeiten zeigen zunächst keine Neigung, sich mit einander zu verbinden, nach kurzem Umrühren jedoch wird die Mischung unter erheblicher Selbsterwärmung klar. Man stellt sie nun wohlbedeckt einige Zeit zur Seite.

Ist sie nach dem Erkalten auf mittlere Temperatur nicht freiwillig krystallinisch erstarrt, so zwingt man sie zum Krystallisiren durch Reiben ("Kitzeln") mit einem Glasstabe. Hat man krystallisirtes Chloralformamid zur Hand, so kann man das Krystallisiren durch Eintragen eines kleinen Kryställchens sehr beschleunigen. Auch das Festwerden der flüssigen Mischung erfolgt unter Abgabe von Wärme. Die völlig erkaltete und fest gewordene Masse krystallisirt man schliesslich aus Wasser oder 30 procentigem Alkohol mit der Vorsicht um, dass man eine Erwärmung über 60° C. hinaus sorgfältig vermeidet.

Die Darstellung im pharmaceutischen Laboratorium ist nicht rentabel wegen der in den Mutterlaugen verbleibenden beträchtlichen Antheile. Sie empfiehlt sieh jedoch zu Uebungszwecken. In diesem Falle sollte man aber, da das wasserfreie Chloral dech bezogen werden wird,1) gleich auch audere Derivate, z. B. Chloralhydrat, Chloralatkoholat u. s. w. darstellen.

Der chemische Vorgang besteht einfach darin, dass sich Chloral und Formamid unter Auflösung der doppelten Bindung des Sauerstoffatomes zu Chloralformamid vereinigen:

Eigenschaften. Das Chloralformamid bildet schneeweisse, glänzende, weisse Kryställchen. Es schmilzt bei 114-115° C. und zerfällt bei dem Versuche, es zu destilliren, in seine Komponenten, d. i. Chloral und Formsmid. Es löst gich langsam in etwa 20 Th. kalten Wassers, rascher in etwa 1,5 Th. Alkohol. Das Auflösen in Wasser darf höchstens durch sehr mässige Erwärmung unterstlitzt werden, da die wässerige Lösung schon wenig über 60° hinaus unter Rückbildung von Chloral und Formamid zerlegt wird.

Eine eigentliche Identitätsreaktion für dieses Praparat giebt es zur Zeit noch nicht. Die Angabe der Germ. III: "Die Krystalle geben beim Erwärmen mit Natronlauge eine trübe, unter Abscheidung von Chloroform sich klärende Lösung" trifft auch für das Chloralhydrat zu, welches sich übrigens durch seinen eigenthümlichen Geruch und darch die leichte Löslichkeit in Wasser von dem Chloralformamid unterscheidet. Durch

<sup>1)</sup> Man halte das wasserfreie Chloral nicht längere Zeit vorräthig, sondern verarbeite es bald, da es - bisweilen sehr rasch - in die "porcellanartige Modifikation" übergeht.

diese Reaktion wird daher lediglich die Gegenwart von Chloral in irgend einer Form nachgewiesen. Dagegen fehlt es an einem einfachen Hilfsmittel, das Vorhandensein des Ameisensäurerestes festzustellen. Von anderer Seite ist in dieser Beziehung mit Unrecht Werth darauf gelegt worden, dass bei dem Erwärmen mit Natronlauge zugleich Ammoniak in Freiheit gesetzt wird, als Zersetzungsprodukt des zurückgebildeten Ammoniumformiates. Ammoniakentwickelung tritt unter diesen Bedingungen auch bei anderen — und gerade als Schlafmittel empfohlenen — Chloralderivaten, z. B. bei dem Chloralamid und dem Chloralammonium ein. Ein sichereres Kennzeichen wäre die Entwickelung von Kohlenoxyd beim Erwärmen mit kone. Schwefelsäure.

Das Charakteristische des Chloralformamides besteht eben darin, dass es eine (ziemlich lose) Verbindung von Chloral mit Formamid ist. Alle Veränderungen, welche für das Chloral und das Formamid bekannt sind, werden daher auch für die Verbindung beider zutreffen. Dahin gehören z. B. die leichte Spaltbarkeit des Chlorals in Chloroform und die Ueberführung des Formamides in Ammoniumformiat unter dem Einflusse von ätzenden Alkalien:

 $H.CONH_9 + H_9O = HCO_9NH_4$ Formamid Ammoniumformist,

Das Chloralformamid enthält nach seiner Bereitung und nach seiner Formel 76,6 Proc. wasserfreies Chloral und 23,4 Proc. Formamid.

Prüfung. 1) Das Formamid bildet weisse, geruchlese Krystalle, welche in etwa 20 Th. kaltem Wasser löslich sind. (Chloralhydrat bildet durchsichtige Krystalle, welche stechend riechen und sehr leicht in Wasser löslich sind.)

2) Die Lösung von Chloralformamid in 9 Th. Weingeist darf blaues Lackmuspapier nicht röthen (freie Ameisensäure, Salzsäure als Zersetzungsprodukte des Präparates). Die wässerige Lösung reagirt ganz schwach sauer.

- 3) Die nämliche alkeholische Lösung soll sich auf Zusatz von Silbernitratiösung nicht sofort verändern. Eine weisse Trübung könnte von Salzsäure (in einem zersetzten Prüparate), aber auch von freiem Formamid herrühren, doch würde sich diese Verunreinigung schon durch das Sinken des Schmelzpunktes zu erkennen geben. Die Beobachtung ist sofort anzustellen, da nach einiger Zeit in der mit Silbernitrat versetzten alkoholischen Lösung auch bei reinen Präparaten eine röthliche Färbung infolge Reduktion des Silbernitrates eintritt.
- 4) Erhitzt, sei Chloralformamid flüchtig (Rückstand: unorganische Verunreinigungen), ohne leicht entzündliche Dämpfe zu entwickeln. Diese Prüfung bezieht sich auf eine Verwechslung mit Chloralalkoholat, oder Urethan, welche beide beim Erhitzen Weingeist abspalten und daher leicht entzündliche Dämpfe von Alkohol abgeben.

Aufbewahrung. Vorsichtig! Gegen Licht ist des Chloralformamid, soweit die Erfahrungen bis jetzt reichen, nicht empfindlich.

Anwendung. Chloralformamid wird als Schlasmittel benutzt. Seine Wirkung beruht auf dem Umstande, dass es in der Blutbahn in Chloral und Ammeniumformiat gespalten wird. Als Vorzug vor dem Chloralhydrat wird ihm nachgerühmt, dass es die Athmung und Herzthätigkeit nicht beeinslusst, den Blutdruck nicht herabsetzt und die Verdauung nicht stört, was jedoch nach Langgaard nur in bedingtem Maasse der Fall ist. Die schlasbringende Dosis ist 1—2—3 g. Höchstgaben: pro dosi 4,0 g, pro die 8,0 g (Germ.).

Ausgeschieden wird das Chloralformamid, ebenso wie das Chloralhydrat, als Urochloralsäure, s. unter Chloralhydrat.

Lösungen von Chloralformamid in Wasser sind aus den oben angeführten Gründen ohne Erwärmung darzustellen.

X. † Chloralose. Anhydroglucochloral C. II. Cl. O. Mit dem Namen "Chloralose" bezeichnen Harrior und Richer das schon 1889 von A. Heppres dargestellte Anhydroglucochloral.

Chloralum. 797

Darstellung. Man erhitzt im geschlossenen Robr ein Gemisch gleicher Theile wasserfreien Chlorals und trockner wasserfreier Glucose (Traubenzucker) eine Stunde laug auf  $100^{\circ}$  C., behandelt die Reaktionsmasse nach dem Erkalten mit wenig Wasser, dann mit siedendem Aether, und bringt die ätherischen Auszüge zum Verdunsten. Der Verdunstungsrückstand wird mit Wasser aufgenommen und solange mit Wasserdampf destillirt, bis alles Chloral vertrieben ist. Die nunmehr hinterbleibende Substanz kann man durch successive Krystallisation in einen a-Körper, welcher in kaltem Wasser wenig, in warmem Wasser sowie in Alkohol ziemlich löslich ist, und in einen  $\beta$ -Körper trennen, welcher auch in heissem Wasser schwer löslich ist.

Der soeben angeführte leichter lösliche a-Körper ist die Chloralose, die schwerer lösliche ß-Substauz neunen Harmor und Richer "Parachloralose". Die Ausbeute an ersterer

beträgt nur 3%.

Die Chloralose bildet farbiose, feine Nadelu, welche bei 184 bis 186° C. schmelzen. Sie löst sich in 170 Th. Wasser von 15° C., leichter in heissem Wasser, sehr leicht in Alkohol, Aether und Eisessig. Die Krystalle schmecken bitter.

$$_{\text{Chlorat}}^{\text{CCl}_4\text{CHO}} + C_6 H_{14} O_8 = H_4 O + C_8 H_{17} Cl_8 O_6$$

Chlorat Glucose Anhydroglucochloral

Die Chloralose ist ein Hypnoticum und steigert die Erregbarkeit des Rückenmarkes. Die Wirkung ist nicht lediglich dem in der Verbindung vorhandenen Chloral zuzuschreiben, da man schon mit 0,5 g mehrstündigen, ruhigen, tiefen Schlaf erzeugen kann, selbst bei Personen, bei denen andere Schlafmittel unwirksam sind. Als Einzelgabe sell man über 1,0 g nicht hinausgeben. Vorsichtig aufbewahren.

† Parachteralose hat die gleiche empirische Zusammensetzung wie Chloralose, nämlich C.H., Cl.O. und ist mit dieser entweder isomer oder polymer. Farblose, perlmutterartig glänzende Blättehen, in kaltem Wasser gar nicht, in heissem Wasser wenig löslich,

leicht löslich in heissem Alkohol, Aether und Eisessig. Schmelzpunkt 229° C.

Achnliche Verbindungen sind: Arabino-Chloralose, aus Chloral + Arabinose, Galacto-Chloralose (Galaktochloral) aus Chloral + Galaktose, Laevulo-Chloralose (Laevulo-Chloral) aus Chloral + Laevulose und Xylo-Chloralose (Xylochloral) aus Chloral + Xylose dargestellt. Indessen werden dieselben z. Z. therapeutisch kaum verwendet.

† Chineral. Ein angeblich aus Chinin und Chloral dargestelltes Additions- oder Kondensationsprodukt. Eine ölige, dickliche und sehr bitter schmeckende Flüssigkeit, welche weder die Reizwirkung des Chinins, noch diejenige des Chlorals besitzen und auf die Herzthätigkeit ohne Einfluss sein soll. Seine Verwendung ist vornehmlich als antiseptisches Mittel gedacht, indem es als solches sogar das Quecksilberchlorid übertreffen soll. — Innerlich werden 0,05—1,0 g als Einzelgabe angegeben, während zur schlafbringenden Wirkung des Mittels grössere Gaben erforderlich sind.

† Coffein-Chloral, Chloral-Coffein entsteht durch Zusammenbringen von 10 Th. Coffein mit 7,8 Th. Chloralhydrat in konc. wässeriger oder alkoholischer Lösung und Ver-

dunsten der klaren Lösung bei mässiger Wärme.

Farblose, glänzende, in Wasser und in Alkohol leicht lösliche Blättehen. Beim Erwärmen mit Alkalien spalten sie sich in Coffein und Chloroform. Die wässerige Lösung spaltet sich beim Erwärmen in ihre Komponenten.

Die Verbindung wird bei hartnückiger Verstopfung subkutan als leichtes Abführmittel und als Beruhigungsmittel bei Reizung des peripherischen Nervensystems angewendet. Dosis:  $0.2-0.4~\mathrm{g}-0.9~\mathrm{g}$  pro die.

+ Chlorebrom. Eine Lösung von 6 Th. Kaliumbromid und 6 Th. Chloralformamid

in 58 Th. Wasser. Schlafmittel. Dosis: I Esslöffel voll.

† Jodo-Pheno-Chloral. Eine Mischung aus gleichen Theilen Jodtinktur, Karbolsäure und Chloralhydrat. Braune Flüssigkeit zum Aufpinseln bei parasitüren Hauterkrankungen angewendet.

† Somnal. Eine Auflösung von Chloralhydrat und Urethan in Alkohol. Lediglich

eine Mischung, kein chemisches Präparat.

† Chloralum camphoratum. Chloral-Kumpher. Kampher-Chloral. Gleiche Theile Chloralhydrat und Kampher werden im erwärmten Mörser zusammengerichen, bis sie sich vollständig verflüssigt haben. Als hautreizende Einreibung angewendet. Bei mittlerer Temperatur aufzubewahren.

† Chloral-Acetophenonoxim (CoHo)(CHo)C = NO . CH . (OH)CCl. Zur Darstellung werden molekulare Mengen wasserfreies Chloral und Acetophenonoxim bei niedriger Temperatur und zwar zweckmässig bei Gegenwart eines Verdünnungsmittels wie Benzel zusummengebrucht.

Farblose, bei 81°C, sehmelzonde, in Alkohol und Aether leicht lösliche Prismen. Durch Säuren, leichter noch durch Alkalien, erfolgt Spaltung in die Komponenten.

An Stelle des Chloralhydrats, dessen unangenehme Nebenwirkungen es nicht besitzen soll, bei Krampfzuständen, wie Epilepsie, Eklampsie und Tetanus. - Vorsichtig aufzubewahren.

Captelum. Captel. Ein Kondensationsprodukt von Chloral und Gerbsäure.

Zu einer heissen wässerigen Lösung von Tannin fügt man Schwefelsäure und nach Abscheidung des Tannins eine konc. Lösung von Chloralhydrat. Das Ganze wird bis zur Bildung einer Pasta erhitzt. Der Niederschlag wird abfiltrirt, gewaschen und getrocknet. (Engl. Patent 2882.)

Granbraunes, amorphes Pulver, welches in heissem Wasser löslich ist, beim Erkalten sich aber zum Theil wieder abscheidet. In Alkohol ist es leicht löslich; die wässerige Lösung giebt mit Eisenchlorid eine olivgrüne Fürbung, die auf Zusatz von Sänren, z. B. Salzsäure oder Oxalsäure, wieder verschwindet. Beim Erhitzen des Captols mit Anilin + Kalilange tritt starker Isonitril-Geruch auf. - In den Handel gelangt eine 10procentige alkoholische Captol-Lösung.

Nach Excunors ist das Captol ein ausgezeichnetes Mittel bei Seborrhoea capitis, die sieh in Schuppen- und Schinnenbildung mit allmählichem Haarausfall äussert. Man reibt die erkrankte Kopfhaut morgens und abends mit einer 1-2procentigen alkoholischen Captollösung ein, wobei Seife, Pomade, Salben auszuschliessen sind. Etwaige Flecke in der Wäsche lassen sich durch verdinnte Salzsäure oder durch Oxalsäure entfernen.

Spiritus Captell. Captel-Haarspiritus. Rp. Capteli, Chlorali bydrati, Acidi tartarici aa I,0. Olei Ricini 0,5, Spiritus (65 Vol. Proc.) 100,0, Parfum ad libitum.

Spiritus Captoli compositus. Rp. Captoli, Acidi tartarici, Resorcini aa 1,0, Acidi salicylici 0,7, Olei Ricini 0,5, Spiritus (65 proc.) 100,0, Parfum ad libitum.
Liquor crinalis. Chloral-Tannin-Haarol. Glycerini, Aquae destillatae aa 40,0, Chlorali hydrati, Acidi tannici aa 10,0. Gegen Haarerkrankungen, welche durch Mikroben veranlasst werden.

Enema Chlorali hydrati Waldensono. Rp. Chlorali hydrati Aquae destillatae Mucliaginie Guami arabid as 50,0. S. Zum Klyatier.

Emplastrum Chlorall hydrati.

Ep. 1. Chlorali hydrati puly, 10,0 2. Cerno Envae 30,0 8. Sebi ovilla 20,0.

Man lost I in der geschmelzenen Mischang von 2 and 3, and brings in Stangenform.

Linetus Chlorali bydrati. (Münch, Ap. V., Nosokom, Vorsehr.) Ep. Chlorall hydrati Sirupi Aumotli corticis Aguse destillates 85 15,0,

Linimentum Chlorali hydrati, Rp. Chlorali bydrati pulverati 10,0

Olei Amygdalarum Selve, Zum Einreiben der schmerzhaften Stellen.

# Liquor Chlorall bromatus FELLERER.

(Munch. A. V.) loco Bromidia. Rp. Chlorali hydrati Katti bromati 6,0 Extracti Hyoseyami 0,3 Extracti Cannabis Indicae 0,048 . Aquae Monthae piperitae Aquae Aurantil florum 30,0 Chloroformii git. V Tincturas Zingiberia 3,0 n Birupi Liquiritine 45,0 \*

Mixtura anodyna Limbungen.

32,0.

Aquae destillatae

Rp. Chlorall bydrati Aquae destillatae Sirupi Aurantii corticis &# 15,0. Ala Sedationm 1 Theeloffel bin 1/2 Essiotfol, Als Hypnoticum suf cinmal zo nebmen,

> Mixtura Chiorali hydrati. (Münch, A. V., Nosokom, Vorschr) Rp. Chlorali hydrati 5,0 Aquas

Sirapi Sacchart 20,0.

Mixtura Chiorali hydrati composita loco Beomidia (Hamb. Vorachr.).  Rp. 1. Extracti Hyoscyami 1,0 2. Kalii bromati 3. Chiorali hydrati 84 100,0 4. Aquae 500,0 5. Tincturae Quilinjae 30,0 6. Extracti Cannabis Indicas 1,0 7. Spiritus (90 Vol. Proc.) 20,8 8. Aquae q. n. ad 400,0.	Oleum Jecoria chloralisatum.  Rp. Chlorali hydrati 19,0 Olei Jecoria 190,0, Abends I Esslöffel für Phthisiker.  Sirapas Chlorali (Gail.). Sirop de Chlorali (Gail.).  Bp. Chlorali hydrati Aquae destillatae 45,0
Mau löst 1—4 and flitriri, fligt 5 zu, hierard die flitririe Lösung von 6 in 7, schliesslich 8 q. s.	Sirupi Sacchari (spec. G. ==1,32) 900,0 Spiritus Monthae
Mistura Chlorall et Potassil Bromidi composita (Nat. Form.). Compound Mixture of Chloral and	Suppositeria Chierali hydrati Whiddense.
Potassium Bromide, Bromidia.	I.
Ep. Calorali bydrati 250,0 g Kalii bromati 250,0 s Extracti Cannabis Indicae (U-8t.) 2,0 s Extracti Hyosorami (U-8t.) 2,0 s Spiritus (95 Vol. Proc.) 50 ccm Tincturae Quillajae q. s. ad 1 Lüter.	Rp. Chlorali bydrsti 4,0 Saponia medicati 2,5. hfellis q. s. Flant suppositoria No 2.
Mixtura hypnotica Waldersons.  Rp. Chlorati hydrati 3,0  Kalli bromati 5,0	Corne flavae 5,0 Olei Cacao 12,0 Chlorali hydrati 3,0.
Aquae destiliatae 100,0 Strupi Aurantii corticis 50,0. Abenda den <sup>1</sup> j, Theil auf cinmal zu nehmen.	Fiant suppositoria No. 3.
Mixtura sadativa Jastrowitz.  Rp. Chlorati hydrati 10,0 Morphini hydrochlorici 0,1 Infusi Althacae frigido parati 150,0 Sucet Liquiritiae depumti 10,0.  1 bis Influddich 1 Esslöffel als Sedativum bei	Yet. Hixtura aedativa pro canibas.  Rp. Chlorali hydrati 10,0 Gummi arabici Sirupi Sacehari 33 10,0 Aquae communia 150,0.  Stündlich einen Essköffel. Für einen Hund mit nüchtlichem Heulen.

Unguentum pemadianm Captoli, Captol-Pomade. Rp. Captoli, Acidi tartarici 1-2,0, Lanolini 5,0, Vasclini 90,0, Parfum ad libitum.

# Chloroformium.

1 † Chloroformium (Austr. Germ). Chloroformum (Brit. Helv. U-St). Chloroforme officinal (Gall). Chloroform. Trichlormethan. Formylum (Formyle) trichloratum. Formylchlorid. CHCl<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 119,5. Die Hauptmengen dieses Präparates werden auch heute noch durch Einwirkung von Chlorkalk auf Weingeist oder Aceton dargestellt. Nicht unbedeutende Mengen werden ferner durch Zersetzung von Chloralhydrat gewonnen. Ausserdem aber kommen noch eine grosse Anzahl Specialmarken im Handel vor.

Darstellung. 1) Aus Weingeist und Chlorkalk. 20 Th. Chlorkalk von 30 Proc. Chlorgehalt werden in einer geräumigen Destillirblase mit 80 Th. Wasser angerührt und mit 4 Th. fuselfreiem Weingeist von 86 Proc. vermischt. Nachdem die Blase gehörig gedichtet und mit der Kühlvorrichtung in Verbindung gebracht worden ist, erwärmt man den Blaseninhalt auf 45-50° C. durch Einlassen von Dampf. Sobald diese Temperatur erreicht ist, stellt man den Dampf ab, da sonst die Reaktion zu stürmisch und unter Bildung anderer Produkte verlaufen würde. Unter freiwilliger Erwärmung beginnen nun Chlorkalk und Weingeist auf einander einzuwirken, and es destillirt eine Mischung von Wasser, Alkohol und Chloroform über. Wenn die Reaktion nachlässt, kann man sie durch weiteren, vorsichtigen Zutritt von Dampf auf's neue hervorrufen.

Nach Beendigung der Operation bildet das Destillat zwei Schiehten, von denen dis untere, spec. sehwerere, aus Robehloroform, die obere, spec. leichtere, aus einer wässerigalkoholischen Auflösung von wenig Chloroform besteht, aus welcher man durch Verdünnen unt Wasser das in Lösung gehaltene Chloroform abscheiden kann. Man trennt nun das Rohchloroform von der wässorigen Flüssigkeit, wäscht es zunächst mehrmals mit Wasser und behandelt es alsdann mehrere Tage unter häufigem Umschütteln mit koncentrirter Schwefelslure, um die gebildeten chlorhaltigen Nebenprodukte zu entfernen. Diese Behandlung ist so oft zu wiederholen, bis die Schwefelslure durch das Chloroform nicht mehr geschwärzt bez. gebrüunt wird. Das so gereinigte Chloroform wird hierauf von der Schwefelslure getreunt, mit einer Lösung von Natriumkarbonat, später mit Wasser gewaschen, alsdann durch Maceration mit geschmolzenem Chlorealeium oder geglühter Pottasche (oder zum Schluss mit Phosphorsäureanhydrid) entwässert, hierauf der Rektifikation bez. Destillation aus dem Wasserbade unterworfen, wobei die ersten, in der Regel trübe übergebenden Antheile gesondert aufgefaugen und nur die bei 59-62° übergehenden Antheile als Chloroform aufgefaugen werden. Durch Zusatz von fuselfreiem absoluten Alkohol wird das reine Chloroform alsdann auf das geforderte spec. Gewicht gebracht.

2) Aus Aceton und Chlorkalk. Seit etwa 20 Jahren wird Chloroform auch aus dem bei der Holzessigfabrikation abfallenden Roh-Aceton dargestellt. Man mischt 270 Th. Chlorkalk (von 33 Proc. Chlorgehalt) mit 800 Th. Wasser und lässt ein Gemisch von 22 Th. Aceton und 70 Th. Wasser zusliesson. Die Bildung des Chloroforms erfolgt freiwillig und wird später durch schwache Erwärmung anterstützt.

a) 
$$2[CH_s, CO, CH_s] + 3 Ca (OCl)_s = 2[CH_s - CO, CCl_s] + 3 Ca (OH)_s$$
Accton

Trichloraceton

b)  $2[CH_s, COCCl_s] + Ca (OH)_s = Ca(C_0H_sO_0)_s + 2 CH Cl_s$ 
Trichloraceton

Calciumscetat
Chloroform

Das als Nebenprodukt entstandene Calciumacetat kann auf Essigsäure oder durch trockne Destillation wieder auf Aceton verarbeitet werden.

3) Chloroform aus Chloral. Wasserfreies Chloral oder Chloralhydrat werden mit Natronlauge von 1,1 spec. Gewicht einige Zeit digerirt, alsdann destillirt und das gewonnene Chloroform schliesslich, wie sub 1) angegeben, gereinigt.

Auf die Darstellung von Chloroform durch Elektrolyse einer mässig starken alkoholischen Lösung von Calciumchlorid (analog dem Jodoform) ist zwar ein Patent genommen worden, doch ist das Produkt selbst im Handel anscheinend noch nicht zu haben.

Das von den Pharmakopöen recipirte Chloroform ist nicht reines Chloroform, vielmehr haben die officinellen Chloroform-Sorten, um ihre Haltbarkeit zu erhöhen, Zusktze von Alkohol erfahren. Eine Ausnahme hiervon macht die Gall.

Eigenschaften. A) des reinen Chloroforms. Dasselbe hat im übrigen die noch zu besprechenden Eigenschaften des officinellen Chloroforms, doch ist sein spec. Gewicht bei  $+10^{\circ}$  C = 1,5088, bei  $15^{\circ}$  C = 1,502, bei  $17,75^{\circ}$  C = 1,497, bei  $20^{\circ}$  C = 1,4936. Der Siedepunkt liegt unter dem normalen Barometerdrucke bei  $62^{\circ}$  C. Das reine Chloroform hat die Eigenschaft, sich unter dem Einflusse von Luft und Licht (bei direkter Besonnung schon nach einigen Standen, im zerstreuten Tageslichte nach Tagen oder Wochen) zu zersetzen. Im Varlaufe dieser Zersetzung tritt zunüchst freies Chlor auf, dann entstehen Phosgen (s. S. 36), welches an seinem widerlichen Geruch kenntlich ist, Wasser, schliesslich Salzsäure. 1)  $2 \, \text{CHCl}_5 + 3 \, \text{O} = 2 \, \text{COCl}_1 + \text{H}_2 \text{O} + 2 \, \text{Cl}$ . 2)  $2 \, \text{COCl}_3 + \text{H}_2 \text{O} = \text{CO}_4 + 2 \, \text{HG}$ . Diese Fähigkeit des Chloroforms, durch Licht zersetzt zu werden, ist eine Eigenschaft des reinen Chloroforms und kann diesem durch einen verhältnissmässig kleinen Zusatz von Alkohol genommen werden. Durch diesen Zusatz von Alkohol werden spec. Gewicht und Siedepunkt etwas beeinflusst. Nach Biurz ist

Bei einem	das spec. Gewicht	der
Alkohol-Zusatz von	boi 15° C.	Siedepunkt °C.
0,25 Procent	1.4977	61,3 -61,9
0,50 "	1.4939	61,07-61.8
1,0 "	1.4854	60,27-61,6
2,0	1.4705	59, 0-61,2

Durch Abkühlen auf niedrige Temperatur erstarrt das reine Chloroform zu Krystall-

nadeln, welche bei etwa - 70° C. schmelzen.

B) des officinellen Chloroforms. Dieses ist eine klare, farblose, leicht flüchtige Flüssigkeit von eigenthümlichem Gerache und süsslichem Geschmacke. In Wasser ist es nur wenig (1:200) löslich, ertheilt demselben aber seinen specifischen Geruch und Geschmack. Mit Weingeist, Aether, fetten und atherischen Oelen ist es in jedem Verhältnisse mischbar. Nicht mischbar ist es mit kone. Schwefelsäure oder mit Glycerin. Es ist ein ansgezeichnetes Lösungsmittel für eine Anzahl sonst schwerlöslicher Stoffe. So löst es z. B. Jod (mit violetter Färbung), Schwefel, Phesphor, Paraffine, Fette, Harze, Alkaloïde, Kautschuk. Auf die Haut gebracht, verursacht es infelge seiner Verdunstung zunächst Kältegefühl, alsdann bewirkt es Brennen und Röthung der Hautstelle. Nach wiederholter Eusserer Anwendung von Chloroform stösst sich die Hant an den betreffenden Stellen ab. Chloroform ist night leight entzundlich, sein Dampf aber verbrennt mit grüner Flamme, obne jedoch mit Luft explosive Gemenge zu geben.

Kone. Schweselsäure oder Salpetersäure greifen Chlorosorm bei mittlerer Temperatur nicht an, dagegen führt es ein Gemisch von kone. Schwefelsäure und rauchender Salpetersaure beim Erwarmen in Nitrochloroform (= Chlorpikrin CClaNO,) über, eine ölige, bei 112º C. siedende Flüssigkeit von heftig reizendem Geruche. Alkoholische Kali- oder Natronlauge wirken zersetzend auf Chloroform unter Bildung von Alkalichlurid und Alkaliformiat: CHCla + 4 KOH = 8 KCl + HCOaK + 2 HgO. Auf dem Auftreten von Ameisensäure bei dieser Reaktion beruht die Thatsuche, dass Chloroform aus Fehling'scher Lösung beim

Erhitzen Kupferoxydul abscheidet.

Eine weitere, sehr wichtige Reaktion ist die Isonitrilreaktion oder Carbylaminreaktion (A, W. v. Hofmann). Diese besteht durin, dass Chloroform beim Erhitzen mit (weingeistiger) Kalilauge und irgend einem primären Amin die ausserordentlich widerlich riechenden Isonitrile giebt. Benutzt man als primitres Amin - das Anilin, erhitzt man also das letztere mit (weingeistiger) Kalilauge und etwas Chloreform, so bildet sich Phenylearbylamin oder Isocyanphenyl: C.H. NH4+ CCl2II+3KOH=3KOI +8H.0+C.H.NC.

Von Farbreaktionen sind einige von interesse, welche Chloroform mit mehreren

Phenolen bei Gegenwart von ätzenden Alkalien giebt:

a) Beim Erwähmen von Chloroform mit Resorcin und 38 proc. Kalilauge entsteht gelbrothe Färbung mit gritner Fluorescenz.

b) Beim Erwarmen von Chloroform mit Naphthol und kone, Kalilauge entsteht blane Farbung, an der Luft in Grün, dann Brann übergehend.

Das spec. Gewicht und die Siedetemperatur des officinellen Chloroforms werden von den hier berücksichtigten Pharmakoplien wie folgt angegeben:

100	Austr	Brit	Gall.	Girrin.	Helv.	U-St.
Spec. Gewicht hel 15 °C. Stede-Temperatur. °C. Hierarch Gehalt an Alkohol In	1,485—1,50 60 - (9,0	1,19—1,495 80—62,0 0,4—0,7	1,50 60,8	1,485—1,489 60—62 0,7—1,0	1,485—1,49 00—62 0,7—1,0	>1,49. 60—61, 0,6—1,0,

Ein Gehalt von 1,0 Procent absolutem Alkohol ist bei sonst zweckmässiger Anfbewahrung im Stande, das Chloroform jahrelang vor Zersetzung zu schützen. Bei einem Gehalt von 0,25 Proc. dauerte die konservirende Wirkung mehrere Wochen, bei 0,5 Proc. 11 Monate. Wie man sich diese Wirkung des Alkohols vorzustellen hat, ist noch nicht aufgeklärt. Ueber die Bestimmung des Alkohols im Chloroform s. Pharm, Centralh, 1897, 647.

Prinfung. Dass eine Flüssigkeit Chloroform ist, erkennt man an dem eigenthilmlichen Geruche, ferner an dem zutreffenden spee. Gewichte und am Siedepunkte. Die Isonitril-Reaktion ist für die Bestimmung der Identität allein nicht hinreichend, denn sie ist so scharf, dass sie in einer Flüssigkeit mit ähnlichen physikalischen Eigenschaften wie Aethylenehlorid und Aethylidenehlorid auch noch wenige Procente Chloroform erkennen lassen wurde. Die angegehenen Farbreaktionen treten auch mit Chloral, Bromal, Bromeform und Jodoform ein. Die Prilfung auf Reinheit hat sich auf felgende Punkte zu erstrecken:

- 1) Es sei klar, farblos und zeige das vorgeschriebene spec. Gewicht und gehe in seiner ganzen Menge bei 60-62° C. über. Bei der Bestimmung der Siedetemperatur wende man eine grüssere Menge Chloroform (100-200 ccm) an und destillire diese ans einem Fraktionskölbehon, welches in ein Wasserbad eingehängt wird. Die Temperatur des als Wärmequelle dienenden Wassers soil 70° C. nicht erheblich übersteigen.
- 2) Der Geruch sei charakteristisch, nicht unaugenehm erstickend (Phosgen). Werden etwa 5 cem Chloroform auf gutem Filtrirpapier der freiwilligen Verdunstung überlassen, so soll sich kein fuseliger oder anderer unangenehmer Geruch wahrnehmen lassen.
- 3) Man schüttelt in einem sauberen Stopfenglase 20 ccm Chloroform mit 10 ccm vorher ausgekochtem und wieder erkaltetem Wasser eine halbe Minute kräftig durch. Nach dem Absetzen des Chloroforms wird die wässerige Schicht mittels einer Pipette abgehoben. Sie darr a) empfindliches blaues Lackmuspapier (Marke-Helfenberg) nicht röthen (bez. durch neutrale Lackmustinktur nicht roth gefärbt werden), andernfalls ist freie Salzsäure als Zersetzungsprodukt des Chloroforms (oder freie Schwefelsäure, oder Essigsäure etc.) vorhanden; b) vorsichtig auf eine Mischung von je 2,5 ccm Wasser und Silbernitratlösung geschichtet, an der Berührungsstelle eine Trübung nicht hervorrufen. Eine weisse Trübung würde auf Gegenwart von Salzsäure zurückzuführen sein, eine gelbliche oder röthliche Trübung könnte von Anwesenheit arseniger Säure oder Arsensäure herrühren, über deren Vorkommen im Chloroform Scholvien (Apoth.-Zig. 1887, 92) berichtete.
- 4) Werden 5 cam Chloroform mit 5 cam Zinkjodidstärkelösung (oder Cadmiumjodidstärkelösung Helv.) geschüttelt, so darf weder eine Blaufärbung derselben, noch eine röthliche Färbung des Chloroforms eintreten. Beide Erscheinungen würden durch in Freiheit gesatztes Jod bewirkt werden. Als Veruureinigung, welche das Jod aus dem Zinkjodid in Freiheit setzt, gilt freies Chlor; man nimmt an, dass auch dieses ein Zersetzungsprodukt des Chloroforms ist.
- 5) 20 eem Chloroform sollen bei häufigem Schütteln mit 15 eem Schwefelsäure in einem 3 cm weiten, vorher mit Schwefelsäure gespülten weissen Glase mit Glasstöpsel innerhalb einer Stunde die Schwefelsäure nicht fürhen. Hierzu wäre folgendes zu bemerken: Chloroform wird von konc. Schwefelsäure nicht angegriffen, es ist gegen Schwefelsäure "parum affinis". Wohl aber werden von der Schwefelsäure angegriffen unter Dunkel- bie Schwarzfärbung, die das Chloroform verunreinigenden fremden Chlorprodukte, insbesondere Aethylidenchlorid und gechlorte Amylverbindungen, letztere aus fuselhaltigem Alkohol herrührend.

Lässt sich ein Chloroform, welches diese Probe nicht hält, durch blosse Rektifikation in ein probehaltiges umwandeln, so sind die Verunreinigungen wahrscheinlich erst im Verlaufe der Aufbewahrung aus Korkstopfen etc. in das Chloroform gelangt. Rühren sie dagegen von fremden Chlorprodukten her, so lässt sich das Chloroform durch einfache Rektifikation von ihnen nicht befreien und muss alsdann dem weiter unten angegebenen Reinigungsverfahren unterworfen werden.

Aufbewahrung. Wie schon bemerkt wurde, ist absolut reines Chloroform nicht gut haltbar. Seine Haltbarkeit wird jedoch erhöht durch einen geringen Weingeistzusatz. Aus diesem Grunde enthält das Chloroform der Pharmakopöen einen Zusatz von 0,5-1 Proc. Weingeist. Weiterhin hat man die Erfahrung gemacht, dass das Tageslicht die Zersetzung des Chloroforms begünstigt; daher ist die Aufbewahrung unter Lichtabschluss zu empfehlen. Wegen seiner narkotischen Eigenschaften ist Chloroform endlich vorsichtig aufzubewahren.

Für die Praxis sind folgende Regeln aufzustellen: das Chloroform werde in gelben (anaktinischen) Flaschen mit gut eingeriebenen Glasstopfen (!) an einem kühlen Orte des Kellers aufbewahrt. Korkstopfen sind nicht zu empfehlen, weil sie an das Chloroform Extraktivstoffe abgeben, infolgedessen dann das Chloroform die Schwefelsäureprobe nicht hält.

Die Gefässe fülle man mit dem Chloroform fast völlig an und wähle sie je nach dem Bedarf so gross, dass sie nicht zu oft geöffnet werden branchen.

Wirkung und Anwendung. Auf der Haut erzeugt Chloroform beim Verdunsten Kältegefühl, Brennen, Röthung, Herabsetzung der Sensibilität der betreffenden Stelle; auf Schleimhäuten Wärmegefühl und lokale Anästhesie. In grosser Verdünuung, z. B. als Chloroformwasser, ist Chloroform ein ausgezeichnetes Antisepticum, z. B. zur Konservirung von Extraktlösungen etc. empfohlen worden.

Man wendet Chloroform ausserlich an unverdünnt oder mit verschiedenen Oelen und alkoholischen Flüssigkeiten kombinirt zur Linderung verschiedener schmerzhafter Affektionen: Neuralgien, rheumatischen Schmerzen, Zahnschmerzen, Ohrenschmerzen, wobei es zugleich als Anastheticum und Rubefaciens wirkt.

Ignerlich gegeben, wird Chloroform resorbirt, und es kommt zu einer entfernten allgemeinen Wirkung, doch ist dieselbe weniger sicher als nach Einathmung von Chioroformdämpfen. - Die Hauptanwendung findet Chloroform als Anüstheticum bei chirurgischen Operationen. Man lässt es zu diesem Zwecke mittels vor den Mund gehaltener, mit Chloroform getränkter Tücher (auch Chloroform-Masken) einathmen unter genauer Beebachtung von Pals und Respiration des zu Chloroformirenden. Es folgt zunüchst ein Stadium der Erregung (Excitationsstadium), sodann vollständige Bewusst- und Empfindungslosigkeit. - Der Tod erfolgt nach übermässiger Einathmung von Chloroform durch Herzlähmung. Bisweilen tritt der Tod schon nach wenigen Zügen durch Herzlähmung ein. -Da in der Chloroformuarkose die Muskeln erschlaffen, so wird die Einrichtung von Verrenkungen durch Anwendung der Chloroformnarkose ungemein erleichtert.

In der Analyse wird das Chloroform namentlich als Auflösungsmittel verwendet zum Nachweis von Jod und Brom: ferner zum Ausschlitteln von Alkaloïden (s. S. 210 f), auch kann man es zur Trennung von festen Substanzen benutzen, deren spec. Gewicht höher oder geringer ist als das des Chloroforms. Schüttelt man z. B. Gewürze, Mohnsamen a. dergl, mit Chloroform, so sinken Sand und Steinchen zu Boden, während die Mohnsamen etc. auf dem Chloroform schwimmen.

In der Technik dient es namentlich als Lösungsmittel für Kautschuk und Guttapercha. - Die Mischung von Chloroform mit Wasser ist durch einen kleinen Zusatz von Saponin möglich.

Chloroform ist auch das beste Mittel, um Theerflecke aus Zougstoffen zu entfernen.

Chloroforme rectifié du commerce. (Gall.). Ist ein Handelschloroform mit rund I Proc. Alkohol, welches nach Gall. zu medicinischem Gebrauche erst verwendet werden darf, nachdem es einem von ihr speciell angegebenen Reinigungsverfahren unterworfen worden ist.

Reinigung des Chloroforms. Obgleich das Chloroform des deutschen Handels zur Zeit von grosser Reinheit ist, so halten es viele Operateure und Apotheker doch für geboten, dasselbe noch einer Reinigung zu unterwerfen. In gleicher Weise würden anch Chloroformsorten zu reinigen sein, welche aus irgend einem Grunde einer Reinigung bedürftig erscheinen.

1 Liter Chloroform giesst man in eine starkwandige weisse Flasche mit Glasstopfen. fügt 100 eem farblose kone. Schwefelsäure hinzu und schütteit die Mischung kräftig durch. Dieses Durchschüttein wiederholt man wahrend eines Tages '/stündlich, bewahrt aber während der Pausen die Flasche an einem dunkten Orte auf. Nach dem Absetzen scheidet man das Chloroform von der Schwefelsäure und schüttelt es mit einer neuen Menge von 50-60 ccm Schwefelsaure durch und wiederholt diese Behandlung, bis die Schwefelsaure nicht mehr merklich gefärbt wird. Ist dieser Punkt erreicht, so trennt man das Chloroform von der Schwefelsäure, wäscht es zunächst zweimal mit je 100 ccm Wasser, dann lässt man es zweimal 12 Stunden unter gelegentlichem Umschütteln mit 100 ccm einer dänen Sodalösung (1:10) in Berührung, wäscht nochmals mit Wasser und sammelt das gewaschene Chloroform. Alsdam macerirt man es 12—24 Stunden unter gelegentlichem Umschütteln über geschmolzenem Calciumchlorid, giesst es ab und rektificirt es aus dem Wasserbade, am besten aus einer Retorte (s. Fig. S. 190) mit eingesetztem Thermometer. Man fängt die ersten, gewöhnlich etwas trübe übergehenden 5 Procent gesondert auf, dann als Chloroform etwa 90 Procent, und die letzten 5 Proc. sammelt man wieder besonders. Zum Schluss mischt man dem Chleroform das erforderliche Quantum absoluten, reinen Alkohol zu.

Die Gall. schreibt vor, die Rektifikation unter Zusatz einer kleinen Menge Mandelöl auszuführen, ein früher häufig geübter, nicht uurationeller Kunstgriff, durch welchen riechende Verunreinigungen zurückgehalten werden sollen, der in Deutschland aber in Vergessenheit gerathen zu sein scheint.

Todesfülle in der Narkose. Die Fälle, dass während der Chloroformarkose der Tod eintritt, ohne dass das klinische Krankheitsbild und die später folgende Sektion eine greifbare Todesursache erkennen lassen, sind nicht sehr selten. In der Regel wird zunächst die Beschaffenheit des Chloroforms für den Unglücksfall verantwortlich gemacht und zwar in der Regel zu Unrecht. Es ist noch kein Fall bekannt geworden, in welchem ein Todesfall in der Chloroformnarkose mit Sieherheit auf die maugelhafte Beschaffenheit des verwendeten Chloroforms hätte zurückgeführt werden können.

Zu dieser irrigen Ausicht hat sehr viel beigetragen die Beobachtung, dass während Narkosen, welche bei künstlicher Beleuchtung ausgeführt werden, Dämpfe auftreten, welche zum Husten reizen und erstickend wirken. Diese Dämpfe, welche im wesentlichen aus Salzsäure bestehen, ausserdem auch Phosgen enthalten, entstehen durch Verbrennen des Chloroformdampfes an den offenen Flammen; ihr Auftreten hat mit der Reinheit des Chloroforms nichts zu thun. — Es ergiebt sieh indessen daraus, dass Narkosen bei offenen Flammen thunlichst zu vermeiden sind und dass die geeignetste Beleuchtung zur Ausführung von Chloroformnarkosen diejenige durch elektrisches Glühlicht ist.

Manche Acezte schreiben, um sich vor unerwarteten Todesfällen bei der Narkose zu schätzen, vor, dass der Apotheker das Chleroform vor der Abgabe frisch rektificiren solle. Dieser Forderung hat der Apotheker unweigerlich nachzukommen. Thut er es nicht, so kann er unter Umständen wegen fabrlässiger Tödtung zur Rechenschaft gezogen werden.

Forensischer Nachweis. Ist der Nachweis einer Chloroformvergiftung zu führen, so werden die mit Weinsäure schwach augesänerten Objekto nach Zasatz einiger Kubikcentimeter Alkohol der Destillation im Wassenlampfstrom unterworfen. Arbeitet man mit 
einem außteigenden (Mitschenlich schen) Kühler, so ist alles Chloroform in den zuerst 
flöergehenden Antheilen enthalten, wesshalb man die zuerst flöergehenden Antheile für sieh 
auffängt. Mit dem Destillate stellt man an 1) die Isonitril-Reaktion, bei welcher man sieh 
durch den Gerneh des Anilins nicht täuschen lassen darf, 2) die oben augegebenen Farbreaktionen, d. h. man löst etwa 0,1 g β-Naphthol in Kalilauge, erwärmt auf etwa 50° C. 
und setzt einige Tropfen des Destillates hinzu. Bei Anwesenheit von Chloroform tritt 
vorübergehende Blaufärbung auf. Man setzt ferner zu einer Auflösung von 0,1 g Resorein 
in 1-2 cem Wasser einige Tropfen des ersten Destillates, dann einige Tropfen Natronlauge (von 15 Proc. NaOH) und erhitzt zum Sieden. Bei Anwesenheit von Chloroform 
fürbt sieh die Flüssigkeit gelbroth mit grüner Fluoresceuz.

Die quantitative Bestimmung führt man am siehersten und einfachsten nach Luowig aus.

Das Objekt (Blut, Gehiru, Organtheile) wird in einen Kolben, mit doppelt durchbehrtem Stopfen gebracht. Durch die eine Behrung führt ein bis fast an den Boden des Kolbens reichendes Glasrohr, durch die andere Behrung ein Gasableitungsrehr. Letzteres steht in Verbindung mit einem in einem Verbrennungsofen ruhenden Verbreunungsrehr, welches mit Stücken von Kaliglas gefüllt ist. An das Verbreunungsrehr ist ein mit Silbernitratlösung beschiektes Peliget-Rohr angeschlossen. Zur Ausführung des Versuches drückt oder saugt man mit Hülfe eines Gasometers, während der Kolbeninhalt auf dem Wasserbade auf 60—70°C. erwärmt wird, einen Luftstrom, welcher durch Kalifauge gewaschen wird, Dieser fährt etwa vorhandenes Chloroform mit sich und verbrennt es in dem zum Glühen erhitzten Glasrohre zu Chlorwasserstoff, welcher in der vorgelegten Silbernitratiösung als Chlorsilber gefällt wird. Nach beendigtein Versuche, d. h. nach 1—2 stündigen Durchleiten von Luft und Glühen bestimmt man das Gewicht des ausgeschiedenen Chlorsilbers (s. S. 368). 100 Th. Chlorsilber AgCl entsprechen = 27,75 Th. Chloroform CHCla.

Es ist nothwendig, dass man vorher durch einen gleichlange Zeit andauernden blinden Versuch sich davon überzeugt, dass ohne Einschaftung des Untersuchungsebjektes keine Trübung in der Silbernitratlösung erfolgt. Ferner ist darauf aufmerksam zu machen, dass andere flüchtige Chlorverbindungeu, z. B. Methylchlorid, Acthylenchlorid, Acthylidenchlorid u. s. w. bei dieser Methode mit bestimmt werden. Will man die Fehlerquelle vermeiden, dass etwa vorhandene freia Salzsäure als Chloroform mit bestimmt wird, so kann man diese durch Zugabe einer genügenden Menge von reinem Calciumkarbonat neutralisiren.

In den meisten Fällen wird man nach Chloroform-Todesfällen durch Inhalation nur Centigramme oder gar Milligramme Chloroform finden (in Blut und Gehirn). Vergiftungen durch Einnehmen von Chloroform per os sind selten, und auch in diesen Fällen erhält man aus dem Mageninhalt wegen der leichten Flüchtigkeit des Chloroforms nur geringe Mengen.

Chloroformium e Chloralo hydrato. (Ergänzb.) Chloralchloroform. Dieses Chloroform verdankt seine Darstellung und Anwendung dem Bestreben, eine möglichst reine Chloroformsorte zur Anästhesie zu verwenden. Wesentlich ist für dasselbe, dass zu seiner Darstellung ein reines krystallisirtes Chloralhydrat und nicht etwa Mutterlaugen von der Chloraldarstellung verwendet werden. Diese Gewähr erhält man dadurch, dass man eine zuverlässige Marke (z. B. die von Scheniko) einkauft. Ohne Zusatz von Alkohol hält sich dieses Chloroform keineswegs besser als gewöhnliches, gutes Chloroform, dagegen erhält es seine Haltbarkeit genau wie dieses durch einen genilgenden Zusatz von Alkohol. Das spec. Gewicht dieses Chloroforms ist etwa 1,4874 bei 15° C.

Chemisch ist es von gutem Chlorkalk-Chloroform nicht zu unterscheiden. Für seine

Prufung und Aufbewahrung gilt das auf S. 802 Gesagte.

Chloroformium medicinale Pictet. Eischloroform. Durch Abkühlen auf - 100°C, kann das Chloroform in farblosen nadelförmigen Krystallen erhalten und dadurch von nicht krystallisirenden ehlorhaltigen Nebenprodukten getrennt werden. Die ursprüngliche Annahme, dass dieses Chloroform auch ohne Alkoholzusatz unbegrenzt haltbar sein werde, bat sich nicht bestätigt, es hat sich vielmehr ergeben, dass es ohne Alkoholzusatz ebenso leicht zersetzlich ist als gewöhnliches Chloroform, dass es aber durch Zusatz von Alkohol entsprechend konservirt wird. Das spec. Gewicht dieser Chloroformsorte wurde bei 150 C. zu 1,4863 bestimmt.

Salicylid-Chloroform. (Assenterz). Das Salicylid (CoH,O.CO), s. S. 196, hat die Eigenschaft, mit Chloroform eine krystallisirende Verbindung einzugehen. Löst man daber Salicylid in Roh-Chloroform auf und überlässt die Flüssigkeit einige Zeit sich selbst, so krystallisirt Salicylid-Chloroform (C.H.O.CO), + 2CHCl, aus, wahrend die Verunreinigungen des Chloroforms in der Mutterlauge bleiben. Lässt man die Krystalle an der Luft liegen, so verlieren sie das aufgenommene Chloroform allmühlich. Rascher geben sie das Chloroform beim Erwärmen ab. Man kann also das Chloroform von den Krystallen aus dem Wasserbade abdestilliren. Hierdurch ergiebt sich einerseits die Möglichkeit, das Chloroform auf Grund dieser Thatsache zu reinigen, anderseits es in festen Zustand zu bringen, was unter Umständen erwünscht sein kann. Auch dieses Chloroform bedarf zu seiner Haltbarkeit eines Zusatzes von etwa 1,0 Proc. absolutem Alkohol.

Zusammenfassung. Die leichte Zersetzlichkeit durch Licht und Luft ist eine Eigenschaft des reinen absoluten, alkoholfreien Chloroforms. Diese Zersetzlichkeit kann durch einen Zusatz von 1 Proc. absolutem, reinem Alkohol auf Jahre hinaus zurückgehalten warden. Die Aufbewahrung unter Lichtschutz ist zu empfehlen. Die im Preise hoch stehenden Chloroformsorten wie Chloralchloroform, Chloroform-Pictet, Salicylid-Chloroform, bieten gegenüber guten Sorten von Chlorkalk-Chloroform keine wesentlichen Vorzüge. Sie sind aber zu dispensiren, sobald sie vom Arzte verordnet werden. Eine gute Sorte Chlorkalk-Chloroform ist unter anderen das Chloroform E.H von EDUARD HEURB in Cotta bei Dresden. - Chloroform, welches schon irgend einen chemischen Process durchgemacht hat, sellte wissentlich auch nach erfolgter Reinigung niemals zur Inbalations-Anästhosie verwendet, sondern zu Einreibungen u. dergl. verbraucht werden.

Die zahlreichen Specialmarken von Chloroform, wie z. B. das sog. englische Chloroform von verschiedenen Firmen (z. B. von Salamon Co., G. Domonthires-Paris), haben

den guten deutschen Handelssorten gegenüber keine Vorzüge, stehen aber im Preise viel fach höher.

Mischungen für Andsthesie. Von den Mischungen für Inhalations-Anästhesie, welche den Zweck haben, die Gefahren bez. Unannehmlichkeiten des reinen Chloroforms zu mildern, geben wir im Nachstebenden die folgenden, wichtigeren an.

BILLROTH'S Mischung für Kriegs-Chirurgie. Chloroformii 3,0, Alkohol 1,0, Aetheris 1.0.

Dobiscu's Chloroform - Aether - Mischung. Chloroformii 10,0, Aetheris 15,0, Mentholi 1,0.

Englische Mischung. 1) Chloroformii 2,0, Alkohol absoluti. Aetheris ää 1,0.
2) A.C.E.-Mixtur: Alkohol I Vol., Chloroformii 2 Vol., Aetheris 2 Vol.

Methylen, in Amerika benutzte Mischung: Alkohol methylici 1 Vol., Chloroformii 4 Vol.

Nussbaum's Chloroform-Mischung. Chloroform, parfumirt mit etwas Nelkenol, um den süsslichen Geruch abzuschwächen.

RADESTOCK'S Mischung für Kriegs-Chlrurgie. Chloroformii 2,0, Aetheris 3,0, Schleich's Mischungen für allgemeine Anästhesie. Mischung I für Operationen von kurzer Dauer: Chloroformii 45,0, Aetheris Petrolei (Siedepunkt 60-65°C.) 15,0, Aetheris 180,0. (Siedepunkt der Mischung = 38°C.) Mischung II für Operationen von langer Dauer oder für Eingriffe bei fiebernden Patienten: Chloroformii 45,0, Aetheris Petrolei (Siedep. 60-65° C.) 15,0, Aetheris 150,0. (Siedepunkt der Mischung = 40° C.) Mischung III. Ebenfalls für Operationen von langer Dauer und für Eingriffe bei fiebernden Patienten: Chloroformii 30,0, Aetheris Petrolei (Siedep = 60-65° C.) 15,0, Aetheris 80,0 (Siedep, der Mischung = 42° C.).

Wiener Mischung. Chloroformii 1,0, Actheris 3,0. Oder Chloroformii 3,0, Actheris, Alkohol absoluti āā I,0.

Aqua Chloroformii (Erganzb. Hamb. Vorschr.) Chloroformwasser. Aqua Chloroformi. (Brit. Erganzb. 1) Erganzb. und Hamb. Vorschr. Chloroform 1,0 wird in 200,0 Wasser gelöst. Vor Licht geschützt aufzubewahren. 2) Brit. 2,5 ccm Chloroform werden in 1000 ccm Wasser unter Schütteln gelöst. 3) U.-St. Ein Ueberschuss von Chloroform wird mit Wasser geschützelt und das gesättigte Wasser nach völten bei der eine Schützelt und das gesättigte Wasser nach völten. ligem Absetzen klar abgegossen.

Antidot von Ofto Khetschman in Berlin, Zahnschmerzmittel, ist eine Mischung von Chloroform, Essighther und Alkohol, mit Fuchsin gefärbt.

Bor-Chloroform-Alkohol nach Unna. Rp. Acidi borici 1,0, Spiritus 100,0, Chloroformii 5,0. Haarwaschmittel.

Chloroformium ammoniacale, ammoniakalisches Chloroform, zum Ausziehen von Alkalorden etc. aus Objekten: Chloroform, welches unter Abkühlung mit trockenem Ammoniakgase gesättigt ist.

Chloredine. (Pharm. Hungar). Rp. Extracti Cannabis Indicae 0,1, solve in Aetheris acetici gtt. 30, Sirupi Aurantii corticis 5,0, Tincturae Zingiberis 10,0, Aetheris scetici 5,0, Chloroformii 5,0. Vor dem Gebrauche umzuschütteln. Hechstgaben: pro dosi 1,5 g, pro die 6,0 g.

English Odentine. Chloroformii 20,0, Camphorae 2,5. Auf Watte in den hohlen Zahn einzuführen.

Feytonia. Mittel gegen Schmerz carioser Zahne. Chloroformii 20,0, Olei Cajeputi 10,0, Camphorae 5,0. Olei Caryophyllorum gtt. 3.

Gicht- und Rhenmatismusbalsam von Gustav Becken in Berlin. Enthält Kampherspiritus, Hoysmann'schen Lebensbalsam und Chloroform.

Mixtura Chloroformii et Cannabis Indicae composita. (Nat. Form.) Compound Mixture of Chloroform and Uannabis Indica. Chloroform anodyne. Rp. Chloroformi 125 ccm, Actheris 35 ccm, Tinctura Cannabis Indicae (U.-St.) 125 ccm, Tincturae Capeici (U.-St.) 65 ccm, Morphini sulfurici 2,5 g, Olei Menthae piperitae 2,0 ccm, Glycerini 125 ccm, Aquae 65 ccm, Spiritus q. s. ad 1000 ccm.

Schmerzstillende Einreibung. (Wiener Specialität.) Rp. Mixturae oleosae balsamicae, Spiritus camphorati, Spiritus saponati, Chloroformii aa 20,0. Spiritus aetherei, Tincturae Arnicae, Liquoris Ammonii caustici (0,96) aa 10,0.

St. Jakon's Ocl. Rp. Camphorae, Aetheris, Chlorali hydrati, Chloroformii aa 100,0, Olei Sassafras. Olei Origani, Tincturae Opii simplicis aa 60,0, Spiritus (90 Vol. Proc.)

		13	
Anodyn	H ES	<b>九油於</b>	OTHER.

Rp. Chloroformil 80,0 Morphial hydrochlorica 0,1 Acidi acetici diluti (80 Proc.) gtt. VIII Spiritus (90 Vol. Proc.) 20,0,

### Chloroformium benzoatum son benzoleum. Benzos-Chloroform.

Rp. Acidl benzolel 3,0 Chloroformii 97,0.

Dient ausserlich als faulnisswidriges Mittel.

### Chloroformlum gelatinatum.

Chloroformium albuminatum.

Rp. Chloroformil

Albuminis ovi recentis & Volumina. Werden zusammengeschüttelt, bis eine gleichmässige Masse entstanden ist.

#### Elixir Chloroformi compositum. Compound Elixir of Chleroform (Nat. Form.).

Tincturae Opil (U-St.) Spiritus camphorail (U-St.) Spiritus Ammoniae aromatici (U-St.) 15 190 ecm Chloroformil Alkohol (95 Vol. Proc.) 235 ecm 5 cers Olci Cinnamomi Cassiae

Spiritus Ammoniae aromaticus (U-St.; 84,0 g Rp. Ammonii enrbonici Liquoris Ammonii caust. (10 Proc.) 90,0 ccm 10,0 Otel Clari Olei Lavandulae EE 1,0 .. Olei Macidla 700 Alkohol (95 Vol. Proc.) ed 1 Liter. Aquie q. v.

#### Emnlsom Chloroformi (U-St.).

Rp Chloroformii 40 ccm Olai Amygdalarum 60 ccm Tragacanthae pulv. 15,0 g ad 1000 ccm. Aquae q n.

### Encua chloroformiatum Anan.

Rp. Gummi arabici Aquan destillatan 65 10,0 Vitelium ovi unius Chloroformii 1,0 (gtt. 40) Aquae destillatee 110,0,

Zu einem Klystier (bei Bleikolik und Kolikeo andrer Arts.

### Essentia gingivalis anodyna SCHAFPER. Essentia antigingivities SCHAPPRE.

SCHAFFER's Zahn- und Mundessenz 20,0 Rp. Chloroformil Olei Menthae piperitae gtt. 10 180.0.

Spiritus Vini Einen halben Esslöffel mit 3-5 Esslöffel lauem Wasser gemischt zum Mundansspülen (bei Gingivills, Zahnnekrose, blossliegenden Hälsen der Zähne, Zahnschmers, Zahnfleischschmers).

## Glycerlaum chloroformiatum.

Rp. Chloroformii 10,0 Spiritus Saponis 20,0 Glycerini 20,D,

# Gljesrinum crocato-chloroformiatum DESOUT.

Rp. Chloroformil Tipeturae Crock 44 1.0 20,0, Glycerin!

Zum Bereiben des Zahnfleisches fheim ersten Zahnen der Kinder).

Guttae anodynae Regimes. Schmers and Krampf stillende Königla-

Tropfen. Rp. Chloroformli 10,0 Tineturse Valerianne aethereae 20,0 Morphini scetici

D. S. 30 Tropten zu nehmen (1-8mal täglich, bei cintretendem Schmers, Krampf, Kopfschmerz, bel Hysterie etc. Bel Kopfrehmerz soll zugleich das Riechen an den Tropfen gute Dienste leisten).

Linimentum Acousti et Chieroformi (Nat. Form.).

Rp. Tincturae Aconid (U-St.) Chloroformii & 125,0 ccm Linimenti Saponia 750,0 ccm.

#### Lisimentum antirheumaticum Schurr (Hamb. Vorschr.).

Rp. Camphorne Chloroformii && 30,0 Opodeldok

### Linimentum Chloroformit. I. Formul. Berol.

Rp. Chloroformil Linimenti ammonisti 60,0.

II. Liniment an Chloroform (Gall). Hp. Olei Amygdalarum 90,0 Chloroformli

III. Linimentum Chloroformi (Brit).

Rp. Linimenti Camphorne (Brit.) a. S. 51 Chloroformli na 50 ccm.

IV. Linimentum Chloroformi U-SL Rp. Chloroformil 800y0 cem Linimenti Saponis 700,0 com:

### Linimentum sedativum Ricoro.

Rp. Chloreformii Extracti Belindonnae Tincturae Opii simplicis Camphorne an 1,0 Olel Hyosoyami 50,0.

Schmerzstillende Elaraibung bei Neuralgien und chronischem Rheumatiumus.

#### Liquor Chloroformil compositus Anglorum. Mixtura anodyna chloroformiata.

10.01 Chloroformii 9,0 Aetheria 90.0 Spiritus Vini Olel Menthae piperitae gtt. III Aquae Amygdalarum amararum 15,0

Mixtin adde Extracti Liquiritine DUD 0,05 Morphini hydrochlorici

soluta la 50,0 Sirupl Bacchari Strupl communis (Theriacae, 20.0.

Trenciel Diese Mixtur ist in England ein beliebtes Mittel, selbst Hausmittel hysterischer Frauen, wird nuch bei allen krampfartigen Zufällen, Kolik, Lefbachmerzen, Migrane angewendet. Dosis 1-2-8 Theoloffel.

#### Mixtura ansesthetica Guennau de Mussy.

Rp. Chleroformii 10,0 Tincturas Acontsi 40,0 Aquae Coloniensia 20,0.

### Als schmerzstillende Einrefbuttg.

Mixtura anticholerica DESPREZ. Rp. Chloroformil 8,0 Spiritum 10,0 Ammonti acetici Aquae destillatas 110.0 Sirupi Morphini hydrochlorici 40,0. Halbeifindlich 1 Essioffel voll.

Gleam Chloroformil.

No. IL.

I. Ergherb.  Rp. Chloroformil  Olei Olivarum an  II. Form. Berol.  Rp. Chloroformil 20,0  Olei Rapus 80,0.	Itp. Otel Cajepuli Olel Grigani an 2,5 Camphorne 5,0 Chloroformii 40,0 Spiritus (IK) Vol. Proc.) 50,0
HI Hamb. Vormehr.  Rp. Chloreformil 10,0  Olei Olivarum 20,0.  IV. Pharm. Heir.  Rp. Chloreformil 10,0  Olei Olivarum 20,0.	No. III.  Rp. Compherse 8,0.  Olci Carpophyllorum  Olci Cajeputi 33 16,0  Chloraformii  Aetheris 33,0.
Opodeldoc chloroformistam.  Rp. Sapanis tuttymeet concist \$.5 Solve digerendo in Spiritus Vini 40,0 tum sumisec Chloroformii 8,0. Sepone vase clauso, ut refrigereendo congeient.	Tinctura odentalgica, Linke, Linke's Zahntropien, (Hamb. V.)  Rp. Chlorodornii 50,6  Thet Ligni Esmish robri 7,6  Tinct, Lavandulae comp. 86,6  Spiritus (90 Vol. Pric.) 118,6
Pommade an Chloroforme (Gall).  Rp. Chloroformii 10,0  Cerne sikse 5,0  Adlpin 55,0  Sirupus Chloroformitus,  Sirupus Chloroformii.  Rp. Chloroformii gtt, XX	Tinctura odonialgica Williams. Wilhelmstropfen (Hamb. V.).  Rp. Spiritus camphorati Tincturae Myrrhae as 12,0 Otel Caryophyllorum 18,0 Chiaroformii 54,0 Spiritus aetherei 104,0.
Spiritus Vint 5,0 Sirupi Sacchari 95,0.  Ins hauptsächlich Geschmackscorrigens bitterer Stoffe.  Spiritus Chloroformil.  L. Form. Revol.  Rp. Chloroformil  Spiritus camphorati 80,0.  II. Brit.	Unguentum Chloroformil.  itp. Unguenti cerci 20,0 Chloroformii 5,0.  Zum Einreiben (bei Haustucken). Diese Balbi wird in der Weise bereitet, dass man in einem Opodeldokgläschen, die Geratsalbe schmikkt, und wenn sie bis auf circa 45 °C. abgekühlt ist, mit dem Chloroform versetzt, die Flasche mit einem Korks achliesest und nun die Mischung durch Schlitteln bewirkt.
Spiritus (90 Vol. Proc.) 950 ccm.  III. U-St.  Rp. Chloroformit 50 ccm.  Spiritus (95 Vol. Proc.) 040 ccm.  Tinctura Chloroformil composita.	Vinum chloroformiatum.  Chloroform wein.  Rp. Vini albi generasi 500,0  Spiritus Chloroformii (I:10) 40,0.
Spiritas Vini 25,0 Tinotune aromaticae 30,0. 20—60 Tropica (bel Krampf, Kollk, Migrane, Neuralgien etc.)	Octters am Tage ein Spitzgias zu nehmän, (Chlore- form soll Cholesterin lösen und dieser Wein sich duber bei Niercontein, bebetkeille, iktorischer Hautfarbe bewähren.)  Vet.
Tinctura odentalgica. Hamburger Vorschriften. No. I.  IIp. Kreosoti 1,0 Olel Caryophyllorum Olel Caleputt 52 2,0 Tincturue Opli simpl. 5,0 Chloroformii 60,0 Alkohel absoluti 50,0.	Rp. Chioroformii 4,0 Olei Ricint 50,0. in zwei Hälften zu geben. Für einen Hund mit Bandwurm.  Vet. Rp. Infuni flor. Chamemiline 26,0:1000,0 Chioroformii 25,0 Olei Crotonis gtt. XV. Auf awei mai für ein Pferd mit Wurmkolik.
II. † Bromoformium (Ergänzh.). I Formyle) tribromatum. CHBr., Mol. Ger	Promoform Tribronymether Po-

nm tyle) tribromatum. CHBr4. Mol. Gew. = 253.

Darstellung. 1) Man destillirt Bromalhydrat (s. S. 505) mit Kali- oder Natronlauge. 2) Eine Lösung von 71,5 Th. Kaliumbromid in 150 Th. Wasser wird mit 60 Th. Chlorkalk (von 35 Proc. (1), welcher mit Wasser zu einem Brei angerührt ist, versetzt and unter Zugabe von 12 Th. Aceton im Wasserdampistrom destillirt. Wenn ölige Tröpschen nicht mehr übergeben, so lässt man auf 40-50° C. erkalten, fügt nochmals 60 Th. Chlorkalk sowie 9 Th. Aceton zu und destillirt nochmals. Man wiederholt nach jedesmaligem Erkalten die Destillation noch dreimal unter jedesmaligem Zusatz von 60 Th. Chlorkalk und 6 Th. Aceton. Die gesammten Destillate werden nunmehr zunächst mit

Wasser behandelt, dann wird die gesammelte Bromoformschicht wiederholt längere Zeit (s. Chloroform, S. 300) mit kone. Schwefelsäure geschüttelt, im Scheidetrichter abgetrennt, mit Wasser gewaschen, durch Sodalösung entsäuert, mit geschmolzenem Calciumchlorid getrocknet, schliesslich rektificiri und die bei 149-150° C. übergehenden Antheile gesammelt. Es soll sich so fast das gesammte Brom in Bromoform überführen lassen (Froms).

Etgenschaften. A) Das reine, absolute Bromoform hat nach Vulkius bei 15° C. das spec. Gewicht 2,904. Der Siedepunkt liegt bei 148°-149° C., der Erstarrungspunkt bei +8° C. Da das alkoholfreie Bromoform sich leicht zersetzt, so wird dem officinellen Bromoform ein Zusatz von Alkohol gemacht. Durch einen Zusatz von I Proc. Alkohol sinkt das spec. Gewicht auf 2,885 bei 15° C.

B) Das officinelle Bromoform des Ergänzb, ist eine farblose, chloroformartig riechende Flüssigkeit von süsslichem Geschmack. Sie ist in Wasser nur wenig löslich, dagegen leicht löslich in Alkohol und in Aether. Sie erstarrt beim Abkühlen mit Eis krystallinisch; die Krystalle schmelzen bei + 7° C. wieder vollständig. Der Erstarrungspunkt des Bromoforms des Handels liegt bei etwa + 7° C. Da das Bromoform durch Luft und Licht noch leichter gespalten wird wie Chloroform, so hat das Ergünzb, ein alkoholhaltiges Bromoform aufgenommen. Dem vom Ergänzb, vorgeschriebenen spec. Gewicht 2,82-2,84 bei 15° C., sowie der Siedetemperatur 144-150° C. entspricht ein Zusatz von etwa 4 Proc. Alkohol. Ein solcher Zusatz ist — bei sonst zweckmässiger Aufbewahrung — geeignet, das Bromoform monatelang zu konserviren. Ohne diesen Zusatz zersetzt es sich besonders bei Zutritt von Luft und Licht sehr leicht unter Freiwerden von Brom, wobei es gelbröthliche Färbung annimmt.

Prüfung. 1) Werden 2 cem Bromoform mit 2 cem Wasser, 0,1 cem Zehntel-Normal-Kalilange und 3 Tropfen Lackmustinktur geschüttelt, so muss die Flüssigkeit blau gefärbt bleiben; wird sie roth, so ist der Säure gehalt (HBr) des Prüparates zu gross.

2) Eine Emulsion von 2 cem Bromoform, 2 cem Wasser, 0,5 Jodzinkstärkelösung und 0,1 cem Zehntel-Normal-Natriumthiosulfatlösung darf sich nicht sofort bläulich färben. Tritt sogleich Blaufärbung ein, so ist mehr froies Brom zugegen, als zugelassen werden soll. 3) Werden 2 cem Bromoform mit 2 cem kone. Schwefelsäure in einem zuvor mit Schwefelsäure gespülten Glass mit Glasstöpsel geschüttelt, so dürfen sie sich innerhalb 10 Minuten nur gelblich fürben. Dunkle Färbung könnte von fremden Bromderivaten, aber auch von zersetzten Präparaten berrühren. Eine längere Einwirkung der Schwefelsäure ist nicht auszuführen, weil allmählich auch reine Präparate durch kone. Schwefelsäure zersetzt werden.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt, in völlig angefüllten Gefässen, welche man zweckmässig nicht zu gross wählt.

Anwendung. Inhalirt wirkt das Bromeform bei Thieren außthesirend wie das Chloroform. Innerlich wird zu 20-50 Tropfen pro die als Sedativum bei Delirien und Erregungszuständen von Geisteskrauken gegeben. Die eigentliche Anwendung aber ist die gegen Keuchhusten der Kinder. Man giebt 3-4 Mal täglich 2-5 Tropfen in einem Theelöffel Wasser, aber niemals in den ganz leeren Magen. Die Wirkung soll sich schon am zweiten Tage deutlich zeigen. Man giebt:

Alteren Kindern in fortschreitenden Mengen. Erwachsenen 1,0-1,5 g.

Höchstgaben: pro dosi 0,5, pro die 1,5 g (Ergänzb.). Nach grösseren Bromoformgaben wird nach Omviero der Harn grün gefärbt; er reducirt alsdann Fenning sehe Lösung, polarisirt aber nicht. — In der Analyse bedient man sich des Bromoforms bisweilen zur Trennung spec. leichterer fester Körper von spec. schwereren.

Spiritus e Saccharo bromoformiatus.  Bromoform-Rum. Nach Gay.  Rp. Bromoformil 1,3	Mixtura Bromoformii GAY,
Chloreformii 0,3 Rum 120,0 Mischung soll von Kindern gut vertragen werden.	Rp. Bromoformii 1,20 Olei Amygdalarum 15,0 Gummi arabici 10,0 Sicupi Sacchari 30,0
Sirapus bromoformii Voisin. Münch. Ap. V.	Aquas 65,0. Ein Kaffeelöffel souldit cs. 0,05 g Bromoforn
Rp. Bromoformii 1,75 Thecturae Grindellae Tincturae Strychni aa 0,75 Thecturae Acoulti 1,0 Tincturae Bryoniae 0,5 Spiritus (30 Proc.) 25,0 Sirupi opfad 50,0 Strupi Aurantii corticis 105,0	Strupus Bromoformii Brémas Rp. Ilromoformii 5,0 Spiritus (95 Voi. Pros.) 45,0 Glycerini 150,0 Sirupi Sacchari 800,0.

Aqua bromoformata. 3 g Bromoform werden mit 1 Liter destillirten Wassers geschüttelt. An Stelle des unverdünnten Bromoforms zu gebrauchen.

# Chlorum.

I. Chlorum. Chlor. Chlorgas. Freies Chlor. Chlorine. Cl. Atomgew. = 35,5.

Das zu den Nicht-Metallen gehörende Element "Chlor" ist bei gewöhnlicher Temperatur und unter normalem Drucke ein grüngelbes Gas von erstickendem Geruche. Bei — 40° C. kann es unter gewöhnlichem Drucke oder bei + 15° C. durch einen Druck von 6 Atmosphären zu einer grünlich gelben, mit Wasser nicht mischbaren Flüssigkeit verdiehtet werden (flüssiges Chlor), welche bei — 102° C. zu einer gelben, krystallinischen Masse erstarrt. Das spec. Gewicht des Chlore ist auf Luft = 1 bezogen = 2,45, auf Wasserstoff = 1 bezogen = 35,5. — 1 l Chlorgas wiegt bei 0° C und bei 760 mm B = 3,17344 g. Das Chlor ist nicht breunbar. In Wasser ist Chlorgas löslich, und zwar löst Wasser von:

Das Maximum (Optimum) der Auflöslichkeit in Wasser liegt bei 9-10° C. Oberhalb aber auch unterhalb dieser Temperatur nimmt die Auflöslichkeit des Chlors in Wasser beträchtlich ab. Bei 100° C. ist sie gleich Null. Gegen 0° C. vereinigt sich das Chlor mit Wasser zu dem krystallisirenden Chlorhydrat Cl<sub>2</sub> + 10 H<sub>2</sub>O, wodurch natürlich seine Auflöslichkeit in Wasser ganz beträchtlich reducirt wird; dieses Hydrat zerfällt bei zunehmender Temperatur wieder in Chlor und in Wasser.

Im unverdünnten Zustande eingeathmet kann Chlor blitzschnell den Tod herbeiführen. Aber auch noch im Zustande erheblicher Verdünnung mit Luft wirkt es heftig reizend auf die Schleimhäute der Athmungsorgane und kann heftigen Schnupfen, Katarrh des Rachens und der Bronchien, ja selbst schwere Beschädigungen der Lungen hervorbringen. Gegenmittel gegen eingeathmetes Chlorgas ist Alkohol, und zwar athmet man diesen in Dampfform ein und niumt ihn zugleich per os als Likör, auch kann man Aetherweingeist einathmen und als Tropfen trinken.

Das Material zur Darstellung des Chlors im Laboratorium ist die Salzsäure (Chlor-wasserstoff, HCl), welcher zur Ueberführung in Chlor nur das Wasserstoff-Atom (durch Oxydation) entzogen zu werden braucht. Dies geschieht dadurch, dass man Substanzen, welche leicht Sauerstoff abgeben, auf die Salzsäure einwirken lässt. An Stelle von Salzsäure kann man auch Gemische von Kochsalz und Schwefelsäure verwenden.

Die wichtigsten Verfahren, nach welchen die Darstellung des Chlors im pharmacentischen Laboratorium geschieht, sind folgende:

 40 Th. trocknes Kochsalz (robes Natriumchlorid), 50 Th. grobgepulverter Braunstein, 100 Th. Englische Schwefelsäure, verdünnt mit 100 Th. Wasser. Ausgabe 23-24 Th. Chlorgas.

Das Kochsalz und der Braunstein werden gemischt zuerst in einen Kolben gegeben und nach Zusammenstellung des Gasentwicklungsapparates mit der verdünnten Schwefelsäure übergossen. Die Gasentwicklung geht sofort vor sich und wird später durch gelinde

Erwärmung im Sandbade im Gange erhalten.

2) Salzsäure und ein grosser Ueberschuss Braunstein in hasel- und wallnussgrossen Stücken. Die Chlorentwicklung erfolgt bei Anwendung von koncentrirter Salzsäure zunächst bei gewöhnlicher Temperatur, alsdam wird sie durch gelinde Erwärmung auf dem Sandbade oder Wasserbade unterstützt. Nach heendeter Gasentwicklung wird die Flüssigkeit von dem Braunsteinüberschuss abgegossen, der Braunstein mit Wasser abgewaschen und für eine spätere Darstellung aufbewahrt. Diese Methode der Chlordarstellung ist die bequemste und leichteste. Hierbei goben aus

100	Th.	Salzsäure	von	1,180	spec.	Gew.	fast	18	Th.	Chlor
100	-	H		1,170	17	B	П	17	В	н
100	27	TT	100	1,160	- 55	r		16	-Jn	H:
100	15	P		1,150	- 10	TI	[%	15	IF	TT.
100	-			1,140		57.	jā.	14	n	It:
100	27	11		1,180		lti.	16	13	TE	11
100	10.	19		1,124		18	20	12,4	th.	17
100	p	p	21	1,120	70	nt.	TH	12	15	78

3) Es werden übergossen 10 Th. Kaliumdichromat in kleinen Stücken mit 53 Th. Salzsäure von 1,160 spec. Gewicht. Die Gasentwicklung erfordert ein Erwärmen, und zwar kann dies über einem Drahtnetz mittels kleiner Flamme erfolgen. Es kann auch eine koncentrirtere oder dünnere Salzsäure genommen werden.

Salzs	aure	81	ec. Ge	w. Kali	umdí	chro	mat			. (	Chlo:	г.
	Th.	TOD	1,180	erfordern	21,8	Th.	and	geben	aus	circa	15,2	Th.
100	-	H	1,170	н	20,6	10.	11	н	.00	103	14,4	254
100	-	.00	1,160	71	19,4	Ħ	PR.	n	ps	170	13,5	
100	101	H	1,150	ph.	18,2	n		19	19	m	12,7	
100	н		1,140		17,0	pi	Pl	100	99	10	11,9	m
100	-	91	1,180	Pa.	15,8	15	FT	10	j.te	B	11,0	-165
100	1=	.01	1,124	17	15,0	10	m	The state of	PI	41	10,5	14.
100	И	47	1,120	-	14,6	В	.89	335	10	22	10,2	99

4) Ueber die Chlordarstellung aus Kaliumchlorat + Salzsäure siehe weiter unten.

Flüssiges Chlor wird gegenwärtig fabrikmässig dargestellt und in druckfesten, eisernen, inwendig verbleiten Gefässen in den Handel gebracht. Völlig trockenes Chlor greift nicht an: Gusseisen, Schmiedeeisen, Stabl, Phosphorbronze, Messing, Kupfer, Zink, Blei. Diese Verhältnisse ändern sich sofort, sobald das Chlor Feuchtigkeit enthält.

Chemie. Man erkennt das freie Chlor im koncentrirten Zustande an seiner gelbgrünen Farbe und auch noch im stark verdünnten Zustande an dem eigenthümlichen Geruche. Davon abgesehen an folgenden Reaktionen: 1) Es bleicht, namentlich bei Gegenwart von Wasser Pflanzenfarbstoffe wie Lackmus; Indigoblau wird in eine gelb gefärbte Verbindung übergeführt. 2) Es setzt aus Kaliumjodid Jod in Freiheit, färbt also Jodkali-Stärkepapier blau (diese Reaktion tritt aber auch ein mit Brom, Ozon, salpetriger Säure, Ferrichlorid). 3) Durch Schütteln mit metallischem Quecksilber wird das Chlor zu Mercurochlorid gebunden. 4) Aus Schwefelwasserstoff scheidet es Schwefel aus. 5) In wässeriger Flüssigkeit löst es Goldblatt allmählich auf. 6) Es färbt Stärkelösung nicht.

Man bestimmt das freie Chlor I) indem man einen Ueberschuss und zwar eine gewogene Menge reines, trocknes Mercurochlorid (Calomel), mit der wässerigen Chlorlösung

schüttelt. Der Gewichtsverlust des mit Weingeist gewaschenen Mercurochlorids mit 0,1507431 multiplicirt ergiebt die Menge des vorhanden gewesenen freien Chlors. Die Ergebnisse sind jedoch nur annähernde.

II) Maassanalytisch. A) Die Methode beruht damuf, dass Chier aus Metalljediden, z. B. Kaliumjedid, Kquivalente Meugen Jod in Freiheit setzt, welche durch Natriumthiosulfat bestimmt werden.

Man benutzt in der Regel eine 1/10-Natriumthiosulfatlösung, welche 24,8 g reines, krystallisirtes Natriumthiosulfat in 11 enthält (s. Reagentleu, Band II). 1 ccm dieser Lösung bindet 0,0127 g Jod und zeigt 0,00355 g Chlor an. B) Die Prior'sche chlorometrische Methode. Diese Methode beruht darauf, dass arsenige Säure sowohl durch Chlor als auch durch Jod unter bestimmten Bedingungen zu Arsensäure oxydirt wird.

1) 
$$\begin{array}{c} As_{2}O_{3} + 2H_{9}O + 2CI_{2} = 4HCI + As_{3}O_{8} \\ 198 & 142 \end{array}$$

$$As_{2}O_{3} + 2H_{2}O + 2J_{3} = 4HJ + As_{2}O_{8} \\ 198 & 508 \end{array}$$

Diese Ueberführung der arsenigen Säure erfolgt in saurer Lösung nur unvollständig, quantitativ aber in alkalischer Lösung. Für den letzteren Fall würde also die Umsetzungsgleichung lauten:

2) 
$$K_3A_5O_4 + Cl_4 + H_2O = 2HCl + K_3A_5O_4 K_3A_5O_3 + J_9 + H_2O = 2HJ + K_4A_5O_4.$$

Stöchiometrisch sagen beide Formeln das Gleiche, nämlich: 198 Th. Arsenigsäureanhydrid werden durch 142 Th. Chlor oder durch 508 Th. Jod zu Arsensäureanhydrid oxydirt. — Man bedarf zu dieser Bestimmung:

1/10-Kaliumarsenitlösung. 4,95 g reines Arsenigsäureanhydrid (genau gewogen), wird mit 5—10 g Kaliumblkarbonat und etwa 200 cem Wasser auf dem Wasserbade crwärmt. Wenn sich der grösste Theil aufgelöst hat, giesst man die klare Lösung in einen 1-Literkolben mit Marke ab, bringt zu dem Rückstand noch 2—5 g Kaliumblkarbonat + Wasser, erhitzt von neuem, giesst wieder klar ab und setzt dies fort, bis alles Arsenigsäureanhydrid in Lösung übergeführt ist. Dann fügt man zur Lösung noch etwa 20 g Kaliumblkarbonat, und füllt nach völligem Erkalten mit Wasser bis zur Marke auf.

 $^{1}/_{10}$ -Jodlösung. 12,7 g reines, trocknes Jod werden mit Hilfe von etwa 20 g reinem, jodsäurefreiem Kaliumjodid in Wasser zu 11 gelöst (vergl. Reagentien).

Sind beide Lösungen mit reinen Chemikalien genau bereitet, so verbraucht 1 ccm Jodlösung genau 1 ccm der Kaliumarsenitlösung zur Eutfärbung und 1 ccm Kaliumarsenitlösung zeigt 0,0127 g Jod oder 0,00355 g Chlor an. — Bei diesen Bestimmungen ist der Titer der Jodlösung zu Grunde zu legen, welches in der unter Reagentien angegebenen Weise gegen die Natriumthiosulfatlösung ermittelt wird.

C) Die GRAHAM-OTTO'sche Mothode. Diese Methode beraht auf der Oxydation von Ferrisalzen durch Chlor zu Ferrosalzen nach der Gleichung

$$2 \text{FeO} + H_1 O + Cl_2 = 2 \text{HCl} + \text{Fe}_2 O_9.$$

Als Ferrosalz, welches oxydirt wird, benutzt man eine mit Schwefelsäure oder Salzsäure stark angesäuerte Lösung von Ferroammoniumsulfat  $\text{FeSO}_4$ .  $(\text{NH}_4)_2\text{SO}_4 + 6\,\text{H}_2\text{O}$  und lässt von der freies Chlor enthaltenden Flüssigkeit soviel zufliessen, bis alles Ferrosalz zu Ferrisalz übergeführt ist. Den Endpunkt der Reaktion erkennt man darun, dass die Reaktionsflüssigkeit durch Ferricyankalium nicht mehr gebläut wird (Tüpfelprobe).

II. Aqua chlorata (Germ.). Aqua Chlori (Austr. U-St.). Chlorum solutum (Helv.). Liquor Chlorl. Solution of Chlorine (Brit.). Chlore dissous (Gall.). Chlorwasser. Aqua oxymuriatica. Von den genannten Pharmakopöen führt es die Brit nur unter den Reagentien auf, die übrigen haben es im Text aufgenommen. Die Selbst-

darstellung dieses wichtigen Präparates ist dringend zu empfehlen, da das vom Drogisten bezogene häufig zersetzt ist, woraus übrigens dem Drogisten ein Vorwurf nicht gemacht werden darf.

Darstellung. Ein starkwandiger Stehkolben a, der unter der Bezeichnung "Chlorgaskolben" in der Reihe der anderen gläsernen Apparate zur Hand steht, wird bis zu "], seines Rauminhaltes mit ungefähr haselnussgrossen und durch Absieben vom Palver befreiten Braunsteinstücken gefüllt, auf ein Drahtnetz oder in ein Sand- oder Wasserbad gestellt, mit einer angemessenen Meuge") roher Salzsäure beschickt, mit einem Stopfen, dem ein gläsernes Gasleitungsrohr e und ein Sicherheitsrohr b eingesetzt ist, geschlossen.

Das entwickelte Chlorgas wird, um mitfibergegangene Salzsäure zu beseitigen, zuerst in einer wenig Wasser enthaltenden Waschflasche d gewaschen, sodann zur Absorption in destillirtes Wasser e geleitet.

Da das Einathmen von Chlor schädlich ist, so nehme man die Operation unter einem gut wirkenden Abzuge oder im Freien vor. Da das Chlorwasser durch direktes Sonnenlicht, abenso durch zerstreutes Tageslicht Zersetzung erfährt, so stelle man die Absorptionsflasche in eine Papphillse oder umwickle sie mit einem Tuche.

Wird eine Salzsäure mit einem Gehalte von 30—35 Proc. Chlorwasserstoff angewendet, so geht die Chlorentwicklang längere Zeit ohne künstliche Erwärmung vor sich. Sobald die in dem Absorptionswasser aufsteigenden Gasblasen spärlich auftreten,

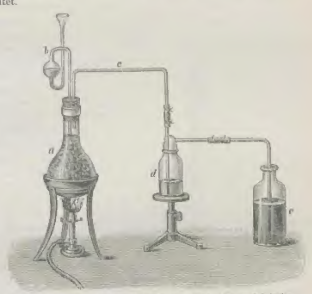


Fig. 189. Apparat zur Chlorgasdarstellung aus Braunstein und Salzsfüre.

wird der Kolben gelinde erwärmt. Eine Temperatur von 58—70°C, genügt. Hat man kein zu grosses Entwicklungsgests und hat man dieses auf ein Drahtnetz gestellt, so genügt die kleine Flamme einer Weingeistlampe, es darf aber die Flamme das Drahtnetz (oder den Kolbenboden) nicht berühren, weil eine starke örtliche Erhitzung am Kolbenboden ein Zerspringen desselben herbeiführen könnte. Zur Darstellung von 3 l Chlorwasser genügt ein Kolben von 500 cem Bauminhalt, welcher bis dicht unter den Stopfen mit Braunsteinstücken und mit 200—250 g einer rohen 29 bis 30 procentigen Salzssure beschickt wird. Zwei Flaschen I und II von weissem Glase und mit Glasstopfen versehen, jede nur bis zur Hälfte ihres Bauminhaltes mit ausgekochtem und wieder erkaltetem destillirtem Wasser beschickt und durch eine Hülle vor Tageslicht geschützt, stehen zur Hand. In das Wasser der einen Flasche I lässt man nun durch das Gasleitungsrohr das Chlorgase angefüllt zeigt. Man nimmt alsdann diese Flasche fort und legt die andere Flasche II vor, jene aber verschliesst man mit dem Stopfen sofort und schüttelt sie kräftig. Das Wasser aber

<sup>&#</sup>x27;) Der Braunstein muss noch in einer 5-10 cm hohen Schicht aus der Salzsäure berausragen.

sorhirt das Gas, und wenn man die Flasche dann öffnet, so strömt mit Gewalt die Eussere Luft hinein. Ist der leere Raum der Flasche II mit Chlorgas gefüllt, so nimmt man sie fort, verschliesst sie mit dem Stopfen und legt wieder die Flasche I vor. Die von der Gasleitungsröhre weggenommene Flasche wird ebenfalls geschüttelt. Dieses Wechseln der Flaschen und das Schütteln geschicht so oft, bis das Wasser Chlorgas nicht mehr absorbirt, bis also nach dem Schütteln der leere Raum der Flasche mit gelbgrünlichem Gase gefüllt bleibt und beim Aufheben des Stopfens ein Eindringen der Luft nicht bemerkbar ist. Mit dem auf diese Weise dargestellten Chlorwasser, welches bei der später vorzunehmenden Prüfung den richtigen Gehalt zeigte, werden dunkle Flaschen von 200 cem Rauminhalt mit gut eingeriebenen Glasstopfen bis zur Mündung angefüllt, die Glasstopfen aufgesetzt, mit kaltem Wasser die Flaschen abgespült, mit einem Tuche abgetrocknet, dann sogleich mit feuchtem Pergamentpapier dicht tektirt und aun alsbald in den Kellerraum gebracht. Diese Operationen geschehen an einem luftigen Orte,

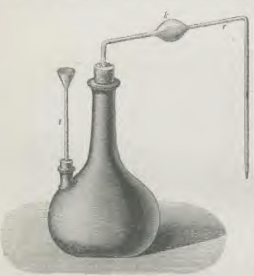


Fig. 190, Thankolben zur Chlorgasentwicklung.

and man hütet sich immer sorgsam, Chlorgas einzustmen. Sollte letzteres dennoch geschehen sein, so gebrauche man sofort die oben Seite 810 angegebenen Gegenmittel.

Nach Beendigung der Darstellung wird der Kolben, sobald er erkaltet ist, geöffnet, die Flüssigkeit in eine Kloake gegossen und das zurückbleibende Mangansuperoxyd einige Male durch Eingiessen von Wasser und Ausgiessen abgewaschen. (Vorsicht wegen Einathmens von Chlor!) Nachdem man alles Wasser aus dem Kolben hat abtropfen lassen, schliesst man ihn wieder mit dem Stopfen und dem Gasleitungsrohr und hebt ihn für eine spätere Operation auf.

Darstellung grösserer Mengen Chlorwasser. Die Zerbrechlichkeit der gläsernen Kolben, die Ernenerung der durch das Chlorgas zerstörten Korkstopfen sind sehr

unangenehme Umstände, welche man so viel als möglich zu vermeiden sucht. Man hat daher Kolben von feuerfestem Thon, die auf specielles Verlangen mit eingeriehenen und durchbohrten Stopfen aus gebranntem Thon oder aus Talkstein versehen werden, als Chlorgasentwicklungsgefässe angefertigt. Sollte das Gasleitungsrohr nicht dicht die Bohröffnung schliessen, so nimmt man etwas Siegellack zu Hilfe. Der Kolben hat eine Tubulatur zur Aufnahme eines Trichterrohrs, welches zugleich als Sicherheitsrohr dient. Man füllt den Kolben mit den Braunsteinstücken, setzt das Gasleitungsrohr auf (macht den Stopfen erforderlichen Falles mit Kitt dicht) und giesst durch das Trichterrohr, welches bis auf den Boden des Kolbens reicht, die Säure.

Wie in der Abbildung ersichtlich, ist dem Kolben ein Gasleitungsrehr aufgesetzt. Dieses Rohr hat in der Mitte des aufsteigenden Theiles r eine kugelförmige Erweiterung, in welcher sich etwa infolge der Gasentwicklung fortgerissene Theileben des Kolbeninhaltes neben Feuchtigkeit ansammeln und daraus bei größerer Anhäufung in den Kolben zurückfliessen können. (Fig. 190.)

Die Darstellung von Chlor aus Chlorkaikwürfeln im Kirr'schen Apparate ist für chemische Laboratorien ganz zweckmässig, zur Erzeugung von Chlorwasser im pharmaceutischen Laboratorium aber bieten diese Würfel keinen Vortheil.

Da Wasser von +9 bis + 10° C. die grösste Menge Chlorgas absorbirt, so empfiehlt es sich, das mit Chlor zu sättigende Wasser auf dieser Temperatur zu erhalten, im Sommer durch Einstellen der Absorptionsgefässe in Eiswasser, im Winter durch Einstellen in erwärmtes Wasser. Letztere Vorsichtsmassregel verabsäume man im Winter unter keinen Umständen, da sich sonst bei + 1 bis + 3° C. Krystalle von Chlorhydrat Cl. + 10 H.O bilden, welche in der Regel die Glesröhren verstopfen. Ein bei 10° C. gesättigtes Wasser kann 0,7-0,8 Proc., ein bei 20° C. gesättigtes immer noch 0,5 Proc. Chlor enthalten.

Eigenschaften. Völlig gesättigtes Chlorwasser ist eine klare, blass-grünlichgelbliche Flüssigkeit von schwach styptischem, etwas schaffem Geschmacke und erstickendem Chlorgeruche. Lackmusfarbstoff und andere organische Farben werden durch dasselbe gebleicht. Der Luft ausgesetzt, stösst es Chlorgas aus, und unter dem Einflusse des Tageslichtes zersetzt es sich, indem das Chlor mit einer entsprechenden Menge Wasserstoff des Wassers Chlorwasserstoffshure bildet und Sauerstoff frei wird: H<sub>2</sub>O + Cl<sub>3</sub> = 2 HCl + O. Es muss mindestens 0,4 Proc. freies Chlor enthalten.

Es fordern: Anstr. Brit. Gall. Germ. Helv. U-St. (Ges. Ges. So.,4 % > 0,4 % > 0,4 % > 0,4 % > 0,4 %

Aufbewahrung. Da das Wasser nur zwischen 8—12° C. die grössere Menge Chlor absorbirt, so wird auch das bei dieser Temperatur gesättigte Chlorwasser bei höheren Temperaturen mehr oder weniger Chlorgas entweichen lassen. Unsere Keller, welche durchschnittlich eine Temperatur von + 12° C. haben, eignen sich also am besten als Aufbewahrungsort des Chlorwassers. Als Aufbewahrungsgefässe passen starkwandige, gelbe oder blaue Flaschen von 100—200 ccm Rauminhalt mit etwas konischen Glasstopfen, welche Flaschen bis unter den Stopfen mit dem Chlorwasser angefüllt, mit Pergament-papier tektirt werden. Schwarze oder sogenannte Hyalithgläser haben das Unangenehme, dass sie nicht durchsichtig sind. Sie sind auch zwecklos, wenn man die mit Chlorwasser gefüllten Flaschen in einen mit Deckel versehenen Holzkasten oder in Blechbüchsen einstellt. Die Hauptsache ist, dass in den Flaschen keine atmosphärische Luft verhanden ist. Bei einer solchen Aufbewahrung, geschützt vor Licht und Luft, bleibt das Chlorwasser monatelang von untadelhafter Beschaffenheit. In dem Dispensirlokale hält man ein Gefüss mit Chlorwasser nicht gern zur Hand, sondern holt den Jedesmaligen Bedarf aus dem Keller.

Bei Dispensation des Chlorwassers vergesse man nicht, dass dieses stets Chlor abgiebt und daher, in eine Flasche gegossen, diese mit Chlorgus füllt. Gieset man nan aus einem anderen Gefässe Flüssigkeit dazu, so steigen die Chlordämpfe in dieses auf und ertheilen dem Inhalte Chlorgeruch. Das Chlorwasser wird daher stets den Mixturen zuletzt zugesetzt. Die Mixturen dispensirt man in gelben Gläsern, obgleich das freie Chlor in Arzneimischungen kaum eine Stunde frei bleibt und gewöhnlich gebunden wird. Mischungen aus Chlorwasser mit schleimigen Flüssigkeiten, Altheesirap, Altheesufguss, gefärbten Zuckersäften etc. verlieren in wenigen Minuten ihren Chlorgeruch oder ihr freies Chlor; gefärbte Säfte werden ganz oder theilweise entfärbt. Wird Chlorwasser in einer Mischung abgegeben, in welcher eine Zersetzung oder Bindung des Chlors nicht zu erwarten ist, so eind metallene Löffel zum Einnehmen nicht zu verwenden oder es sind dieselben nach dem Einnehmen sofort in Wasser zu stellen. Vor dem Riechen an der Mischung ist zu warnen.

Prafung: 1) Chlorwasser sei völlig flüchtig. Einige Gramme in einem Glas-

schälchen verdampft, sollen keine Spur eines fixen Rückstandes hinterlassen.

2) Es soll von Chlorwasserstoff möglichst frei sein. Man schüttelt en. 30,0 des Chlorwassers mit 5,0-8,0 reinem Quecksilber krüftig durcheinander, bis der Chlorgeruch verschwunden ist, filtrirt und prüft mit Lackmuspapier. Eine äusserst schwache Röthung macht das Prüparat nicht verwerflich, da fast ein jedes einige Zeit aufbewahrte Chlorwasser diese Reaktion giebt. Silbernitratiösung erzeugt in dem Filtrat gemeiniglich eine Trübung, nur soll sie eine sehr schwach opalisirende sein. Diese Spar Salzsäure ist auf das Chlorwasser als Medikament ohne allen Einfluss.

3) Gehaltsbestimmung. 25 cem Chlorwasser werden in ein, eine konc. Auflösung von 1 g Kaliumjodid enthaltendes Erlennersussehes Kölbehen gegossen. Zu der durch ausgeschiedenes Jod braun gefärbten Flüssigkeit lässt man so viel 1/10-Natriumthiosulfatlösung zulaufen, dass die Flüssigkeit nur noch schwach gelb gefärbt erscheint. Dann fügt man etwas Stärkelösung hinzu und titrirt die blaugefärbte Flüssigkeit mit der 1/10-Natriumthiosulfatlösung bis zur eben eintretenden Farblosigkeit.

Hierzu sollen nach Germ. mindestens 28,2 ccm, nach Helv. 30,0 ccm 4<sub>10</sub>-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein. Da 1 ccm 4<sub>10</sub>-Normal-Natriumthiosulfatlösung = 0,00355 g Chlor entspricht (s. S. S12), so worden bei dieser Prüfung nach Germ. = 0,40044 Proc., nach Helv. = 0,420 Proc. freies Chlor nachgewiesen.

Anwendung. Das Chlorwasser wirkt wegen seines Gehaltes an freiem Chlor desinficirend und wird innerlich zu 0,5—1,5—3,0 g, mit ca. der 10 fachen Menge Wasser verdünnt, bei fieberhaften und entzfindlichen Krankheiten mit dem Charakter der Blutzersetzung, bei Scharlach, Blattern, Erysipel, Typhns, Ruhr, beginnender Asiatischer Cholera, merkurieller Stomatitis, Vergiftung mit Wurst-, Käsegift gegeben, äusserlich gegen Biss- und Stichwunden giftiger oder wilthender Thiere, zur Desinfektion jauchiger Wunden, zu Gurgelwässern, zu Umschlägen bei Leberkrankheiten gebraucht. In der Technik und in der Oekonomie benutzt man es als Bleichmittel, in der Chemie als Oxydationsmittel.



Chlor und Chlorwasser zu Desinfektionszwecken. Letzteres bereitet man billig und bequem (selbst im Wohnzimmer, ohne der geringsten Belästigung durch Chlorgus ausgesetzt zu sein) in folgender Weise.

Eine Flasche a wird halb mit Wasser gefüllt und ihr ein Kork mit 2 starken Glassöhren dicht aufgesetzt, von welchen das Rohr d die Stelle eines Ventils vertritt, denn es ist unten geschlossen und nicht weit von dem geschlossenen Ende mittelst einer runden Feile unter Beihilfe von Petroleum durchbohrt. Durch Auf- und Abwärtsschieben dieses Ventilrehres kann man beliebig den inneren Raum der Flasche a mit der Russeren Luft in Kommunikation setzen oder davon abschliessen. Das andere Glasrohr e ist von starken

Glase, an dem einen Ende, welches bis auf den Boden der Flasche hinabreicht, zu einer offenen Spitze e ausgezogen, so dass das durch diese ca. 1/2 mm weite Oeffnung austretende Gas nur kleinere Blasen bildet. Der aus dem Kork nach aussen austretende Theil dieses Glasrohrs e ist gebogen und an seinem Ende mit einem Kork armirt, welcher als Schlass eines kleinen Kolbens b mit angelegtem Rande (Wulstrande) dient. In den Kolben giebt man zuerst Salzsäure, dann schilttet man das nötbige Kalinmehlerat dazu und legt ihn fest an das Rohr e an. Die Chlorentwicklung beginnt sofort, im übrigen sehr ruhig. Anfangs schiebt man das Ventil d abwärts und setzt das Innere der Flasche mit der äusseren Luft in Kommunikation, schliesst es aber, sobald sich ein Austroten von Chlor bemerkbar macht. Die Gasentwicklung wird später spärlicher. Ein Erwärmen des Kölbehens b darf nicht stattfinden, die Flasche selbst hat man auch nicht nöthig zu schüttele, sondern man lässt sie ruhig an einem schattigen Orte stehen. Um ein Wasser von dem Chlorgehalt des officinellen Chlorwassers darzustellen, giebt man in das Kölbehen auf je 1000,0 vorgelegten Wassers 2,5 Kaliumehlerat 25,0 25 procentige Salzsäure oder auf 10000 Th. Wasser 25 Th. Kaliumehlerat und 250 Th. 25 procentige Salzsäure.

Ein solches Chlorwasser benntzt man in Fällen, wo die Anwendung von Chlorkalk gern gemieden wird, z.B. zum Waschen von Geweben aus thierischer Faser, von Bettstellen, Möbeln, Paneelen. Das Bestreichen mit diesem Chlorwasser wird mit einem Borsteupinsel oder einem Schwamme, an einen Stiel befestigt, ausgeführt. Zur Desinfektion

der Wäsche von Cholcrakranken, Blatternkranken etc. wird das Chlorwasser mit einem gleichen bis doppelten Volum Wasser verdünnt.

Zur Desinfleirung der Aborte hängt oder stellt man von einander entfernt 2 Kölbehen mit Chlorentwicklungsmischung aus Kaliumehlerat und Salzsäure abends in die Gruben hinein. Auf Gruben für 25 Menschen reichen pro Tag im Sommer, von einem Abend zum andern, 5 g Salz und 50 g bis auf einen Gehalt von 25—30 Proc. verdünnter roher Salzsäure vollständig aus. Der Materialwerth beträgt 4—5 Pfg. Das Chlorgus entwickelt sich allmählich und verbreitet sich über die Oberfläche der Fäkalschicht und steigt nur in unbedeutender Menge nach oben. Vor neuer Beschiekung der kleinen Desinfektoren giesst man den Inhalt derselben in die Grube und spült mit Wasser nach,

III. Calcaria chlorata. (Germ. Heiv.). Calcium hypochlorosum (Austr.). Calx chlorinata (Brit.). Calx chlorata (U-St.). Chlorure de chaux sec (Galk.). Calx chlorata. Calcaria hypochlorosa. Calcaria oxymuriatica. Calciumhypochlorit. Unterchlorigsnurer Kalk. Chlorkalk. Bleichkalk. Ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemisch verschiedener Verbindungen. Er wird in chemischen Fabriken durch Sättigung von Kalkhydrat mit Chlorgas erzeugt. Das zu dem Process nothwendige Chlor gewinnt man nach verschiedenen Verfahren (von Weldon, Hurtes-Deacon und Weldon-Pecmer), welche in Band I des Kommentars von Hager-Fisches-Hartwich unter Calcaria chlorata näher beschrieben sind und sämmtlich bezwecken, den theuren Braunstein bei der Chlorbereitung entwoder völlig auszuschliessen oder zu regeneriren. Diesen Verfahren wird indessen schon heute eine beachtenswerthe Konkurreuz gemacht durch die elektrolytische Darstellung des Chlors aus Kochsalz, bei welcher als zweites Produkt Natronhydrat bez. Natriumkarbonat erhalten wird.

In den Handel gelangt der Chlorkalk in verschiedenen Sorten, welche in Deutschland nach Procenten wirksamen Chlors (s. w. u.) bezeichnet werden. Die Austr. verlangt einen Chlorkalk mit 20 Proc., andere Pharmakopöen verlangen einen solchen mit 25 und mehr Proc. wirksamen Chlors, doch ist die Technik im Stande, Chlorkalk mit einem Gehalt von rund 40 Proc. wirksamem Chlor darzustellen.

Eigenschaften. Der Chlorkalk bildet ein weisses oder fast weisses, krümeliges, trockenes Pulver von eigenthümlich chlorähnlichem Geruche, unangenehm zusammenziehendem Geschmacke und von alkalischer Reaktion. Durch Behandeln mit 10—11 Th. Wasser werden ihm das Calciumhypochlorit und das Calciumchlorid entzogen, während das Calciumhydroxyd ungelöst bleibt, und zwar wird durch Behandeln mit wenig Wasser zunächst vorzugsweise das Calciumchlorid, durch Behandeln mit mehr Wasser alsdann auch das Calciumhypochlorit in Lösung übergeführt.

Durch Einwirkung von Licht und Wärme werden aus dem Chlorkalk allmählich Sauerstoff und Chlor abgegeben, wobei schliesslich ein Gemisch von Calciumchlorat [chlorsaurem Calcium Ca(O<sub>z</sub>CI)<sub>s</sub>] und Chlorcalcium CaCi<sub>s</sub> hinterhleibt.

Mit einem Ueberschuss von Säure behandelt, giebt er seinen gesammten Chlorgehalt in Form von freiem (wirksamem) Chlor ab, d. h. je 1 Mol. Calciumhypochlorit-Calciumchlorid liefert 4 Atome Chlor:

$$Ca(OCl_{2})_{a}$$
.  $CaCl_{2} + 4HCl = 2H_{2}O + 2CaCl_{2} + 4Cl$ .  $Ca(OCl_{2})_{a}$ .  $CaCl_{3} + 2H_{2}SO_{4} = 2H_{2}O + 2CaSO_{4} + 4Cl$ .

Die Entbindung von Chlor aus dem Chlorkalk erfolgt schon durch die Einwirkung von Essigsäure, ja sogar von Kohlensäure.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach kann der Chlorkalk praktisch betrachtet werden als eine Verbindung von Calciumhypochlorit mit Calciumchlorid und Calciumhydroxyd in unbestimmten Verhältnissen also

Für die Praxis ist der wesentliche Bestandtheil das Calciumhypochlorit Ca(OCI)<sub>2</sub>, denn nur dieses, nicht aber auch das Calciumchlorid ist im Stande mit Säuren, z. B. Salzsäure, freies Clor zu bilden.

$$Ca(OCI)_2 + 4HCI = 2H_2O + CaCl_2 + 2Cl_2$$
.

Daher gilt denn auch der Procent-Gehalt an Chlor, welcher unter diesen Bedingungen aus dem Chlorkalk in freiem Zustande abgespalten werden kann, als Maassetab für die Bewerthung des Chlorkalk (über die französische Bewerthung s. w. u.). Man wird also als 20 procentig einen solchen Chlorkalk zu bezeichnen haben, der beim Zusammenbringen mit Salzsäure 20 Proc. seines Gewichtes an freiem Chlor entbindet etc. Es verlangen Procente wirksames Chlor:

Austr. Brit. Gall. Germ. Helv. U-St. 20°/<sub>0</sub> 33°/<sub>0</sub> 28,62°/<sub>0</sub>') 25°/<sub>0</sub> 25°/<sub>0</sub> 35°/<sub>0</sub>.

Prüfung. 1) Der Chlorkalk soll ein trockenes, weisses Pulver darstellen, nicht eine schmierige feuchte Masse sein, was darauf hinweisen würde, dass er bereits in Zersetzung begriffen ist. 2) 0,5 g einer dem Inneren des Vorrathes entnommenen Durchschnittsprobe werden in einem Erlenwerzenschen Kölbehen mit 100 ccm Wasser angeschüttelt, dann mit einer Lösung von 1 g Jodkalium in 20 ccm Wasser gemischt und diese Flüssigkeit mit 20 Tropfen Salzsäure angesäuert. Das durch das freie Chlor in Freiheit gesetzte Jod fürbt die Flüssigkeit rothbraun. Man lässt nun soviel 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung zufliessen, bis die Färbung nur noch hellgelb ist, dann fügt man stwas Stärkelösung hinzu und titrirt die durch Bildung von Jodstärke blaugefärbte Flüssigkeit bis zur gerade eintretenden Farblosigkeit. Hierzu sind bei einem 25 procentigen Chlorkalk mindestens 35,2 ccm 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich.

Ein Chlorkalk von 20 Proc. beansprucht unter den nämlichen Bedingungen 28,2 ccm, ein solcher von 33 Proc. = 46,5 ccm, ein solcher von 35 Proc. = 49,5 ccm  $\frac{1}{40}$ -Normal-Natriumthiosulfatlösung.

Aufbewahrung. Durch Einwirkung von Licht und Wärme erleidet der Chlor-kalk, wie sehon erwähnt, unter Abgabe von Chlor und Sauerstoff eine Zersetzung in chlor-saures Calcium und Chlorcalcium. Ein solches Gemisch ist sehr hygroskopisch, daher meist sehmierig und entbehrt die Fähigkeit, in der Kälte mit verdünnten Säuren Chlor zu entbinden. — Es empfiehlt sich, grössere Vorräthe von den Chlorkalk in Fässern an einem kühlen Orte, vor Licht möglichst geschützt aufzubewahren.

Wiederholt wurde beobachtet, dass festgeschlosseno Flaschen mit Chlorkalk explodirten. Als Ursache für diese Explosionen nimmt man die durch Wirkung des Sonnenlichtes erfolgende Zersetzung in dem vorher erwähnten Sinne an. Die sich daraus ergebende Schlussfolgerung ist, Chlorkalkgefüsse nicht zu dicht zu verschliessen. Uebrigens sind solche Explosionen namentlich bei hochprocentigen Sorten beobachtet worden.

Aber selbst trotz möglichster Vorsicht bei der Außbewahrung geht der Gebalt des Chlorkalks an wirksamem Chlor allmählich zurück, im Monat durchschnittlich um 0,6 Proc. — Chlorkalklösung en sind wegen der Möglichkeit des Ueberganges in chlorsaures Calcium durch Anreiben des Chlorkalks im Mixturmörser mit kaltem Wasser unter Ausschluss jeder Erwärmung zu bereiten und stots filtrirt abzugeben.

Die Abgabe des Chlorkalks in Substanz erfolgt in Thonkruken mit aufgelegter Pappscheibe; bei grösseren Mengen empfiehlt sich das Auflegen eines Deckels von Holz.

Wirkung und Anwendung. Chlorkalk hat wegen seiner Fähigkeit, Chlor abzugeben, desinsteirende Eigenschaften, ausserdem wirkt er örtlich ätzend, adstringirend, austrocknend. Kleine Gaben sind innerlich ohne erhebliche Wirkung, grössere Gaben wirken ätzend, erzeugen Erbrechen, Durchfall. Innerlich sindet der Chlorkalk nur selten Anwendung (in Gaben von 0,1-0,2-0,4 g) bei Typhus, Dysenterie, skrophulösen Drüsenanschwellungen, Lungentuberkalose; dagegen häusig äusserlich als Desinsektionsmittel,

b) Die Gall, verlangt einen Chlorkalk von mindestens 90° GAY-LUSSAC. Vergl. S. 820.

als Einstreupulver, in Lösung (1 auf 29-25 Wasser) zum Hinaufziehen in die Nase, zu Gurgelwässern, Einspritzungen, Verbandwässern etc. In Mischung mit Pflanzenschleim, Zuckersirap und anderen organischen Stoffen geht das wirksame Chlor des Chlorkalks mehr oder weniger schnell verloren. Chlorkalklösungen werden stets durch Anreiben des Chlorkalks im Porcellanmörsor mit kaltem Wasser bereitet und filtrirt dispensirt. In der Technik wird der Chlorkalk als Bleichmittel, ferner in der Färberei, zum Entfuseln des Weingeistes etc. gebraucht. Fäkalien werden behufs Desinfektion mit dem

Chlorkalkwürfel zur Darstellung von Chlor bestehen aus einer Mischung von Gips and Chlorkalk, welche durch starken Druck in Formen gebracht wurde.

Dispensation. Mischungen des Chlorkalks mit brennbaren Stoffen erhitzen sich und explodiren nicht selten, Solche Mischungen bestehen z. B. aus 1) Chlorkalk, Schwefel. - 2) Chlorkalk, Schwefel, Salmiak. - 3) Chlorkalk, Salmiak (hier wird selbst Gelegenheit zur Bildung von Chlorstickstoff gegeben, welcher schon in minimalen Mengen heftige Explosionen bewirkt). - 4) Chlorkalk, flüchtige Oele, Benzin, Petroleum.

Mischungen von Chlorkalk mit Salmiak muss der Apotheker als gefährlich herzustellen zurlickweisen.

Technische Werthbestimmung. Obgleich die im Vorstehenden angegebene Werthbestimmung des Chlorkalks nach den Pharmakopeen ganz befriedigende Resultate giebt, so erfolgt die Werthbestimmung in der Technik doch nach anderen Methoden und zwar entweder nach Penor oder nach Penor-Mone. Von Wichtigkeit ist zunächst die Vorbereitung des Chlorkalks zur Analyse:

Man reibt 10 g Chlorkalk im Ausgussmörser mit Wasser fein an, setzt nach und nach mehr Wasser zu und schlämmt den Chiorkalk damit in einen 1-Liter-Kolben, reibt den Rückstand wieder mit Wasser au, spült alles sorgfältig in den Kolben, füllt in diesem bis zur Marke auf und mischt durch Umschütteln. Zur Gehaltsbestimmung nimmt man nan nicht etwa die klar abgesetzte oder gar filtrirte Lösung, sondern man misst die zu entnehmenden Mengen der gut umgeschüttelten milchähnlichen Flüssigkeit wie sie ist ab. Man erhält so konstantere und richtigere Resultate, als wenn man die klar abgesetzte Flüssigkeit bestimmen würde, weil nämlich in dem nicht gelösten Rückstande noch aktives Chlor enthalten ist.

A. Nach PENOT. Man misst 50 ccm der wie oben angegeben bereiteten, wohl-A. Nach Fraor. Man misst 50 ccm der wie oben angegeben bereiteten, wohldurchmischten Chlorkalkmilch ab, bringt sie in ein Becherglas und lässt nun aus einer 50 ccm fassenden Bürette von der auf S. 812 angegebenen Kaliumarsenitlösung unter stetem Umrühren langsam, zuletzt tropfenweise zufliessen, bis 1 Tropfen der Reaktionstüssigkeit, auf frisch bereitetes Jodkaliumstärke-Papier gebracht, dieses nicht mehr blaufärbt. [Man rührt 3 g Kartoffelstärke mit 250 ccm kaltem Wasser an, kocht unter Umrühren, fügt eine Lösung von 1 g Kaliumjodid und 1 g krystallsirtem Natriumkarbonat hinzu, füllt auf 500 ccm auf, tränkt damit Filtrirpapierstreifen und trocknet diese.] Dieser Punkt ist leicht und sicher zu treffen, da die allmählich schwächer werdende Färbung des Reagenspapiers darauf hinweist, dass derselbe bald erreicht ist, und dass man somit die Punkt ist leicht und sicher zu treifen, da die allmähnen schwächer werdende Färbung des Reagenspapiers darauf hinweist, dass derselbe bald erreicht ist, und dass man somit die Probeflüssigkeit nur noch tropfenweise zusetzen darf.

Multiplicitt man die Menge der verbrauchten com 1/10-Kaliumarsenitlösung mit 0,00355 g, so erhält man die in 0,5 g Chlorkalk enthaltene Menge aktiven Chlors.

B. Nach Prior-Mohn. Man bedarf hierzu der auf S. 812 angegebenen Lösungen

von Kaliumarsenit und Jod. Man bringt 50 ccm der oben erwähnten Chlorkalkmilch in einen Kolben, lässt einen Beberschuse von Kaliumarsenitlösung zufliessen, [so dass also 1 Tropfen Jodkaliumstärke-Papier nicht mehr bläut]. Alsdann verdünnt man mit 150-200 com Wasser, fügt etwas kalt bereitete Lösung von Ammoniumbikarbonat, sowie etwas Stärkelösung hinzu und titrirt mit der Jodlösung auf Blau. Die blaue Färbung muss beständig bleiben, auch wenn noch etwas Ammoniumbikarbonatlösung zugesetzt wird.

Sind beide Titrirlösungen [Kahumarsenitlösung und Jodlösung] genau <sup>1</sup>/<sub>10</sub> normal, stehen sie also genau aufeinander ein, so zieht man einfach die verbrauchten Kubikcentimeter Jodlösung von den zugesetzten Kubikcentimetern Kaliumarsenitlösung ab. Multiplieirt man den verbleibenden Rest der Kubikcentimeter mit 0,00355 g, so erhält man die

in 0,5 g Chlorkalk enthaltene Menge wirksames Chlor.

Beispiel. Augewendet 50 ccm der Lösung (= 0,5 g Chlorkalk). Zugesetzt = 50 ccm Kaliumarsenitlesung. Zurücktitrirt = 5,3 ccm Jedlösung. 50,0 ccm minus 5,3 ccm = 44,7 ccm. 44,7 × 0,00355 = 0,158685 g Chlor.

Da diese Menge Chlor in 0,5 g Chlorkalk enthalten ist, so enthält der Chlorkalk =

31,74 Proc. wirksames Chlor.

Französische Werthberechnung. Chlorometrische Grade. Gar-Lussac'sche Grade. Nach dieser Art der Deklaration wird angegeben, wieviel Liter Chlorgas aus 1 kg Chlorkalk entwickelt werden. Das Gewicht des Liters Chlorgas wird dabei zu 3.18 c angenommen. Ein 100 grädiger oder 100 proc. Chlorkalk nach Gay-Lussac ist demnach ein solcher, von welchem 1 Kilo = 100 Liter, d. i. 318 g Chlorgas ergeben. Mit anderen Worten; Der 100grädige Chlorkalk nach Gay-Lussac entspricht einem Chlorkalk, welcher nach der liblichen Decimal-Rechnung = 31,8 Proc. Chlor ausgiebt.

Man kann daher die Gar-Lussac'schen Grade leicht in Gewichtsprocente Chlor umrechnen, wenn man die Zahl der Gay-Lussac-Grade mit 0,818 multiplicirt (s. S. 818).

90" GAY-LUSSAC > 0,318 = 28,62 Proc. Chlor.

Umgekehrt kann man die Gewichtsprocente Chlor in Gay-Lussac'sche Grade umrechnen, wenn man die Procente durch 0,318 dividirt.

28,62 Proc. Chlor = 90° Gay-Lussac.

Man wird es nicht auffällig finden, dass es nach dieser Art der Deklaration Chforkalk giebt, welcher mehr als 100 Procent Chlor enthält, bez. mehr als 100 gradig ist.

Soluté d'hypochlorite de chaux (Gall.). Chlorkalklösung. 100,0 g Chlorkalk (von 28,6 Proc.) werden allumblich mit 4500,0 g kaltem Wasser angerieben und aufgeschlämmt. Die Lösung ist zu filtriren. Die Lösung soll ihr doppeltes Volumen an Chlor entwickeln, d. h. sie soll 2 chlorometrische Grade nach Gay-Lussac oder 0,636 Gewichtsprocente Chlor enthalten,

IV. Liquor Natrii hypochlorosi (Erganzb.). Natrium hypochlorosum solutum (Helv.). Chlorure de soude liquide (Gall.). Liquor Sodae chlorinatae (Brit.). Liquor Sodae chlorafae (U-St.). Die unter den vorstehenden Namen von den einzelnen Pharmakopoen aufgenommenen Präparate sind wässerige Lösungen von Natriumhypochlorit und etwas Natriumkarbonat sowie Natriumchlorid. Der Gehalt an wirksamem Chlor ist verschieden. Technisches Synonym = Eau de Labarrague.

Darstellung. Um gute Praparate zu erhalten, ist der Chlorkalk mit kaltem Wasser möglichst fein anzureiben und abzuschlämmen. Jede Erwärmung muss bei der Darstellung vermieden werden, weil durch sie das Natriumhypochlorit mehr oder weniger in Natriumchlorat übergeht.

Erganzb. und Helv.: 20 Th. Chlorkalk werden allmählich mit 400 Th. kaltem Wasser in einem Mörser angerieben, bez. angeschlämmt. Alsdann mischt man hierzu eine kalte Lösung von 25 Th. krystall. Soda in 200 Th. Wasser. Nach dem Absetzen des entstandenen Niederschlages wird die klare Flüssigkeit abgehoben bez. abfültrirt.

Bei Verwendung eines 25 proc. Chlorkalks kann diese Lösung etwa 0,8 Proc. wirk-

Bei Verwendung eines 25 proc. Chlorkalks kann diese Lösing etwa 0,8 Proc. wirksames Chlor enthalten. Ergänzb. schreibt einen Minimalgebalt von 0,5 Proc. Chlor vor, die Helv. desgleichen, drückt sich aber bezüglich dieser Forderung etwas unklar aus.

Gall. 100 Th. Chlorkalk von 28,62 g wirksamem Chlor, 200 Th. krystall. Soda, 4500 Th. Wasser. Die Flüssigkeit soll ihr doppeltes Volumen an wirksamem Chlor enthalten, entsprechend 2 chlorometrischen Graden nach Gav-Lussac 0,636 Gew-Procenten.

Brit. 400 Th. Chlorkalk von 33°/<sub>0</sub> wirksamem Chlor, 600 Th. krystall. Soda, 4000 Th. Wasser. Die Lösing soll etwa 2,5 Proc. wirksames Chlor enthalten.

U.-St. 75 Th. Chlorkalk von 35 Proc. wirksamem Chlor, 150 Th. krystall. Soda, Wasser q. s., so dass 1000 Th. klare Flüssigkeit erhalten werden. Die Lösing soll etwa 2,6 Proc. aktives Chlor enthalten

2,6 Proc. aktives Chlor enthalten.

Eigenschaften. Klare, farblose oder schwach gelblich-grüne Flüssigkeit von schwachem Chlorgeruche, welche rothes Lackmuspapier erst bläut, dann entfärbt. Sie werde darch Natriumkarbonatlösung nicht mehr getrübt, enthalte also keine fällbaren Kalksalze mehr. Auf Zusatz von Säuren, z. B. Salzsäure, entwickelt sie sichtbare Mengen Chlor.

Gehaltsbestimmung. (Erganzb. Helv.) Man bringt zu einer Lösung von 1,0 Kaliumjodid in 20 ccm Wasser zunächst 20 ccm des Liquors und säuert mit 20 Tropfen Salzsaure an. Zu der entstandenen rothbraunen Flüssigkeit, die noch mit etwa 50 ccm Wasser zu verdünnen ist, lässt man 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung zufliessen, bis die Flüssigkeit nur noch hellgelb gefärbt ist. Dann fügt man einige Tropfen Stärkelösung hiuzn und titrirt, bis die entstandene Blaufärbung gerade in Farbles übergegangen ist. Hierzn sollen nach Ergänzb, mindestens 28 ccm (28 × 0,00355, entsprechend 0,497 Proc. Chlor) nach Helv. mindestens 90 ccm 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein (30 × 0,00355, entsprechend 0,5325 Proc. Chlor). Nach Gall. würden unter den gleichen Bedingungen 35,3 ccm 1/10-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden.

Brit. U-St. 5 ccm werden zu einer Lösung von 2 g Kaliumjodid in 20 ccm Wasser gebracht. Man sanert mit 3-5 ccm Salzsaure an, verdunnt mit 100 ccm Wasser und titrirt wie vorher. Es werden gebraucht zur Bindung des ausgeschiedenen Jod nach Brit, -35,2 cem, nach U-St. = 36,6 ccm 1/10 Normal-Natriumthiosulfatiosung.

Aufbewahrung. In mit Glasstopfen gut geschlossenen Glasflaschen vor Licht

geschützt.

Anwendung. In der Chemie gebraucht man die Natriumhypochleritiesung als ein kräftig oxydirendes Mittel und zur Unterscheidung von Antimon- und Arsenflecken, welche letztere davon aufgelöst werden; in der Technik zum Entfernen von Obst- und Weinstecken aus Weisszeug, zum Bleichen etc. In der Medicin wird sie meist mit der gleichen bis doppelten Menge Wasser verdünnt gegen brandige, krebsartige, syphilitische, stinkend-eiternde Wunden, gegen stinkenden Athem, Mcreurialsalivation, Verbreanungen, Panaritien etc., in Waschungen, Einspritzungen (1 auf 25-30 Wasser), Klystieren 2,0-5,0 -10,0 auf 120 Wasser), Gurgelwässern etc., innerlich zu 5-20 Tropfen mit Wasser verdünnt in typhösen Fiebern bei stinkendem Athem etc. angewendet. - In der Mikroskopie dient sie als vorzägliches Entfärbungsmittel gefärbter pflanzlicher Objekte.

Die Wäscherinnen bedienen sich dieser Bleichslüssigkeit im Uebermaass, und zwar als Reinigungsflüssigkeit zur Abkürzung der Mühe des Waschens. Sie besprengen die Wäsche damit und lassen sie in dieser Verfassung länger als eine Viertelstunde liegen. Die Folge davon ist eine Lockerung der Zeugfaser und früher oder später ein Ausfallen des benetzt gewasenen Theiles unter Hinterlassung eines Loches. Es ist darauf hinzuweisen, dass ein 15 Minuten übersteigendes Benetztsein mit der Bleichflüssigkeit eine Zerstörung des Zeuges zur Folge hat. Die zerstörende Wirkung des Chlors wird durch

Natriumthiosulfat (Antichlor) aufgehoben.

V. Liquer Kalii hypochlorosi. Liquer Kali hypochlorosi. Aqua JAVELLE. Chlorkaliffüssigkeit. Javelle'sche Lauge. Javelle'sche Bleichffüssigkeit. de JAYRLLE (Fleckwasser) wird wie Liquor Natrii hypochlorosi dargestellt, nur dass an Stelle von 100 Th. krystallisirtem Natriumkarbonat 55 Th. gereinigte trockne Potasche genommen werden. Sie ist heute nicht mehr im Gebrauch und wird durch den billigeren Liquor Natrii hypochlorosi ersetzt.

Cataplasma chlorinatum. Rp. Argillar altae pulveratae 100,0 Liq. Natril hypochlorosi 20,0

Aquae Fial pasta mollior.

Collyriam chieratum Vanier Rp. Calcurise chloratae 1,0 (ad 8,0) Aquae destillatae 25,0,

Conterendo mixta filtra 8. Augenwasser. Dreisthudlich mit einem Pinsel auf die Conjunctiva aufzutragen (bei Ophthalmia

Enema chloratum. Rp. Liquoria Calcarine chloratas 20,0 Aquan destillatae 100,0, Zu zwei Klyaderen, vorher mit einem gleichen Volumen warmem Wasser zu mischen.

Fumigatio Chiori. L Fumigatio furtis (Pharmacopoese Germaniene).

Bp. Salis cullmaris Mangani hyperoxydati nativi 83 100,0 Grosso mode pulverain et mixta dentur ad chartam. Una dispensentur. 200,0

Acidi sulfurici Anglici antea diluta 100.0. Aquae communis

D. S. Zur Rüscherung (für 100-150 Kublkmeter

IL Fumigatio mitts (Pharmacoposae Germanicue).

Rp. Calcarine obtorates 100,0 D. ad ollum. Una dispensentur Aceti crudi 600,0. S. Zur Räucherung für eires 200 Kublkmeter Raumi. III. Fumigation de chlore (Gall, Nachtrag). (Fumigation Guytonienne.)

1. Salls culinaris

2. Mangani hyperoxydati nativi an 250,0 8. Acidi sulfurlei anglici 700,0 4. Aquae destillatae 500.0.

Man mischt 1-3 und fügt schliesslich 4 hingo, Für einen Raum von 100 Kubikmetern.

#### Globall chlorophori.

Chlore en boules Chlorkugela.

Boll plbac Salls gulingris

Mangani hyperoxydati nativi Vitrioli Martin MA 100,0.

Man stösst die Pulver mit Hilfe von Wasser zur dicken Paste an und formt 10 Kugeln daraus. 5 Zur Chlerräucherung auf ginbende Kohlen zu werfen. (Nicht mehr gebräuchlich),

#### Linimentum contra pernianea Testella.

Rp. Tincturae Jedi Liquoris Natrii hypochlorosi 15,0.

Zum Bestreichen der Frostbeulen.

#### Liquor Calcarine chioratae.

Liquor Calcia chiorinatae.

Rp. Calcariae chloratae 10,0 Inter terendum in mortario porcellaneo miser cum Aquae 100,0 Tum filtra. Colaturae sint 100,0. Paretur ex

tempore.

Lotio desinfectoria medicorum.

Rp. Liquoria Natrii hypochloresi Aquae

BE 100,0. S. and nomine (für Aerzte und Chirorgen zum Waschen der Hande nach Operationen, ObdurMagnesia chiorata.

Magnesia hypochlorosa. Chlormagnesia. Ep. 1. Calcariae chioratae

25,0 2. Aquae destillatae 150,0 3. Magnesiae sulfurici 50,0 4. Aquae destillatse frigidae 500,0

Man reiht 1 mit 2 nn, tost underseits 3 in 4 und vermischt beide Lösungen. Die klare Flüssigkelt wird nach dem Absetzen abgehoben.

#### Mixtura chlorata.

Rp. Aquae chloratae 25,0 Sirupi Succharl 50,0.

S. Alle zehn Minuten I-2 Theclaffel (bel Asiatischer Cholera im ersten Stadium, nebenber Darreichung von Eisstücken).

### Pastilli Calcariae chioratae Descuaurs.

Ep. Calcarine chloratae 10,0 Saccbari albi Tragacanthas 0.95 Coccionellae 0.2 Aquise.

Figut partill quinquagints (50). (Eine Zosammensetzung, deren wirksames Chlor schon in einigen Standen verloren geha.)

#### Pacamatokatharterion CHEVALLIER.

Rp. Liquoria Calcarian chloratae 100,0 Olei Caryophyllorum gtt. XIII Spiritus Vint 5,0,

S. Einen bis swel Threiöffel mit einem Weinglase Wasser gemischt zum Mondaussphien.

Pulvis desinfectoring COLLIN. Rp Calcarine chloratae 40,0 Alminia neti pulverati 20,0.

Das Pulver wird auf Tellern ausgestreut an den betreffenden Ort gestellt Laugsame Chlerentwicklung.

Unguentum Calcariae chloratae Braz. Rp. Calcariae chioratae 1,0 Unguenti Paraffini 9.0.

Auf Frostbenlen, nur das Vereiturn derselben zu verbüten.

CROUVELLE'S oder RAMSAT'S Bleichflüssigkeit wird durch Zersetzen von Chlorkalk mit Bittersalzlösung hergestellt (s. oben Magnesia hypochlorosa) und ist ein energisches Bleichmittel. Bei ihrer Anwendung zum Bleichen zarter Stoffe soll sie vor Chlorkalk den Vorzug haben, dass die Nebenwirkung des atzenden Erdalkalis fehlt.

HERRITE'S Bleichlösung wird erhalten durch Elektrolyse einer Lösung von Magnesiumchlorid und Natriumchlorid und enthält demnach Natriumhypochlorit und Magnesiumhypochlorit.

VARRENTRAPP'S Bleichsalz ist Zinkhypochlorit und wird dargestellt durch Umsetzung

von Chlorkalk und Zinksulfat.

Wilson's Bleichfillssigkeit ist eine Lösung von Aluminiumhypochlorit, die man durch Zersetzen einer filtrirten Chlorkalklösung mit koncentrirter Aluminiumsulfatlösung und Abfiltriren des abgeschiedenen Calciumsulfats erhält. Die Wirkung beruht auf der Abgabe von Sauerstoff unter gleichzeitiger Bildung von Aluminiumeblorid.

Radirtinte, um Tintenschrift zu entfernen. Besteht aus zwei Fläschchen, von denen

das eine Eau de Javelle, das andere eine 2 procentige Essigsaure enthält. Man bestreicht die Tintenschrift mit Eau de Javelle, darauf mit der Essigsaure und trocknet mit einem

# Chromium oxydatum.

I. Chromium oxydatum hydratum. Chromsesquihydroxyd. Chromhydrat.  $Cr_s(OH)_a + 4 H_sO$ . Mol. Gew. = 278.

Darstellung. 50,0 Chromalann werden in 500,0 destillirtem Wasser gelöst und in diese völlig kalte Lösung unter Umrühren 110,0 eines 5 procentigen Salmiakgeistes nach und nach eingetragen und einige Standen bei Seite gestellt. Dann wird der hellgrüne Niederschlag gesammelt und nach dem Auswaschen mit Wasser an einem massig warmen Orte getrocknet. Ausbente circa 23,0.

Man kann es auch aus der Chromisulfat Ksung mit Ammoniak fällen. Eine Lösung dieses Chromsalzes stellt man aus Chromsaure dadurch her, dass man 10,0 Chromsaure in 15,0 koncentrirter Schwefelshure löst, welche mit 30 Th. Wasser verdünnt ist. In diese kalt gehaltene Flüssigkeit lässt man nach und nach Weingeist tropfenweise Nachdem die Reduktion der Chromsäure vollendet ist, verdüngt man mit einem Mehrfachen Wasser und fällt unter denselben Bedingungen, wie in der vorhergehenden Vorschrift angegeben ist, mit 105,0 eines 5 procentigen Salmiak geistes. Ausbeute an Chromoxydhydrat circa 12,0.

Eigenschaften. Das Chromoxydhydrat ist ein mehr oder weniger gesättigt grünes Pulver, ohne Geruch und Geschmack. Es muss mit 4 Th. einer 25 procentigen Salzsäure cine klare grüne Lösung geben, welche durch Schwefelwasserstoff keine Veränderung, besonders keinen Niederschlag geben darf.

Aufbewahrung. In geschlossener Glazflasche am schattigen Orte,

Anwendung. Es darf das Chromoxydhydrat nicht mit dem Chromgrun oder dem grünen Zinneber verwechselt werden. Es ist von amerikanischen Aerzten als Tonicum (?) und Adstringens bei Diarrhöe der Kinder und anderen Affektionen der Verdauungswege empfehlen worden. Dosis für Kinder 0,05-0,1-0,15, für Erwachsene 0,15-0,3-0,5 einige Male des Tages.

II. Chromium oxydatum. Chromium oxydatum viride. Chromsesquioxyd. Chromoxyd. Chromioxyd. Grüner Zinnober. Cr.Os. Mol. Gew. = 152.

Man versteht hierunter eine grune Malerfarbe, welche in chemischen Fabriken in sehr verschiedenen Nüancen dargestellt wird. Zum Unterschiede von dem vorigen Chromhydroxyd ist das stark geglühte Chromoxyd praktisch vollständig unlöslich in Säuren. Das Chromoxyd gehört an sich zu den unschädlichen Farben. Zur Hebung der Nüance wird das Chromoxyd aber mit sehr verschiedenen Substanzen, z. B. mit Bleichromat, Kaliumchromat und Kupferverbindungen, Schweinfurter Grün etc., versetzt und muss alsdann je nach den gemachten Zusätzen als giftig erklärt wenden.

Will man Chromoxyd zur Färbung von Pomaden verwenden, so bereite man ee am

besteu durch Glühen von Ammoninmehromat.

Gunner's Grün ist eine lebbaite grüne Malerfarbe, welche besonders das Schweinfurter Grün zu ersetzen geeignet ist. Sie ist ein Chromoxyd oder Chromoxydhydrat  $2\operatorname{Or}_2\operatorname{O}_3+3\operatorname{H}_2\operatorname{O}$  oder  $\operatorname{Cr}_2\operatorname{O}_3+\operatorname{Cr}_2(\operatorname{OH})_0$  und wird gewonnen durch Glühen gleichter Molekule Kallumdichromat und Borsäure und Auslaugen des Glührückstandes mit Wasser. Es wird zunächst borsaures Chromoxyd gebildet, welches durch das Auslaugen mit Wasser in Borsäure und Chromhydroxyd zerfallt.

Chromoxyd zur Basis haben auch Arnoudon's, Pannetien's, Plessy's Grun, Neupelgrün, Laubgrün, Oelgrün, Jungferngrün, Mittlergrün, Smaragdgrün u. a., sber keine dieser Farben ist reines Chromoxyd.

III. Chrom-Alaun. Alumen chromicum. Chromkalium - Alaun. Kallumsulfat.  $Cr(SO_4)_4K + 12H_4O$ . Mol. Gew. = 498.

Diese in der Technik in grossen Mengen verbrauchte Verbindung wird in der Regel als Nobenprodukt bei Oxydationen organischer Verbindungen, z. B. des Anthracens zu Anthrachinon u. a. m. erhalten. Sie ist im Handel in ziemlicher Reinheit und zu wohlfeilen Preisen zu haben. Will man sie gelegentlich einmal darstellen, so verführt man wie folgt:

Darstellung. Man löst 10 Th. Kaliumdichromat in 40 Th. Wasser, sauert mit 14 Th. konc. Schwefelsäure au und leitet in die Lösung, aus welcher sich kein Salz ausscheiden darf (sonst ist Wasser zuzugeben), schweflige Säure im Ueberschuss ein. Man achte darauf, dass die Temperatur der Lösung nicht über 40°C, hinausgeht. War die Temperatur über 40°C. hinausgegangen, so erhält man eine grüne Lösung, aus weicher sich erst nach längerem Stehen violette Krystalle abscheiden.

Eigenschaften. Dunkelviolette, grosse, oktaëdrische Krystalle, in 5 Th. Wasser löslich. Die Lösung ist bläulichviolett gefärbt. Wird sie auf etwa 75°C. erhitzt, so nimmt sie grüne Färbung an und ist dann nicht mehr krystallisationsfähig. Nach längerem oder kiltzerem Stehen wird die grüne Lösung wieder violett und ist alsdann auch wieder krystallisationsfähig. Aus der wässerigen Lösung wird durch Ammoniak blaugrünes Chrombydroxyd gefällt. Durch Schmelzen mit Soda und Salpeter wird chromsaures Kali bez. Natron gebildet.

Anwendung. Als Beize in der Färberei, zur Erzeugung von chromgarem Leder, zur Herstellung von Tinten.

Basischer Chromalaun. Wird die koncentrirte, kochendheiss gemachte, grüne Chromalaunlösung mit Weingeist versetzt, so scheidet sich eine grüne, zühe Masse aus, welche sich zum Grünfärben der Oelfirnisse, Kautschukmassen etc., in wässriger Lösung zu grüner Tinte eignet

# Chrysarobinum.

Gewinnung. Chrysarobin ist ein Produkt der zu den Papilionneeae—Dalberglene—Geoffraeinae gehörigen Andira Araroba Aguiar, eines starken Baumes in Brasilien, besonders der Provinz Bahia. Das Holz des Baumes durchziehen lange Spalten und Höhlungen, die ein glanzloses, gelbes, an der Luft bald leberbraun bis violett werdendes Pulver enthalten. Dasselbe entsteht zuerst in den Zellen (Holzparenchym, Gefüsse und Libriform), woranf bald eine Desorganisation der Zellwände eintritt, die an der Bildung des Sekrets

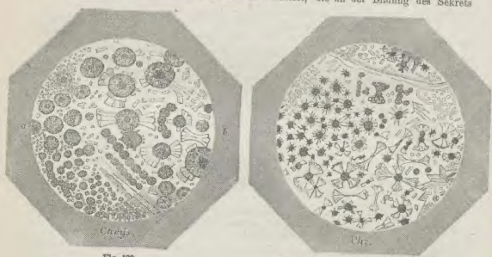


Fig. 198. Chrysarobin aus Benzel krystalliafrt.

Fig. 194. Chrysarobin aus 2 Th. Benzol und 1 Th. absol. Alkohol.

100-150 mal vergrösseri.

thellnehmen. Die Bäume werden gefällt, zersägt und zerspalten, um die Höhlungen blosszulegen, aus denen man das Pulver dann herauskratzt; es ist reichlich mit Holztheilen vermengt und führt die Namen Araroba, Arariba, Goapulver<sup>1</sup>), Po de Bahia. Man liest gröbere Holzstücke etc. aus und schlägt das Pulver durch ein Sieb. Dieses Produkt kommt dann als Araroba depurata oder Araroba pulv. subt. in den Handel, es enthält durchschnittlich 70 Proc. der chemischen Verbindung Chrysarobin.

Es wird weiter gereinigt, indem man es meist mit kochendem Benzol oder Chloroform behandelt und das Filtrat eindampft. Dieses Präparat führt nun den Namen: Chrysarobinum oder Acidum chrysophanicum orudum, welche letztere Bezeichnung, wie man

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup>) Weil es aus Portugiesisch-Indien zuerst 1864 europäischen Aerzten bekannt wurde.

schen wird, wissenschaftlich falsch ist. Zur weiteren Reinigung wird das mit Benzol gewonnene Prüparat aus Eisessig umkrystallisirt. Vergl. S. 40.

Germ. Helv. U-St. verlangen nur ein gereinigtes Präparat ohne nähere Angaben, Anstr. verlangt ein mit heissem Benzol, Brit. ein mit heissem Chloroform extrahirtes Präparat.

Germ. Helv. Brit. U-St. nennen es Chrysarobinum, Austr. Araroba depurata.

Beschreibung. Das durch Extraktion mit Benzel oder Chloroform gewonnene Chrysarobin bildet ein mattes, heller oder dunkler gelbes Pulver vom spec. Gew. 0,920—0,922. Unter dem Mikroskop erweist es sich zum grössten Theil aus feinen Krystallnadeln bestehend, die zu rundlichen Aggregaten vereinigt sind (Fig. 193 und 194). Schmelzpunkt 170 bis 178° C. Gernch- und Geschmacklos.

Löslich in 30 Th. Benzol, etwa ebenso viel Amylalkohol, 230 Th. Schwefelkohlenstoff, 150 Th. heissem Weingeist, ferner löslich in Chloroform; schwer löslich in Aether, fetten und ätherischen Oelen. Mit 2000 Th. Wasser gekocht, ist es nicht völlig löslich und scheidet sich im Filtrat beim Erkalten wieder zum Theile aus. Es ist sublimirbar und bildet dabei kleine Meugen eines Körpers C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>. In verdünuter Kalilange unföslich, löst es sich in koncentrirter Kalilange mit gelber Farbe mit grüner Fluorescenz. Kalkwasser färbt sich nach dem Schütteln mit Chrysarobin im Laufe eines Tages violettreth. Von koncentrirter Schwefelsäure wird es mit blutrother Farbe gelöst, von kochend heisser Salpetersäure (spec. Gew. 1,185) wird es mit rothgelber Farbe gelöst.

Bestandtheile. Das mit Benzol oder Chloroform gereinigte Präparat enthält etwa 90 Proc. Chrysarobin CooHeeO.

Chrysarobin entsteht aus Chrysophansaure durch Aufnahme von Wasserstoff unter Austritt von Wasser

$$2\left(C_{18}H_{20}O_{4}\right)+8\,H=C_{30}H_{26}O_{7}+H_{2}O.$$

Durch Schütteln der alkalischen Lösung des Chrysarobin mit Luft wird wieder Chrysophansäure gebildet.

$$C_{50}H_{36}O_{7}+4O=2\left(C_{15}H_{30}O_{4}\right)+3\;H_{3}O.$$

Prüfung. 1) Das Präparat muss sieh in 30 Th. Benzol lösen. Das rohe Präparat löst sieh nicht völlig (vgl. oben). — 2) Erhitzt, verbrenne es ohne Rückstand. — 3) 0,001 g Chrysarobin auf einige Tropfen rauchende Salpetersäure gestreut, färben dieselbe roth; breitet man diese Lösung in dünner Schieht aus, so wird sie beim Betupfen mit Ammoniak violett. Chrysophansäure wird nicht violett.

 Ebenso färbt Chrysophansäure damit geschütteltes Kalkwasser gelb und nicht violettroth (vergl. oben).

Aufbewahrung. Die käufliche Droge wird nöthigenfalls durch ein feines, bedecktes Sieb (Vorsicht! Schutzbrille!) geschlagen und in gelben Stöpseigläsern aufbewahrt, Beim Arbeiten mit Chrysarobin vermeide man, da dasselbe heftig die Schleimhäute angreift, jede Stanbentwicklung und entferne auch Spuren davon von den Händen durch Waschen.

Anwendung und Wirkung. Chrysarobin erzeugt auf der Haut und besonders auf den Schleimhäuten Röthung, Schwellung und selbst Pusteln. Es wird von der Haut aus resorbirt. Bei Anwendung auf grösseren Flächen kann Albuminurie eintreten. — Innerlich erzeugt es Erbrechen, Durchfall und Nierenentzündung (schon bei 0,2 g). —

Man verwendet es gegen Pseriasis, Herpes tonsurans, Ekzema marginatum etc. Die auf der Haut zurückbleibenden Flecke können mit Benzel entfernt werden.

Collompiasirum Chrysarobinl.

Chrysarobin-Kautschukpflaster 56 -

Rp. Massae ad Collemplastrum 800,0 Rhizomatis Iridia pulver. 57,0 Chrysarobini subtile putv. 16,0 Sandamene 20,0 Olei Resinae 25,0 Actioris 130,0,

Bereitung wie bei Collomplastrum Arnicae (S. 385).

Chr

gem

binsalbe.

werden neuerdings empfohlen:

Collediam chrysarcbinatum Anana. Colledium com Araroba.	Stiles Chrysarobini unguena (Diet.). Chrysarobin-Salbenstift (30 %).
Rp. Cheysarobini 2,0 Collodii 18,0. Zum Repinseln der Hauk.	Rp. Chrysnrobini 30,0 Cerae flavne 20,0 Adlpis Lanae puri 50,0,
Emplastrum Chrysarobini Distranica.  Rp. Olei Olivarum 20,0 Colophonii 20,0 Cerse flavae 40,0 Aramonisci 2,0 Terebinik, laricin. 2,0 Chrysarobini 23,0.  Man stimilit und glesst in Tafein nos.  Gelatina Chrysarobini USNA (5%).  Bp. 1. Gelatina allose 5,0 2. Aquas dostilistae 50,0 3. Chrysarobini subt. piv. 5,0.  Man löst 1 in 2, fügt 3 klasu, dampli ani 95,0 g ein a. mischt mit 4  Glycerini saponatus cum Chrysarobino.  Rp. Glycerini saponatus cum Chrysarobino.  Rp. Glycerini saponatus (20 proc.) 80,0 Chrysarobini 10,0.	Stilus Chrysarobini salicylatus (Diet.).  Itp Chrysarobini 10,0 Acidi salicylici 20,0 Cerne Carace 20,0 Adipis Lanas puri 60,0.  Traumaticinum Chrysarobini. (Münch: Apoth. V.) Rp. Chrysarobini 1,0 Traumaticini 10,0. Unguentum Acidi chrysophanici Neumann. Rp. Chrysarobini 10,0 Unguentum Acidi chrysophanici Squrax Itp. 1. Chrysarobini 10,0 2. Benzoli 15,0 2. Benzoli 15,0 3. Adipis suilli 40,0. Man löst 1 in 2 in der Warme, seiht durch, erhitzi mit 3 im Wasserbade, bis 2 rerdampit ist, und ribris kalt.
Lanolimentam Chrysarobini extensum, thrysarobin-Lanolin-Salbenmult (10%).  Rp. I. Cerso flava. 2,0 2. Schi benzoni 18,0 3. Chrysarobini 10,0 4. Lanolini 70,0. an achmizi i mit 2, fügt 3 mit 4 verrieben hinru, and streicht auf unappretiren Moil.  almantam antiherpeticum chrysarobinatum.  Ep. Acidi benzoini 2,5 Chrysarobini 5,0 Glycerini 10,0 Alcohol abcoluti 40,0 Renzoli 40,0. an löst in der Wärme und filtrirt durch Glas-	Unguestum Chrysarobini, Ohrysarobin Ointment, 1. Ph. Brit.; Ep. Chrysarobini 2,0 Adipis benzoati 48,0. Man schmitzt und rührt kalt. 2. Ph. U-St.; Ep. Chrysarobini 5,0 Adipis benzoati 05,0. werden gemischt Unguestum Chrysarobini Lassar. Psorinsiamittel von Prod Lassar. Bp. Chrysarobini 25,0 Lanobini 75,0.
wells. Gegen Herpes, Krätze.  Oleum Chrysarobint.  Rp. 1 Chrysarobint 1,0 2. Chloroformit 7,0 3. Olei Lint 7,0.  Man 18st 1 in 8 und fügt 3 hinzu Mit einem	tinguentum Chrysarobini compositum mach tinsa.  Rp. Chrysarobini 5,0 Ammonii sulfoichthyolici 5,0 Achdi sulfeylici 2,0 Yaselini flavi 88,0.  Tuguentum Chrysarobini ostensum.
Horstenpinsel aufantragen.  Stilas Chrysarobini. Chrysarobinstift.  Rp. 1. Rosinae Pini. 5,0 2. Cerae flavae. 35,0 3. Olei Olivarum 30,0 4. Chrysarobini. 80,0. Man achmilat 1 n. 2 mit 3, fügt der halberkaltoten. Masse nach und nach 4 hinzu und giesst in Pormen.	Chrysarobin-Salbenmuli,  Rp. Adip, bennati 20,0  Sobi benzoati 70,0  Chrysarobini 10,0;  Man schmitzt, mischt und streicht auf Muli,  Ungaentum psorlatieum Rosenbras.  Rp. Chrysarobini 50,0  Ammonii sulfoichthyolici 20,0  Unguenti Zymoldini (25%) 30,0.  Bel Schuppenfiechte, Das Chrysarobin wird mit etwas Glyceria angerichen,
Chrysarobinpulverselfe ist Sapa med	ist ein wasserdichtes Pflaster mit 40 Proc.

Eurobinum, ein triacetylirtes Chrysarobin. Rp. Eurobini 2,0 Rp. Eurobini Rp. Eprobini Eugalioli 10,0 Acrtoni 10,0 Solut Saligulioli 5,0-30,0 Pastae Zinci q. s. ad 100,0. Acetopi q a ad 50,0. Rei Schuppenfleichte, Salzfluss,

Als ebenso wirksam wie Chrysarobin, doch leichter löslich und weniger bautreizend

Lenirobinum, ein tetrascetylirtes Chrysarobin.

Rip. Lenirobini 5,0—20,0 Pastne Zinel q. s. ad 100,0. Anwending wie bei vorigem. Rp. Lientrobial Eigelfoli \$3 5,0--50,0 Chloroformil 50,0.

## Cibotium.

Verschiedene Arten dieser zu den Filicales-Cyatheaceae gehörigen, im ostindischen Archipel und auf Inseln des Stillen Meeres heimischen Gattung und verwandter Gattungen sind auf dem Rhizom und an den Wedelbasen mit einem dichten Filz haarförmiger, weicher, seidig-wolliger, goldgelb bis brauner, sehön glänzender Spreubaare bedeckt, welche Verwendung finden.

Man unterscheidet folgende Sorten:

1) Pakoe Kidang von Alsophila lurida Bl., Balantium chrysotrichum Hass-

karl u. a. auf Java.

- Penghawar Djambi von Cihotium Barometz Kz., Cibotium glaucescens Kz. u. a. auf Sumatra.
- 3) Puln von Cibotium glaucum Hook. n. a auf den Sandwichs-Inseln. — Neuerdings gelangen solche Spreuhaare auch aus Vorderindien, Mexico und Honduras in den Handel.

Beschreibung. Jedes Haar besteht aus einer einfachen bis 9 cm langen Reihe dünnwandiger, bis 2 mm langer, bis 100 \( \mu\) dicker Zellen, die flach gedrückt und zuweilen um einander gedrückt sind (Fig. 195). Sie enthalten geringe Reste brauner Massen und einzelne sehr kleine Stärkekörnchen. Zuweilen flächenartig ausgebildete Spreuschuppen anderer Farne sind nicht zu verwenden



Fig. 195.

Farne sind nicht zu verwenden, ebenso die aus Mexiko gekommene Wolle von den Zapfenschuppen von Cycadeen.

Anwendung. Man verwendet die Haare: Pill Cibotli s. stypticae. Paleae haemostaticae (Austr.). Farnhaare. Farnkrautwolle. Blutstillende Spreuhaare als blutstillendes Mittel vermöge ihrer grossen Anfsaugofähigkeit für das Blutserum. Ihre erhebliche Wirkung steht ausser Zweifel, es ist aber zu bedenken, dass sie bäufig ziemlich unrein (Staub) sind, so dass os gewagt erscheinen muss, sie auf offene Wunden zu briogen. — Technisch benutzt man sie in grosser Menge (besonders in Nordamerika) als Stopf- und Polstermaterial.

### Cichorium.

Gattung der Compositae-Cichoriene-Cichorinae.

l. Cichorium Intybus L. Cichorie, Wegwarte, Verfluchte Jungfer, Sonnenwedel, Handleuchte, - Chicorée, - Succory, Durch Europa und das gemässigte Asien verbreitet, vielfach zur Gewinnung der Wurzel (besonders in Mitteldeutschland) kultivirt. Sperrigiistiges Kraut mit blanen Blüthenköpfen. Hüllkelch zweireihig, die 5 inneren Blätter am Grunde verwachsen. Blüthen mehrreihig, zungenförmig. Achenen fast fünfkantig, kahl mit 1-3 reihigem Pappus. Blüthenboden nacht oder in der Mitte mit Borsten. Verwendung finden;

a) die Blätter oder das Krant: Folia oder Herba Cichorli. Clehorienblätter. Cichorienkraut, Feuilles de Chicorée (Gall.). Succory Leaves.

Beschreibung. Die unteren Blätter sind gestielt, schrotsägefürmig, die oberen lanzettlich, sitzend.

Die frischen Blätter dienen bisweilen noch zu laxirenden Kräutersäften, werden auch als Salat gegessen, die getrockneten zum Bereiten des

Sirop d'Erysimum composé, Sirop des Chantres (Gall.); derselbe enthält als Hauptbestandtheil das Kraut von Sisymbrium officinale, danehen: Folia Boraginis, Cichorii,

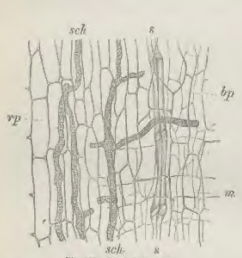


Fig. 196. (Nach MORLLER.) Längsschnitt durch die Rinde der Cicharienwurzel. 160 mai vergrössert rp Rindenjarenchym, a Siehrchren. sch Milehenftschläuche, m Markstrahl.

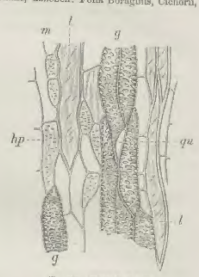


Fig. 197. (Nuch MOELLER,) Längsschultt durch das Holz der Cichorionwurzel. 160 mai vergr. g Gefässe. bp Holzparenchym. I Holzfasern, m Marketrahl.

Capilli, Rosmarini, Flores Stoechados, Fructus Anisi, Radix Helenii, Liquiritiae, Passulae, Hordeum mundatum, Mel und Saccharum.

Extractum Cicherii. Extrait de Chicorée (Gall.) aus trockenen Blättern wie

Extractum Centaurii (Gall.) (S. 684) zu bereiten.

Succus ex Herbis commixtis. Suc d'Horbes (Gall.). Frische Blätter von Cichorienkraut, Kresse, Erdrauch, Gartenlattich ää werden gequetscht, ausgepresst und der Saft filtrirt,

Tisane de Chicorée (Gall.): wie Tisane de Buchu (S. 511).

b) Die Wurzel. Radix Cichorli. Radix solstitialis. Cichorienwurzel. Wegwartwurzel. Racine de Chicorée (Gall.). Succory Root.

Beschreibung. Die Wurzel ist spindelfürmig, wenig verästelt, frisch derbfleischig and beim Auschneiden milchend, getrocknet runzelig, hornartig hart. Auf dem Querschnitt erkennt man eine schmale Korkzone, eine dünne, weisse Rinde, die den bellen oder gelblichen Holzkörper umschliesst, der durch die Markstrahlen fein radialstreifig erscheint, welche letzteren auch in der Rinde mit der Lupe leicht zu sehen sind.

Der Kork besteht aus wenigen Reihen mässig flacher, zarter, branner Zellen, in der Rinde fehlen sklerotische Elemente völlig, es fallen aber hier die gegliederten Milchröhren als charakteristisches Element im Querschnitt und noch mehr im Längs-

829 Cichorium.

sehnitt auf, ihr Inhalt erscheint körnig. Im Längsschnitt sind auch die Siebrishren leicht

zu schen. (Fig. 196.)

Die Gefässe des Holzes besteben aus verhältnissmässig kurzen (etwa 200  $\mu$ langen) Gliedern, die 20-50 \u03c0 weit und quergetüpfelt sind. Sie sind zu kleinen Bündeln vereinigt. Die Parenchymzellen des Holzes sind dicht porös, die Holzfasern sind schwach verdickt mit schiefen Spalten (Fig. 197). Die Markstrahlen sind bis dreireihig,

Die Wurzel enthält keine Stärke, sondern Inulin.

Bestandtheile der frischen Wurzel nach Koenia: Wasser 75,69 Proc., Stickstoffsubstanz 1,01 Proc., Fett 0,49 Proc., Zucker 3,44 Proc., Inulin etc. 17,62 Proc., Holzfaser 0,37 Proc., Asche 0,78 Proc. In der Trockensubstanz; Stickstoffsubstanz 4,18 Proc., Zucker 14,97 Proc., Inulia etc. 71,96 Proc. Die Asche enthält: Kali 38,3 Proc., Natron 15,68 Proc., Kalk 7,02 Proc., Magnesia 4,69 Proc., Eisenoxyd 2,51 Proc., Phosphorsiure 12,49 Proc., Schwefelsäure 7,93 Proc., Kieselsäure 0,91 Proc., Calor 8,04 Proc.

Verwendung. Zuweilen als Laxans, hauptsächlich als Kaffecaurrogat (vergl. unten).

Sirupus Cichorli compositus, siehe unter Rheum.

Brutolleolor, ein Bierfarbemittel, ist Cichorienwurzel-Extrakt.

Kaffee-Surrogat von Pisoni, ist trockenes Cichorienextrakt. Kräuter-Extrakt von Mayer. Honig mit einer starken Abkochung von Cicho-

rienkaffee. Sirop magistral: Tinctura Ferri tartarici 2,0, Sirupus Cichorii comp. 98,0.

In grossem Maassstabe wird die Wurzel als "Kalleesurrogat" verwendet. Zu diesem Zwecke wird sie in Streifen geschnitten und getrocknet, dann eingefettet, geröstet und gemahlen.

Bestundtheile der gerösteten Wurzel: Wasser 18,16 Proc., stickstoffhaltige Substanz 6,53 Proc., Fett 2,74 Proc., Zucker 17,89 Proc., stickstoffireie Extraktstoffe 41,42 Proc., Rohfaser 12,07 Proc., Asche 6,19 Proc., wasserlösliche Stoffe in der Trockensubstanz 70.50 Proc.

In Belgien darf als Kaffeesurrogat zubereitete Cichorienwurzel 15 Proc. Wasser, 50 Proc. Trockensubstanz beim Erschöpfen mit heissem Wasser, gepulvert 10 Proc., gekörnt 8 Proc. Asche haben. Fett und Zucker dürfen zu 2 Proc. zugesetzt werden.

Die Cichorie spielt weniger eine Rolle zur Verfalsehung echten, gerösteten und gemahlenen Kaffecs, sie kommt meist allein unter ihrem eigenen Namen in den Handel oder führt andere Namen: Lowen-, Dom-, Stern-, Germania-, Frank-, Völker-Hauswald-, Zatkas Spar-Kaffee. Ganz unzulässig sind Bezeichnungen wie: Feinster Mokka-, Bester Java-, Feinster orientalischer Mokka-Kaffee etc. Cichorie unterliegt selbst wieder Verfälschungen mit andern Wurzeln, wie Taraxacum officinale, Beta vulgaris, Brassica Rapa, Daucus Carota. Am hänfigsten verwendet man die Rübenschnitzel der Zuckerfabriken (also von Beta vulgaris).

Nachweis. Wenn es sich darum handelt, Cichorie oder ein anderes aus Wurzeln hergestelltes Surrogat im gemahlenen Kaffee nachzuweisen, so erleichtert es den Nachweis, eine Probe der Substanz in Wasser zu schütten: Kaffee schwimmt verhältnissmüssig lange oben, Surrogate aus Wurzeln sinken meist schneller zu Boden. - Diesen Bodensatz oder die ursprüngliehe Substanz bringt man, um sie aufzuhellen, zweckmässig einige Tage in starke Chloralhydratiosung (3 Chloralh.: 2 Wasser). Fallen dann bei der Untersuchung unter dem Mikroskop die Bruchstücke "grosser" Tüpfelgefässe auf, so liegt Verdacht auf eine Wurzel vor. Um Cichorie nachzuweisen, hat man noch die Milchsaftschläuche aufzusuchen. Sind sie gefunden, so kann neben Cichorie noch Taraxacum in Betracht kommen. Bei letzterem sind die Gefässe bis 80 μ weit, ihre Tüpfel schmal und langgestreckt. Bei Cichorie sind die Glieder der Gefüsse auffallend knrz, sie sind bis 50  $\mu$  weit. Die Tupfel sind randlicher wie bei Taraxacum. Ausserdem enthält die Cichorie wenig verdickte, schief getüpfelte Holzfasern, die aber schwer aufzufinden sind.

Fehlen Milchsaftschläuche (aber lange und sorgfältig danach suchen!), so liegt eine andere Wurzel vor. Die Wurzel von Brassica hat vereinzelte Zellen mit Oxalatsand. Die Gefässe von Brassica sind auffallend kurzgliederig, die Glieder oft nur doppelt so lang wie breit, die Wände netzartig verdickt. Die Gefässe von Beta sind langgliederig, die Maschen der netzartigen Verdickung weiter wie bei Brassica.

Die Gefüsse von Daneus sind langgliederig mit schmalen, langgestreckten Tüpfeln. Vorkommenden Falls hat man sich zum Vergleich Pröparate ans den betr. Wurzeln auzufertigen.

# Cigaretae.

Clgaretae. Clgarren. Clgaretten. Sind eine in vielen Fällen nützliche Arzneiform. Sie werden je nach dem zur Anwendung kommenden Arzneistoff und je nach der Art des Gebrauches verschieden angefertigt.

- 1. Cigarren. Hierunter versteht man solche Arzneiformen, welche hergestellt werden, indem man schwach salpeterisirte Arznei-Blätter (z. B. Belladonna, Stramonium) in die Form einer Cigarre bringt und diese mit einem Deckblatt von Tabak umwickelt. Werden diese Cigarren verlangt, so muss man sie von einem Cigarrenmacher wickeln lassen. Zu diesem Zwecke würden demselben die präparirten Arzneiblätter zu übergeben sein, welche aus ausgesucht schönen Exemplaren bestehen sollten. Auf 1 Cigarre rechnet man 6,0 g trockne Blätter.
  - II. Cigaretae. Diese werden in zwei Formen hergestellt.
- A. Cigaretae herbatae, Kräuter-Cigaretten, werden dargestellt, indem man medicinische Kräuter (Herba Belladonnae, Digitalis, Hyoscyami, Stramonii, Lobeliae, Salviae) fein schneidet und zunächst präparirt. Zu diesem Zwecke werden 100,0 g des Vegetabils mit einer Lösung von 2,0 g Kaliumnitrat in 15,0 g Wasser und 10,0 g Weingeist besprengt und wiederum getrocknet. Diese präparirten Vegetabilien oder Vegetabilienmischungen, welche jo nach Vorschrift noch mit Extraktlösungen u. dergl. getränkt und wieder getrocknet werden, werden alsdann am besten mittels einer sogen. "Stopfmaschine" in die leicht zu beschaffenden "Cigarettenhülsen mit Mundstück" gestopft und die fertigen Cigaretten wie üblich geraucht. Oder man verwendet dünnes Fliesspapier, welches zunächst mit einem Auszug der zu verwendenden Arzneimischung und etwas Kaliumnitrat getränkt und wieder getrocknet ist. Das Zukleben erfolgt mit Stürkekleister.

Cigarettes indicences de Grimanit sollen angeblich nur aus Herbs Canabis Indicac bestehen, thatsfieldich aber cuthalten sie nur wenig davon, ausserdem Belladonns, Nicodana etc. Cigarettes de Belladona (Gail.).
Kleingeachnittene Belladonna-Rüstter werden in Cigarettenhäuen gestopft. Jede Cigarette ent-halte i g der Species. In gleicher Weise sind zu bereiten: C. de Digitale, C. d'Encaipptus, C. de Josquinne, C. de Nicotlane, C. de Stramoine.

Cigarettes de Trousseau bestehen aus Stramoniumblistern, welche mit Opiumextrakt getränkt sind.

B. Cigaretae chartaceae, Cigaretten aus medicamentösem Papier, aus Papier mit Extraktlösungen, Salzlösungen, Tinkturen werden in der Woise bereitet, dass man schwach salpeterisirtes Papier entweder (bei Darstellung weniger Cigaretten) mit einem Tropfglase, in grösserem Maassstabe vermittelst einer Spritzhasche mit der medikamentösen Lösung anfeuchtet, aber niemals in dem Maasse netzt, dass die Flüssigkeit an dem senkrecht gehaltenen Papier herabläuft. Die Papierrechtecke werden nach dem Trocknen zu je einer Cigarette locker zusammengerollt und mittelst Stärkekleisters (nicht Gummiarabicumschleim) geschlossen.

Die Cigaretten dieser Art werden gewöhnlich mit Beihilfe eines Mundstücks aus Glas, Holz, Rohr (Cigarrenspitze) gebraucht und in der bekannten Weise geraucht, bald mehr, bald weniger, oder auch nicht den Dampf einziehend, je nach Anordnung des Arztes.

Das vorstehend erwähnte salpeterisirte Papier, Charta purce nitrata, wird in der Weise bereitet, dass man 3 Bogen Fliesspapier übereinanderlegt und mittelst Spritzflasche mit der angegebenen Salpeterlösung besprengt, so dass der obere Bogen gerade befeuchtet erscheint. Dann wendet man die untere Seite der Schicht von 3 Bogen nach oben und besprengt auch diese in derselben Weise. Dann lässt man die Schicht trocknen und nimmt die drei Bogen von einander und schneidet sie in Rechtecke von 10×7 cm Fläche.

Zu dieser Art Cigaretten gehören solche, welche aus Fliesspapier bergestellt sind, das mit einer Pflanzenabkochung bereitet ist, aber auch die mit Salzlösungen oder dergl. getränkten, z. B. Cigaretae arsenicatae Boudin S. 392 und Cigaretae anti-

phthisicae TROUSBEAU S. 397.

Cigarettes antiasthmatiques. Man bereitet eine Abkochung aus Foliorum Belladonnee, Foliorum Stramonii, Foliorum Digitalis, Foliorum Salviae ää 5,0 in 1000,0 Wasser. In der Colatur löst man 75,0 Kalisalpeter und fügt 40,0 Benzoëtinktur zu. In diese Flüssigkeit legt man für 24 Stunden (Blatt für Blatt) Filtrirpapier ein. Man trocknet es aisdans und schneidet es in Rechtecke von 10×7 cm, welche dann zu Cigarettenröhren reformt werden. Man dimensite latztern in Schneibele zu is 40 Staat. geformt werden. Man dispensirt letztere in Schachteln zu je 40 Stück.

III. Siphonetae. Siphoneigaretten. Sind circa 10 cm lange, offene Röhren aus Glas, harter Pappe, Rohr, Federkielen, welche mit einer Patrone irgend eines flüchtigen Arzneistoffes, z. B. Kampher, Jodoform, Menthol, beschickt sind. Die Patrone ist ein Cylinder aus dichter Gaze und nach der Natur des Arzneistoffes auch wehl mit Fliesspapier umschlossen. Diese Patrone wird in das eiren 7 mm weite Glasrobrstück, welches mit einem Mundstück, einem Federkiel) verschen ist, eingeschoben. Der Patient zieht nur die durch die Patrone gesogene Luft ein. Diese Cigaretten werden also nicht geraucht

# Cimicifuga.

Cimicifuga racemosa Barton (jetzt Actaea racemosa L.). Ranunculaceae-Helleboreae. Heimisch in Nordamerika von Canada bis Florida und den atlantischen Staaten der Union, in Europa (England) hier und da verwildert. Die Pflanze ist der bei uns heimischen Actaea spioata L. Mhnlich, aber grüsser mit doppelt gesiederten Grundblättern.

Verwendung findet das Rhizom mit den Wurzeln:

Rhizoma Cimicifugae (Brit.). Cimicifuga (U-St.). Radix Actaeae s. Cimicifugae racemosae. Radix Christophorianae americanae. Radix Cimicifugae Serpentariae. — Schwarze Schlangenwarzel. Klapperschlangenwarzel. - Black Snakeroot. Bugbane. Black Cohost.

Beschreibung. Die Droge besteht aus einem kurzen, wagerechten Rhizom mit quergeringelten Aesten von heller Farbe und zahlreichen Wurzelu. Das Rhizom und seine Aeste mit Resten von Niederblättern, ähnlich wie das Galgautrhizem. Im Querschnitt des Rhizoms ein starkes Mark mit schmalem Gefässblindelring, von Markstrahlen durchzogen.

Die Droge riecht eigenartig und ist von scharfem, unaugenehmen Geschmack.

Bestandthelle. Schurf schmeckende Harze, theilweise in Alkohol und in Aether löslich. Ein Gemenge derselben ist als Resina Cimicifugae, Cimicifugin, Macrotin im Gebrauch. Ferner enthält sie einen krystallisirenden, gelben Körper von scharfem Geschmack.

Wirkung und Anwendung. Man empfiehlt die Droge und das daraus dargestellte Harz gegen Asthma und Brustleiden, auch als Antipyreticum; sie soll in der Wirksamkeit der Digitalis nahe stehen. Die Droge giebt man zu 0,5-4,0 als Pulver oder Abkochung, die Tinktur (1:10) zu 30-60 Tropfen mehrmals täglich.

Extractum Cimicifugae. Extract of Cimicifuga (U.-St.) Gepulverte Wurzel (No. 60) wird mit q. s. Alkohol (91 Proc.) im Perkolator erschöpft, der Auszug zu einem dicken Extrakt eingedampft.

832 Cinn.

Extractum Clmleifugae fluidum (U-St.) s. liquidum (Brit.). Liquid or fluid Extract of Cimicifuga or of Actaes racemosa.

Aus gepulverter Wurzel (No. 60) 1000 g und q. s. Alkohol (90 Proc.) bereitet man durch Verdrängung l. a. 1000 cem Extrakt. Gabe 0,3—1,5 g. Nach Hamb. Vorschr. Aus der gepulverten Wurzel wie Extractum Hydrastis fluidum Germ. III zu bereiten. Tinetura Cluticifugae. Tinet. Actaene racemosae. Brit. lässt aus 100 g gepulverter Cimicifugae (No. 40) mit q. s. Alkohol von 60 Proc., U.-St. aus 200 g des Rhizoms mit Alkohol von 91 Proc. durch Verdrängung 1000 cem Tinktur bereiten. † Reslna Cimicifugae. Cimicifugiu. Macrotis. Darstellung wie bei Podephyllin (s. dort). Unter den starkwirkenden Mitteln aufzabewahren. Man giebt es zu 0.06—0.4 anglebt.

0,06-0,4 thglich.

Ep. Extracti Cimicifogae fluidi 25,0 Mentholl D. S.: Soul taglich 10 Troplen bei Ohrenfeiden.

### Cina.

Flores Cinae (Austr. Germ.), Flos Cinae (Helv.). Semen Cinae Levanticum. Anthodia Cinac. Semen contra s. sanctum s. Santonici. Semen Zedoarise. - Wurmsamen. Zittwersamen. Zittwerblüthen. Sebersaat. - Semencinn. Barbotine (Gall.). - Santonica. Levant Wormseed (U-St.)

Die Blüthenköpfehen einer Varietät der Artemisia maritima L., wahrscheinlich der A. maritima var. Stechmanniana Besser (A. Cina Berg), Familie der Compositae-Anthemideae-Chrysantheminae, beimisch in den Steppen von Turkestan im Gebiete des Arys. Die Pflanze beginnt infolge der rücksichtslosen Ausbeutung, der Benutzung der Steppe als Viehweide und der häufigen Bründe selten zu werden; man ist daher bemüht, sie im transkaspischen Gebiete und in Transkaukasien einzubürgern.



Beschreibung. Die Droge besteht aus den 3-4 mm langen Blüthenköpfehen. Jedes Köpfehen hat 12-18 locker zusammenschliessende Hüllblättehen mit grünem Mittelstreif und häutigem Rande, sie schliessen 3-5 Einzelblüthen mit glockenförmigem Saum ein, der letztere ist im frischen Zustande schön roth, im trocknen braun. Sie sind in der Droge häufig nicht mehr deutlich zu erkennen. (Fig. 198.)

Die Epidermis der Hüllblättehen besteht aus langgestreckten Zellen und trägt Stomatien, einzelne lange, dünne, einfache Haare und längs des Kieles kurzgestielte Oeldrüsen mit zweizelligem Köpfchen. Die Angabe mancher Pharmakopčen, dass die Droge kahl ist, ist also nicht korrekt. Im Mesophyll liegen Oxalatdrusen. Beim Auseinanderzupfen findet

man einzelne Krystalle, vielleicht Santonin, und Pollenkörner.

Gernah charakteristisch, Geschmack widerlich bitter, etwas kühlend, gewürzhaft,

Beschreibung. Der die wurmwidrigen Eigenschaften besitzende Stoff der Droge ist das Santonin, etwa zu 21/2 Proc. darin enthalten (vergl. besonderen Artikei). Sie enthält ferner Artemisin (Oxysantonin C<sub>15</sub>H<sub>18</sub>O<sub>4</sub>). Dasselbe ist krystallinisch, schmilzt bei 200°C., löst sich in gleichviel Wasser und Schwefelsliere farbles, mit Eisenchlerid wird die Lösung gelbbraun. Artemisin mit wässeriger Lösung von Natriumkarbonat gekocht, wird karminroth (Unterschied von Santonin). Den Geruch verdankt die Droge einem atherischen Oel, von dem sie 2 Proc. enthält. Dasselbe hat das spec. Gewicht 0,93-0,935; es enthält Cincol and Dipenten. Ferner sind aufgefunden 0,5 Proc. Betain, 0,1 Proc. Cholin und ein harzartiger Bitterstoff. Asche 6,5 Proc., davon 18 Proc. Kieselsäure. Wassergehalt 10,6 Proc.

Quantitative Bestimmung des Santonins. Grob gepulverte Cinablithen werden im Soxhlet mit Aether 12-18 Stunden extrahirt. (Das Quantum des Pulvers ist

833 Cins.

abblingig von der Grösse des Apparates). Der Aether wird verdunstet und der Rückstand mit frisch bereiteter Kalkmilch eine Stande lang gekocht. Der Kalkbrei wird dann zweimal mit Wasser ausgekocht und heiss filtrirt. Das Filtrat wird mit Aluminiumacetat versetzt, einmal zum Aufkochen gebracht, auf dem Wasserbade stark koncentrirt, Magnesiumoxyd im Ueberschuss zugeseizt und zu einem gleichmässigen Brei durchgearbeitet, dieser zum Trocknen eingedampft und bei 105° C. 2-8 Stunden ausgetrocknet. Der gepulverte Rückstand wird dann im Soxhlet mit wasser- und säurefreiem Aether extrahirt (4-5 Stunden) und der Aether verdunstet. Das Santonin bleibt dann wenig gefärbt zurück. - Es ist nothwendig, bei der Lichtempfindlichkeit des Santonius, den Kolben durch gelbes Papier vor dem Tageslicht zu schützen.

Handelssorten. Die officinelle ist die turkestanische oder levantinische Cina, sie kommt gegenwärtig allein im Handel vor. Eine früher zuweilen vorkommende Cina indica sollte an der Wolga bei Sarepta und Saratow gesammelt sein. Nach direkt eingezogenen Erkundigungen ist dort niemals Cina gesammelt, und es handelt sich anscheinend um die gewühnliche Sorte, die von einer in den genannten Orten domicilirten Handelsgesellschaft exportirt wurde,

Eine früher zuweilen vorkommende Cina barbariea aus dem nordwestlichen Afrika und vielleicht von Artemisia ramosa Smith. stammend, die kein Santonin enthielt, ist

aus dem Handel verschwunden.

Einsammlung. Aufbewahrung. Officinell sind die im Juli und August gesammelten, noch geschlossenen Blüthenköpfehen. Für den pharmaceutischen Gebrauch eignen sich nur die von Stanb und fremden Pflanzentheilen befreiten Flores Cinae depurati, die man sorgfültig nachtrocknet und in Blechkästen aufbewahrt. Für das Pulver, welches man aus der über Actzkalk oder bei höchstens 25° C. (Gall.) getrockneten Droge bereitet, wählt man gelbe Stöpselgläser. Aus 100 Th. Blüthen erhält man etwa 94 Th. Pulver.

Wirkung. Anwendung. Die Droge ist ein starkes Gift für Spulwürmer, bei Bandwillrmern ist die Wirkung unsicher. Sie kommt in erster Linie dem Santonin, dann aber auch dem ätherischen Ocl zu. In Pulverform zu 2,0-8,0 g mit Honig oder Sirupus communis nur noch selten angewendet, obschon die Wirkung sicherer sein sell, wie die des Santonins oder der mit Zucker überzogenen Blüthenköpfehen, Confectio Cinae, Semen Oinae conditum, ein Handverkaufsartikel, zu 5-10 g. Einige Stunden nach dem Einnehmen verabreicht man Ricinustil. Der Gebrauch erheischt Vorsicht. Man giebt

Kindern	von	2 8	Jahren	morgens		-	1,5	g
81	17	4-5	10	n			8,0	
h	п	6-8	H	\$15	÷		4,0	15
n	27	9-11	19	- 11			5-6 7-8	6
21	vi I	2-14	TP.	100		F	1-0	6

und wiederholt die Gabe nöthigenfalls am andern Tage.

Nach unversichtigem Gebrauch entstehen Erhrechen, Mydriasis, Kopfweh, Krämpfe, Bewusstlosigkeit. Schon bei gewöhnlichen Dosen kann Gelbschen entstehen, der Urin ist gelb mit einem Stich ins Grünliche und wird auf Alkalizusatz purpurroth. - In Deutschland sind Flores Cinac dem freien Verkehr entzegen.

Extractum Cinae. Extractum Cinae aethereum. Extractum Santonici.

Extractum Cinac. Extractum Cinac aethereum. Extractum Santonici. Wurmamenextrakt. Extrait (oléo-résineux) de Semen-contra.

Ergünzh.: Wurmamen, grob gepulvert, 2 Th. werden mit 6, dann nochmals mit 4 Th. einer Mischung aus Aether und Weingeist äs je 3 Tage ausgezogen, die Pressdüssigkeiten zu einem dännen Extrakt eingedampft. Dunkelgrän, in Wasser nicht löslich. Ausbeute 22—23 Proc. Nach Dietenden genügt die Hälfte des Lösungsmittels. — Gall.; Wurmsamen, mittelfein gepulvert 1 Th., zieht man durch Verdrängung mit Aether (Spec. Gew. 0,724) 2 Th. aus, filtrirt in geschlossenem Gefäss, destillirt den Aether ab und verjagt den Rest desselben im Wasserhade. — In gelben, dichtschliessenden Gläsern im Kühlen aufgubewahren. Vor der Abgabe gut unzuschätteln (I). Gabe 0.3—0.5—1.0. am besten aufzubewahren. Vor der Abgabe gut umzuschätteln (!). Gabe 0,3-0,5-1,0, am besten in Gelatinekapseln. Kindern die Hälfte mehrmals täglich.

Sirupus Cinae. Wurmsaft. Cinablathen 1 Th. werden mit heissem Wasser 10 Th.

ausgezogen; das Filtrat 8 Th. giebt mit Zucker 12 Th. = Sirup 20 Th.

Electuarium antheimiotieum Hufeland.  Rp. Radicis Valeriume 6,0 Tuberum Jalapan 4,0 Florum Cinne 16,0 Kalli Inturicie 8,0 Oxymeffle Sciline 24,0 Sirupi communis q. s. (42,0)	Species antheiminticae.  Ph. Franco-Gatilcae.  Rp. Herbae Absinthii  Florum Clumontillae  Clume  Tanacell na
Electuarium apthelminiteum Selle.  Rp. Florum Cinae. 7,8 Ferri sulturiei. 2,0 Extracti Chinas. 2,0 Siropi Chinamonil q. s.  Electuarium apthelminiteum Scoens. Electuarium Cinae compositum Rp. Florum Cinae. 15,0 Indiels Vateriuma. 3,0	Vot. Pliniae autholminiicae pro cauthus.  Wurmpillen für Hunde (Yom.).  Ep. Florum Cinac Tuberum Jalapse. 53 5,0 Magnessi suffactei 1,5 Olel Valerianae 5,5 Gelatima glycerinatae q, u M. t. pilul, XII.
Tuberum Jahaphe 2,0  Kalil aulturiel 10,0  Oxymellis Selline 70,0.  Pilulas Cinna.  Rp. Extracti Ginna 2,0  Florum Cinna q, a.  1. pilol XX.	Vat. Pairis anthelminicus pro equis.  Wurmpulver für Pferde.  Ep. Florum Cinas pairer.  Fruetaum Foeniculi pair. až 100,0  Tuberum Jalapas 20,0  Natrii sulfuriei pair. 200,0.  Esthablich 3 Löffel voll.

Vermifuge, Swain's. Ein Aufguss aus Wurmsamen, Lärchenschwamm, Rhabarber, Baldrian, mit einigen Tropfen Rainfarn- und Nelkenöl in Weingeist gelöst.
Wurmmittel, Gannillon's. Flores Cinae 100, Alos 12, Farina Amygdalarum 10.

Wurmpastillen, KLuag's, sind rothgefürbte Santoninpastillen.

Wurmpatronen, Wurmkuchen, Kteor's, enthalten als wirksamen Bestandtheil Extract. Cinae acthereum.

Oleum Cinae. Wurmsamenöl. Das ätherische Och des Wurmsamens (Ausbente 2-3 Proc.) ist eine gelbe Flüssigkeit von nicht sehr angenehmen, kampherähnlichem Geruch. Spec. Gew. 0,915-0,940; optisch ist es schwach linksdrehend. Es besteht hauptsächlich aus Cincol (Eucalyptol) Cublis O. Früher wurde es als Nebenprodukt bei der Suntoninfabrikation gewonnen, findet aber jetzt kaum irgend eine Verwendung.

## Cinchonidinum.

I. Cinchonidinum. Cinchonidin. Cinchonidine (französ.). Cinchonidina (engl.). C10He0N0O. Mol. Gew. = 294. Dieses mit dem Cinchonin isomere Alkaloïd kommt in den sur Zeit verarbeiteten Kultur-Rinden in erheblicherer Menge vor als in den früheren Rindon und ist namentlich auch deswegen bemerkenswarth, weil es sich nur schwierig vom Chinin trennen lässt (s. S. 757). In der Nomenklatur dieser Base berrschte früher eine ziemliche Verwirrung. Sie wurde zuerst von Winklum 1847 abgeschieden und Chimidin genannt. Den Namen Cinchonidin gab ihr Pastreun. Ausser diesem führt sie heute noch die Bezeichnungen: Chinidinum II, a-Chinidin (vergl. S. 740) und Cinchovatin

Durstellung. Das Cinchenidinsulfat bleibt beim Auskrystallisiren des Chininsulfats in den Mutterlangen (s. S. 757). Durch Zusatz kone, Lösungen von Seignette-Salz fällt man es als robes Cinchonidintartrat aus. Man löst das letztere in vordünnter Salzsäure, fällt die Lösung mit Ammoniak und zieht den erhaltenen Niederschlag so lange mit Aether aus, bis er (d. h. der Niederschlag) nach dem Auflösen in Chlorwasser durch Zusatz von Ammoniak nicht mehr grün gefüht wird (Thalleiochin-Reaktion), also frei von Chinin oder Chinidin ist. Man lüst den Niederschlag alsdann in Salzenure, fällt die freie Baso nochmals mit Ammoniak aus, wascht sie mit Wasser und krystallisirt sie aus verdünstem Weingeist mohrmals um.

Eigenschaften. Je auch der Koncentration der krystallisirenden Lösung kleine Blätteben oder grosse, gläuzende Säulen, farblos, bei 202,5° C. schmelzend und bei 190° C. wieder erstarrend. Es blaut im leuchten Zustande rothes Lackmuspapier, schmeckt intensiv

bitter und lenkt in Lösung die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab (Chinidin dreht rechts, Chinin ist optisch inaktiv (s. S. 741).

Es löst sich in etwa 1600 Th. kaltem Wasser, ferner in etwa 20 Th. Alkohol oder in rand 200 Th. Aether." [Die Lösungsverhältnisse werden indessen auch anders augegeben.] In Chloroform ist es leicht löslich, Es giebt nicht die Thalleiochin-Reaktion; seine Lösungen in Oxysauren fluoreseiren auch nicht. Vergl. S. 741.

Es ist wie das Chinin eine zweisäurige Base und giebt mit Säuren neutrale, saure, auch übersaure Salze, bezüglich deren wissenschaftlicher und praktischer Nomenklatur die

gleichen Abweichungen bestehen wie beim Chinidin und Chinin.

(C, H, N, O), . H, SO, wissenschaftlich: Basisches Cinchonidinsulfat. praktisch: Cinchonidinum sulfuricum.

C. H. N.O. H. SO4. Neutrales Cinchonidinsulfat. Cinchonidinum bisulfuricum.

Die Salze des Cinchonidins lenken in Lösung die Ebene des polarisirten Lichtstrahls nach links ab.

II. Cinchonidinum sulfuricum. Dieses Salz krystallisirt aus verdünnter wässeriger Lösung mit 6 Mel. Wasser, aus konc. wässeriger Lösung mit 3 Mel. Wasser, aus Alkohol mit 2 Mol. Wasser.

Cinchonidinum sulfurieum (Ergänzb.). Cinchonidinae Sulfas (U-St.). Cinchonidiusulfat. Basisches Cinchonidiusulfat. Gewöhnliches (neutrales) Cinchonidinsulfat. (C,ull 30 NaO) . HaSO4 + 3 HaO. Mol. Gew. = 740. Die U-St. und das Ergäuzb. haben das mit 3 Mol. Wasser krystallisirende Sulfat aufgenommen:

Darstellung. Man übergiesst 10 Th. Cinchonidin mit 150 Th. Wasser, neutralisirt unter Erwähmen genau mit verdünnter Schwefelskure, wozu etwa 10,5 Th. (vom spec. Gew. 1,112) erforderlich sind, dunstet auf etwa 100 Th, ab und lässt krystallisiren.

Eigenschaften. Weisse, glänzende Nadeln oder barte, glänzende Prismen, an der Luft beständig, in etwa 100 Th. kaltem oder 5 Th. siedendem Wasser zu einer nicht fluoreseirenden, neutralen, bitter schmeckenden Flüssigkeit löslich. Löslich in 70 Th. Alkohol oder in etwa 1300 Tb. Chloroform. In einer zur Auflösung ungenügenden Mencu Chloroform quillt es gallertartig auf. Das Salz wird bei 100° C. wasserfrei und schmilzt alsdann bei 215° C. In Aether ist es fast unlöslich.

In der kalt gesättigten wässerigen Cinchonidiusulfatlösung erzeugt Kaliumnatriumtartrat einen weissen, krystallinischen Niederschlag; die wasserige, mit einigen Tropfen Salpetersaure angesauerte Lösung des Salzes (1:50) wird durch Baryumnitratiosung gefällt, durch Silbernitratlösung aber nicht verändert,

Prafung. 1) Die kalt gesättigte wässerige Lösung des Cinchonidinsulfats zeige auf Zusatz von vardünnter Schwefelsäure keine Fluorescenz (Chinin, Chinidin). Fügt man zu 5 Th. derselben 1 Th. Chlorwasser, sowie hierauf Ammoniakflüssigheit im Ueberschuss, so trete keine Grünfarbung auf (Chluin, Chinidin). 2) Beim Durchfeuchten mit Schwefelsäure und Salpetersäure färbt sieh Cinchonidinsulfat höchstens gelblich (fremde Alkaloïde s. S. 758 und fremde organische Beimengungen wie Zucker). 3) Beim Trocknen bei 100° C. hinterlasse 1 g Cinchonidiasulfat mindestens 0,925 g Trockeuriickstand. Die obige Formel verlangt 0,927 g. - Beim Verbrennen auf dem Platinbleche hinterlasse es keinen fenerbeständigen Rückstand. (Mineralische Verunreinigungen.) 4) 1 g Cinchonidinsulfat sei in 8 cem eines Gemisches aus 2 Raumtheilen Chloroform und 1 Raumtheil absolutom Alkohol vollständig löslich. 5) 0,5 g Cinchonidinsulfat werden mit 20 ccm Wasser bei 60° C. digeriet. Zu der Lösung werde 1,5 g Kaliumnatriumtartrat gegeben, die Mischung darauf unter häufigem Umschütteln erkalten gelassen und nach einstündigem Stehen bei 150 C. von dem entstandenen Niederschlage abfiltrirt. Fügt man alsdann zu dem Filtrat einen Tropfen Ammoniakflüssigkeit, so trete keine oder doch nur eine sehr sehwache Trabung ein. (Mehr als Spuren von Cinchoninsulfat oder Chinidinsulfat.)

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt. Anwendung. Das Salz wird in den nämlichen Gaben und unter den nämlichen Indikationen angewendet wie das gewöhnliche

Chininsulfat. Es soll ehenso sicher wirken wie dieses, aber weniger unangenehme Nebenwirkungen zeigen.

Sulfate de Cinchonidine basique (Gall.).  $(C_{19}H_{21}N_2O)_2 \cdot H_2SO_4 + 6H_2O$ . Mol. Gew. 794. Dieses Salz krystallisirt aus der stark verdünuten wässerigen Lösung und stellt glänzende, weisse, an der Luft leicht verwitternde Krystallnadeln dar. Der Wassergehalt beträgt 13,60 Proc., der Gebalt an Cinchonidin = 74,06 Proc.

Im Nachfolgenden geben wir zunächst die Original-Vorschriften zu den drei Sorten Hauen's Katarrhpillen wieder und verweisen bezüglich der von Hamburg. Vorschr. aufgenommenen auf S. 744.

Pilulae antiphiogisticae Hader I.  Hader's Kntarrhpillen No. I. Universal-Hustenpillen No. I.  Rp. Chiaddini sulfarici 10,0 Tragacanthae 7.0 Radicis Althueae Radicis Gentianae 62 3,0 Ligal Santall rubri 1,0 Glycerini	Radicia Gentianae 5,0 Ligni Santali rubri 1,0 Glycrrini 7,5 Aquae destillate 2,0 Acidi hydrochlorici (25 Proc.) 5,0, Flant pilulae 209, conspergendae cortice Chumunoud Trochisci antichlorotici. Bleichsuchtpastillen. Rothebucken-				
Acidi hydrochlorici (25 Proc.) 34 7,5.	brötchen.				
Fiant pilliae 200, conspergendse certica Cinnamoni.  Dentur ad vitrum.  Pilliae antiphlogisticas Hager. No. H.  Hager's Katarrhpillen No. H.  Universal Hustenpillen No. H.  Rp. Chinidini sulfurici Cinchenidini sulfurici na 5,0  Tragucanthae 7,0  Radicis Atthacas  Radicis Gentianse na 8,0  Ligni Santali rabri Glycerini Acidi hydrochlorici (25 Proc.) na 7,5.  Finat pilliae 200, conspergendae cortice Cinnamoni.	Rp. Cinchonini tamnici 20,0 Magnesti carbonici Pulveria aromatici 23,0 Tragacanthae 3,0 Sacchari albi 50,0 Aquae Auruntii Borum Glycerini 23 8,0. Mixtia et in massam redactis immisee massam paratam e Ferri expitati fusci 40,0 Magnesii carbonici 1,0 Tragacanthae 5,0 Sacchari albi 100,0 Corticis Auruntii 5,0				
Pliulas Cinchonidini Hager.	Aquae Aurantil florum				
Haure's Katarrhpillen No. 111  Rp. Cluchonidini sulfurici 10,0  Tragacanthae 5,0  Radicis Althacae 2.0	Glycertei Ba 10,0 Finnt trochisci 200, Je nach dem Alter der Person 2—3—5 Stück den Tag über und 2—4 Wochen hindurch zu nehmen.				

Cinchonidinum bisulfuricum. Saures Cinchonidinsulfat. Saures schwefelsaures Cinchonidin. (Neutrales Cinchonidinsulfat.)  $C_{10}H_{22}N_20$ .  $H_2SO_4+5$   $H_2O$ . Mol. Gew. = 482.

Zur Darstellung löst man 10 Th. gewöhnliches Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol.  $\rm H_2O$ ) in 40 Th. Wasser unter Zusatz von 8,1 Th. verdünnter Schwefelsäure (spec. Gew. 1,112) und überlässt diese Lösung in flachen, mit Papier überdeckten Gefässen an einem warmen Orte der freiwilligen Verdunstung.

Lange, farblose, leicht verwitternde Prismen, in Wasser und in Alkohol leicht löslich. Die wässrige Lösung reagirt sauer. Die Krystalle strahlen beim Zerreiben im Dunklen blanviolettes Licht aus. Mit Jod giebt das Salz dem Herapathit ähnliche Verbindungen.

III. Cinchonidinum hydrobromicum. Bromhydrate de Cinchonidine basique (Gall.). Basisches oder gewöhnliches oder neutrales Cinchonidinbromhydrat.  $C_{10}H_{12}N_1O$ . HBr. +  $H_2O$ . Mol. Gew. =393.

Zur Darstellung trägt man in eine siedende Lösung von 10 Th. Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol.  $H_0O$ ) in 60 Th. Wasser eine gleichfalls heisse Lösung von 4,5 Th. krystall. Baryumchlorid in 40 Th. Wasser ein. Wenn es nöthig sein sollte, stellt man die Flässigkeit durch Zugabe kleiner Mengen einer verdünnten Cinchonidiusulfatlösung so ein, dass sie eher etwas Schwefelsäure, aber keinesfalls gelöstes Baryumsalz enthält (vgl. S. 751). Man filtrirt, engt durch Eindunsten ein, lässt krystallisiren und trocknet die Krystalle an der Luft,

Farblose, lange Nadeln, löslich in 40 Th. kaltem Wasser, leicht löslich in siedendem Wasser. Die wässerige Lösung (1:50) darf durch verdünnte Schwefelsäure nicht getrübt werden (Baryumsalz). Das Salz enthält 74,81 Proc. Cinchonidin und 4,58 Proc. Wasser. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Cinchonidinum hydrobromicum acidum. Bromhydrafe 6e Cinchonidine neutre (Gall.). Saures, bromwasserstoffsaures Cinchonidin. Neutrales Cinchonidine bromhydraf  $C_{10}H_{20}N_{2}O$ . 2 BBr. +2 B $_{2}O$ . Mol. Gew. =492.

Zur Darstellung löst man 10 Th. Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol. H<sub>2</sub>O) in 50 Th. Wasser unter Zufügung von 8,1 Th. verdünnter Schwefelsäure (spec. Gew. 1,112), erhitzt die Lösung zum Sieden und bringt in dieselbe eine zweite heisse Lösung ein aus 9,0 Th. kryst. Baryumbromid in 25 Th. Wasser. Man verfährt wie bei dem vorigen Präparat, d. h. fällt etwa noch in Lösung befindliches Baryumsalz durch eine Lösung von Cinchonidinsulfat aus, filtrirt, wäscht aus, dunstet das Filtrat bis auf 40 Th. ein, lässt in der Kälte krystallisiren und trocknot die Krystalle an der Luft.

Lange, schwach gelbliche, prismatizche Krystalle, töslich in 6 Th. kaltem Wasser. Die wisserige Lösung werde durch Schwefelsäure nicht getrübt (Baryumsalze). Das Salz

enthalt 59,75 Proc. Cinchonidin und 7,32 Proc. Wasser.

IV. Cinchonidinum hydrochloricum. Cinchonidinchlorhydrat.  $C_{10}H_{22}N_10$ . HCl  $+ H_00$ . Mol. Gew. = 348,5. Dieses Salz wird in der nämlichen Weise wie das Cinchonidinum hydrobromienm dargestellt aus: 10 Th. Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol.  $H_20$ ) und 3,3 Th. krystall. Baryumehlorid.

Krystallisirt in glasglänzenden, monoklinen Doppelpyramiden, welche wasserfrei in etwa 20 Th. kaltem Wasser, leicht löslich in siedendem Wasser, auch in Alkohol und

Chioroform löslich sind.

Cinchonidinum hydrochloricum acidum. Saures Cinchonidinchlorhydrat.  $C_{10}H_{22}N_{2}O + 2$  HCl +  $H_{2}O$ . Mol. Gew. = 385. Wird wie das Cinchonidinum hydrobromicum acidum aus 10 Th. Cinchonidinsulfat (mit 3 Mol.  $H_{2}O$ ), 8,1 Th. verdünnter Schwefelsäure (spec. Gew. 1,112) und 6,6 Th. krystall. Baryumchlorid dargestellt. Man überlässt die konc. wässerige Lösung in flachen Gefässen der freiwilligen Verdunstung. — Es kann auch erhalten werden durch Auflösen von 10 Th. des Cinchonidinum hydrochloricum in 4,2 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) und freiwilliges Verdunsten der Lösung.

V. Ciachonidinum salicylicum. Cinchonidinsalleylat. Salicylsaures Ciachonidin. C<sub>10</sub>H<sub>22</sub>N<sub>2</sub>O · C<sub>7</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>. Mol. Gew. = 432. Das aus 100 Th. schwefelsaurem Cinchonidin mittelst. Natronlauge abgeschiedene Cinchonidin wird ausgewaschen und in einem Glaskolben noch feucht mit 35 Th. Salicylsiare und 2000 Th. destill. Wasser gemischt, bis auf 100°C. erhitzt und unter bisweiligem Umrühren 12 Standen hindurch bei dieser Temperatur erhalten. Dann wird die trühe Flüssigkeit in eine porcellanene Schale ausgegossen und an einen kalten Ort gestellt. Nach zwei Tagen sammelt man das inzwischen krystallisirte Salz in einem Colatorium, presst es aus und trocknet es. Durch Eindampfen der Mutterlauge und Beiseitestellen werden noch weitere Portionen des Salzes gewonnen. Das Cinchonidinsalicylat ist ein in Wasser schwer lösliches Salz.

Ex tempore kann man 10,0 des Cinchonidinsalicylats darstellen aus 9,2 Cinchonidinsulfat und 3,9 salicylsaurem Natron, welche gomischt mit etwas Wasser übergessen im Wasserbade erwärmt werden. Soll es als Pulver in Anwendung kommen, so benetzt man das Gemisch mit verdünntem Weingeist und trocknet es im Wasserbade aus.

Cinchenidinum tannicum. Cinchenidintannat. Gerbsaures Cinchenidin wird in ähnlicher Weise wie das Chinidintannat dargestellt.

Cinchonidiuum chlorocarbonicum, der Chlorkohlensäureäther des Cinchonidins, wird von Zimmen & Co. (D. R.-P. 93698) durch Einwirkung von Phosgen auf Cinchonidin dargestellt.

 $COCl_2 + 2 C_{19}H_{29}N_2O = C_{19}H_{29}N_2O \cdot HCl + COCl \cdot C_{19}H_{21}N_2O.$ 

Farblose, vollkommen geschmacklose Nadelu, welche bei 191° C. schwelzen. Es reagirt neutral und löst sich in Säuren. Die schwefelsaure Lösung fluoreseirt nicht und giebt nicht die Thalleiochin-Reaktion.

Quionin. Amerikanisches Arzueimittel, Chininersatz, enthält Nebenalkalorde der Chinarinde und zwar besonders Cinchonidin neben wenig Chinin.

# Cinchoninum.

I. Cinchoninum. Cinchonine. Cinchonine. Cinchonina (U-St.).  $C_{10}H_{21}N_{0}O$ . Mol. Gew. = 294.

Diese mit dem Cinchonidin isomere Base kommt neben dem Chinin in den Chinarinden vor und wird als Nebenprodukt bei der Chinin-Fabrikation gewonnen. — Nachdem das Chininsulfat auskrystallisirt ist und das Cinchonidin durch Natrium-Kaliumtartrat abgoschieden ist (s. S. 834) füllt man zunächst das Chinidin durch Zusatz von Kaliumjodid als Chinidinhydrojodid. Versetzt man alsdann das hierbei erhaltene Filtrat mit Natronlange, so füllt ein das Cinchonin enthaltender harziger Niederschlag aus. Man führt die Base durch Neutralisation mit verdünnter Schwefelsäure in das Sulfat über, krystallisirt dieses nochmals um und scheidet aus diesem die freie Base acchmals durch Ammoniak ab Durch mehrfache Krystallisation aus heissem Alkohol wird das Cinchonin völlig rein erhalten.

Elgenschaften. Luftbeständige, weisse, glänzende Prismen oder Nadeln ohne Geruch, welche anfänglich fast geschmacklos sind, alsbald aber stark bitter schmecken. Sie erweichen bei etwa 240° C. und schmelzen unter theilweiser Zersetzung gegen 258° C. zu einer braunen Flüssigkeit. Sie lösen sich in etwa 3300 Th. Wasser oder in 120 Th. kaltem oder 30 Th. siedendem Alkohol, in etwa 370 Th. Acther, auch in 280 Th. Chloroform. Bringt man Cinchonin auf feuchtes, rothes Lackmuspapier, so bläut es dieses.— Charakteristische Reaktionen für das Cinchonin fehlen.

Cinchonin ist eine zweisäurige Base, welche mit Säuren basische und neutrale Salze eingeht, über deren Nomenklatur das schon S. 835 Gesagte zu wiederholen ist.

Prüfung. 1) Die Lüsung von 0,1 g Cinchonin in 1 ccm verdünnter Schwefelsäure und 100 ccm Wasser soll höchstens ganz schwach blänlich fluoresciren (Chinin, Chinidin).
2) Löst man 0,1 g Cinchonin in 5 ccm kalter, kone. Schwefelsänre, so soll höchstens eine schwache gelbliche Färbung zu beobachten sein (fremde Alkalofde, organische Vernreinigungen).
3) 0,5 g Cinchonin sollen auf dem Platinbleche verbrennen, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

II. Cinchoninum sulfuricum. Sulfate de Cinchonine basique (Gall.). Cinchoninae Sulfas (U-St.). Cinchoninsulfat.  $(C_{19}H_{28}N_4O)_8$ .  $H_2SO_4+2H_4O$ . Mol. Gew. = 722.

Dieses als das gewöhnliche oder officinelle Cinchoninsulfat zu bezeichnende Satzist das neutral rengirende Sulfat, welches nach den modernen Auschauungen als das "basizehe Sulfat" zu bezeichnen sein würde.

Darstellung. Man neutralisirt 10 Th. reines Cinchenin bei Gegenwart von etwa 200-300 Th. Wasser unter Erwärmen mit verdünnter Schwefelsäure, wozu etwa 10 Th. von einer Säure vom spec. Gew. 1,112 erforderlich sind, und lässt die filtrirte 1.5sung in der Kälte krystallisiren.

Eigenschaften. Harte, weisse, glünzende, prismatische Krystalle, ohne Gerneh, von stark bitterem Geschmack, luftbeständig. Sie lösen sich bei 15° C. in 66 Th. kaltem oder in 15 Th. siedendem Wasser, auch in 10 Th. kaltem oder 3,3 Th. siedendem Alkohol, dagegen sind sie fast unlöslich in Aether. — Bei 100° C. wird das Salz wasserfrei, erlangt alsdann die Fähigkeit im Dunkeln zu leuchten und schmilzt gegen 120° C.; auch löst sieh das wasserfreie Salz in etwa 60 Th. Chloroform.

Die wässerige Lösung schmeckt stark bitter, ist neutral oder von schr schwach alkalischer Reaktion, rachtsdrehend, nicht fluoreseirend. Sie giebt die Thalleiochin-Reaktion nicht. Das Salz enthält 81.44 Proc. Cinchonin und 4,99 Proc. Wasser.

Pritfung. 1) Die mit etwas verdünnter Schwefelsäure angesäuerte wässerige Lösung (1:1000) soll nicht oder nur flusserst schwach fluoreseiren (mehr als Spuren von Chinin oder Chinidin). 2) Wird I g des Salzes bei 100° C. getrocknet, so muss der Trockenrückstand mindestens 0,95 g betragen. 3) 0,5 g sollen, auf dem Platinbleche erhitzt, ohne Rückstand verbrennen. 4) 1 Th. des wasserfreien Salzes lise sich in 80 Th Chloroform günzlich oder fast günzlich auf (Chiniu-, Chinidinsulfat). 5) 0,1 g sollen sich in 5 cem kone. Schwefelsäure lösen, wobei nur schwach gelbliche Färbung eintreten darf (fremde Alkaloïde, organische Veraureinigungen s. S. 758).

Cinchoninum bisulfuricum. Cinchoninbisulfat. Saures schwefelsaures Cinchonia. Sulfate neutre de Cinchonine. C10H21N2O . H2SO1 + 4H2O. Mol. Gew. = 404. Das sauer reagirende, aber nach der modernen Auffassung neutrale Cinchoniusulfat; in der Praxis als Cinchoninbisulfat bezeichnet.

Zur Darstellung löst man 10 Th, kryst. Ciuchoniasulfat in 8,4 Th, verdünnter Schwesciskure (1,112 spec. Gew.) und überlässt die Flüssigkeit in flachen Gesässen, an einem warmen Orte der freiwilligen Verdonstung.

Farblose, rhombische Oktaeder, löslich in 0,5 Th. Wassur zu einer nicht fluores-

cirenden Lösung von saarer Reaktion.

Anwendung. Das Cinchonin und die Cinchoninsalze haben etwa die gleiche tonisirende und roborirende Wirkung wie das Chinin und seine Salze, nur pilegt man I Th. Chinin als gleichwerthig mit 1,5 Th. Cinchonin anzunehmen. Dagogea soll die antifebrile (autitypische) Wirkung ganz wesentlich geringer sein als diejenige des Chinins Bei den niedrigen Preisen des Chinins Hegt zur Zeit ein Bedürfniss für den Ersatz des Chinins durch andere Alkaloïde nicht ver.

III. † Antiseptolum. Antiseptol. Cinchoninum jodosulfuricum. Cinchonin-Herapathit. Von Yvox 1891 als Ersatz des Jodoforms empfohlen. Man versetzt eine Lösung von 25,0 Cinchoniusulfat in 2000,0 Wasser langsam unter Umrühren mit einer zweiten Lösung aus 10,0 Jod und 10,0 Kaliumjedid in 1000,0 Wasser. Man lässt absetzen, wäscht aus, bis das Ablaufende Jod nicht mehr eutblitt und trocknet bei mässiger Warme.

Hat je nach der Bereitungsweise verschiedene Zusammensetzung, entspricht aber der allgemeinen Formel xC10H22N4O.yH2SO4.nJH+nJ+nqua. Das nach obiger Vorschrift dargostellte Praparat ist ein leichtes, zartes, rothbraunes Polver, in Wasser unlöslich. dagegen löslich in Alkahol und in Chloroform. Es enthält etwa 50 Proc. Jod.

Von Yvos äusserlich als Ersatz des Jodoforms empfohlen.

Cinchona-Tabletten von Apotheker Perzonn. 1) Rp. Sacchari albi 70,0, Coffemi 3,5, Cacao exoleati 16,0, Corticis Chinae 10,0, Cinchoniai hydrochlorici 1,25 fami tablettae 100. II) Nach Dieterence. Coffemi 1,35, Cinchoniai bydrochlorici 0,54, Sacchari vanillinati 2,7, Corticis Cinamomi Coylanici 0,4, Cacao exoleati 3,5, Sacchari 18,81, Tragacanthue 0,1, Aquae giveerinatae q. s. fiant pastilli 27.

	Vass'eche Katarrapille	n.
Rp.	Cipchontal saltariel	7,5
- Pro-	Rhimmatis Zingiberis	
	Rhisematic Calumi	
	Pasticle Gentleme	
	THE A TANAMA	
	Tauliela Althume	
	Endiela Liquiriti	
	Tragacanahan na	
	Acidl hydrochlorici (25 %)	0,5
	Glycerial	1,0,
	nine No. 40. D. ad ritrum.	

Pilulae Cinchoniul ac	ildno.
Pitche anticatarrholes	рвиретии
Rp. Cinchental sulfuriel	41,0
Tragmentino	8,5
Radiew Althorne	
Radicia Gentinasa	its, 2,0.
Ligni Santali rubri	1,0
Glycerini	1,ir
Acidi hydrochlorici (85 %	
Final pllulae 120. D. ad ritrum.	
Zweistfindlich 2-3 Pillen (wenn	ler Ficheraumana
gehoben ist, 4-5 stündlich 2-	n natural.

### Cinnamomum.

Gattung der Lauracene-Persoidene-Cinnamomene. Heimisch im südöstlichen Asien, nördlich bis Japan, südlich bis Australien. Eine Auzahl Arten der Gattung liefern in ihrer Rinde den als Gewürz, seltener als Heilmittel benutzten Zhumt.

a) Cinnamomum Cassia (Nees) Blume. Heimisch im südöstlichen China und in Cochinchina, kultivirt in den chinesischen Provinzen Kwangsi und Kwangtung, ferner in geringem Umfange auf Java, Sumatra, Ceylon und Malabar. Die Rinde dickerer Aeste liefert den chinesischen Zimmt Cortex Cinnamomi (Germ. Austr.). Cortex Cinnamomi chlaensis (Helv.). Cortex Cinnamomi Cassiae. Cinnamomum Cassia (U-Si.). Cassia Cinnamomen. Cinnamomum anglieum seu chinense seu Indieum. Cortex Cassiae.

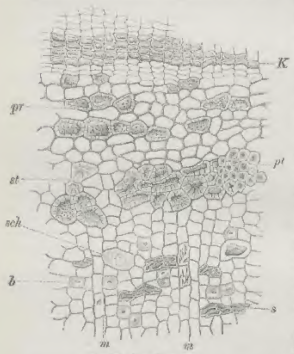


Fig. 199. (Nach MORLLER.)

Querschultt durch chinesischen Zimmt. 180 mai vergrößert.

K Kark. pr Parenchym der primiren Rinde mit Steinzellen. pe gemischter akterotischer Ring. b aukundäre Bastfasern. seh Schleimzellen.

« Siebröhren. su Markstrablen.

Cassla lignea. Zimmtrinde. Zimmt. Kancel. Zimmtkassle. Cannelle de Chine. Cassla bark. Cassla Cinnamon. (U-St.).

Gewinnung. Man lässt in China die Bäume sechs Jahre alt werden und schält von März bis Mai die Rinde von etwa 2 cm dicken Zweigen. Man entfernt die Blätter und kleineren Zweige, macht 2 Längsschnitte, in 45-50 cm Entfernung Querschnitte und löst die Rinde mit einem Hornmesser ab. Dann legt man die frischen Streifen mit der Innenseite nach anssen, kratzt die ausseren Theile ziemlich nachlässig ab. Eisst 24 Stunden trocknen und bindet in Bundel zusammen. Wird meist über Canton ausgeführt.

Beschreibung. Bildet einseitig gerollte Röhren oder Halbröhren von etwa 50 cm Länge und 0,5-3,0 cm Durchmesser. Die Stlicke sind 1 bis 3 mm dick. Da das Schälen in China ziemlich nachlässig betrieben wird, sind noch leicht

Reste des Korkes von grauer Farbe aufzufinden. Wo er fehlt, ist die Aussenseite rothbraun (zimmtbraun) und meist längsgestreift. Die Inneufläche ist dunkler gefärbt, matt und eben. Der Bruch ist korkartig glatt, selten innen etwas splitterig. Geruch und Geschmack charakteristisch gewürzhaft, zugleich etwas adstringirend und schleimig.

Auf dem Querschnitt ist die Rinde, besonders wenn die Ausseren Theile reichlich erhalten sind, durch eine helle Zone in einen inneren, breiten und ausseren, schmalen Theil getrennt.

Der letztere lässt an Stellen, wo nichts abgeschält ist, zunächst Kork erkennen, der aus dünnwandigen und an der Innenseite verdickten Zellen geschichtet ist. Im Parenchym der Mittelrinde Steinzellen, häufig nach innen stärker verdickt. Die helle Zone ist ein aus primären Bastfasern und Steinzelleu gehildeter, sogen gemischter sklerotischer Ring. Im Bast fallen auf die höchstens drei Reihen breiten Markstrahlen, ihre Zellen führen, wie zuweilen auch das Parenchym des Bastes, nadelfürmige Oxalatkrystalle, ferner die Baststrahlen mit etwas zusammengefallenen Siebröhren und einzeln oder in kleine Gruppen gestellt, die spindelförmigen, sekundären Bastfasern, von gerundet rechteckigem Querschnitt, dieker Wandung und ohne Poren. Im Parenchym Stärke in meist zusammengesetzten Körnern, die Theilkörnehen mit deutlichem Kern und 8—20 mm gross. — Zahlreiche Zellen des Parenchyms sind zu Oel- oder Schleimzellen amgewandelt. Der Inhalt der letzteren bildet einen strukturlosen Klumpen, der bei vorsichtigem Aufquellen Schichtung erhonnen lässt. (Fig. 199.)

Bestendtheile nach Koesia. Wasser 10,40 Proc., Stickstoffsubstanz 3,04 Proc., ätherisches Oel 2,21 Proc., Fett 2,27 Proc., stickstoffreie Extraktstoffe 60,70 Proc., Rohfaser 18,59 Proc., Asche 2,79 Proc. Die Asche enthält 5,11 Proc. Manganoxyduloxyd. (Ueber das ätherische Oel vergl. unten).

b) Cinnamomum zeylanicum Breyne. Heimisch auf Ceylon, in fast allen Tropen als Strauch kultivirt. Die Rinde dünner Aeste liefert den Ceylon-Zimmt: Cortex

Cinnamomi zeylanici (Ergänzb.). Cortex Cinnamomi zeylanicus (Helv.). Cinnamomum cortex (Brit.). Cinnamomum zeylanicum (U-St.). Cinnamomum acutum seu orientale. Ceylonzimmt. Echter, felner holländischer oder orientalischer Zimmt. Echter Kancel. Ceylon Cinnamom (U-St.). Cinnamom bark. Cannelle de Ceylan (Gall.).

Gereinnung. Im Mai und Juni, sowie im November und December wird die Rinde von 1½-2 Jahre alten Wurzelschösstingen der strauchig gehaltenen Pflauze gesammelt, indem man sie abschält, sauber die Russeren Parthien (Kork und

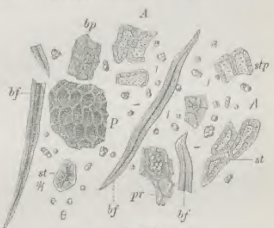


Fig. 200. (Nach Monthes.)

Zimmstpulver, 100 mai vergrössert, bf sekundäre Bantfasern,
pr Parenchym mit Stärke, af Steinsellen.

Mittelrinde) abschabt, 8-10 Röhren in einander steckt, diese zu Stücken von bestimmter Länge schneidet und im Schatten trocknet.

Beschreibung. Bildet zweiseitig gerolite Röhren, die zu 8-10 in einauder gesteckt sind und bis 2 cm Durchmesser haben. Die Stücke sind bis 0,7 mm diek. Die Aussenfläche ist blass gelbbraun, eben, glanzlos, mit zarten, hellen Längsstreifen, die Innenfläche etwas dunkler. Bruch etwas faserig und splitterig. Geruch feuriger und gewürzhafter wie bei a, nicht adstringirend und nicht schleimig. Der Ban ist im wesentlichen derselbe wie bei a (vergl. aber unten), doch fehlt ausnahmslos der Kork und die Mittelrinde, so dass die Stücke nach aussen im wesentlichen durch den sklerotischen Ring begrenzt werden. Die oben erwähnten Längsstreifen sind die Bindel primärer Fasarn.

Bestandthelle nach Kornio. Wasser 8,94 Proc., stickstoffhaltige Substanz 3,66 Proc., ätherisches Oel 1,65 Proc., Fett 2,00 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 48,62 Proc., Rehfaser 31,39 Proc., Asche 3,74 Proc. Auffallend ist der hohe Gehalt an Rohfaser.

c) Cinnamomum Saigonicum. Saigon Cinnamon (U-St.). Nach Angabe der U-St. von einer unbekannten Species abstammend, nach anderen Angaben von einer Varietat von Cinnamomum Cassia.

Beschreibung. Bildet bis 15 cm lange, 10—15 mm dieke Röhren, die Stlicke bis 2—8 mm diek. Die Stücke sind aussen gran oder graubraun mit weissen Flecken, auch mit Querrissen und Längsrunzeln. Innen sind sie zimmtbraun, körnig oder gestreift. Bruch kurz, körnig. — Geruch bronnend, Geschmack süss aromatisch, etwas adstringirend.

Aufbewahrung. Die Bündelwaare des Handels bewahrt man in Blechkästen, das Pulver in Stöpselgläsern auf. Die für Tinkturen nöthigen Zerkleinerungsformen werden je nach Bedarf frisch hergestellt. 100 Th. Zimmt liefern ca. 95 Th. feines Pulver.

Anwendung. Zimmt gehört zu den die Esslust und Verdauung anregenden Mitteln. Häufig wird er als geschmackverbessernder Zusatz, besonders zu Eisenmitteln, benutzt, als Pulver zum Bestreuen von Pillen. Zu diesem Zwecke hält man ein sehr feines Pulver in einer kleinen Strenbüchse zur Hand; sehr sauber und zweckmässig sind die Hammun'schen Gläschen mit Metallverschraubung und Röhrehen im Deckel.

Andere Sorten und Verfülschungen. Ausser den oben genannten, officinellen Zimmtrinden finden noch andere Verwendung als Gewürz: Unter dem Namen China Cinnamon gelangt (besonders nach England) ein vorzüglicher, ungeschälter Zimmt in den Handel, aussen mit grauem Kork bedeckt. Er soll von dickeren Zweigen von C. Cassia gesammelt werden.

Die beim Abschaben, besonders des Ceylon-Zimmts, gewonnenen Abfälle, ferner zerbrochene Stücke, bilden unter dem Namen: Cinnamon Chips einen Handelsartikel. Sie dienen zur Destillation von Oel, werden aber auch gepulvert und dienen dann dazu, das aus minderwerthiger Waare hergestellte Pulver aufzubessern. Für die Beurtheilung des Pulvers ist daran zu erinnern, dass die Chips häufig Theile des Holzes enthalten.

Ferner kommen als chinesischer Zinnut oder unter zeichem zuweilen die Rinden von C. Burmanul Bl. und C. Tamala Nees et Eberm. vor, seltener die von C. obtuslfolium Nees, C. iners Reinw. und C. paueistorum Nees. Grüssere Bedeutung haben sie zur Herstellung von Pulver, welches man, wie gesagt, da diese Rinden meist von weuig angenehmem und schwächerem Geschmack sind, oft mit Chips aufbessert.

Sonst sind Verfälschungen des unzerkleinerten Zimmts solten, kommen bei dem so zorgfältig bearbeiteten Coylon-Zimmt wohl überhaupt nicht vor. Beim chinesischen Zimmt ist es gebräuchlich, dass die Bündel aussen aus schönen, gleichmässigen Röhren und innen aus minderwerthiger, zerbrochener Waare bestehen.

Zimmtpulver. Für pharmacentische Zwecke sollte der Apotheker die kleine Menge, die gebraucht wird, selbst herstellen. — Das im grossen hergestellte Pulver für Küchenzwecke etc. ist hänfigen Verfülschungen ausgesetzt. Solche Verfälschungen künnen sehr leicht, unter Umständen auch sehr sehwer oder gar nicht nachweisbar sein, besonders wenn es sich um eine Vermengung mit minderwerthigen Zimmtrinden handelt.

Es können folgende Anhaltspunkte gegeben werden:

 Für die Erkensung von Zimmtpulver überhaupt kommen die kurzen Bastfasern oder ihre Bruchstücke, die häufig einseitig verdickten Steinzellen, die Stärkekärneben und die feinen Oxalatkryställeben in Betracht, welche letzteren aber recht sehwer im Pulver aufgefunden werden. (Fig. 200.)

2) Ist zur Herstellung des Palvers Rinde verwendet, der das Oel durch Destillation entzogen worden, so sind die Stärkekörnehen mindestens theilweise verkleistert. Natürlich giebt in diesem Fall die Oel- resp. Extraktbestimmung weiteren Aufschluss.

3) Die Unterscheidung der beiden wichtigsten Arten im Pulver ist meist unmöglich. Zu bemerken ist, dass bei C. Cassis die Bastfasern relativ spärlich vorhanden sind, und dass die Oelzellen 60–100  $\mu$  erreichen, die von C. zeylanieum 50–60  $\mu$ , sie sind im Pulver aber sehr selten intakt.

4) Befinden sich Chips im Pulver, so wird man Helzbestandtheile auffinden, also besenders Gefässe, und zwar selten Spiralgefässe von 30  $\mu$ , häufiger grössere getüpfelte Gefässe mit meist grossen rundlichen oder ovalen Tüpfeln oder mit Hoftüpfeln. Häufig werden die Leiterperforirungen der einzelnen Gefässglieder aufgefanden. Am reichlichsten

werden 13-17 n breite Libriformiesern gefunden, ferner achte man auf die getüpfelten Zellen der Markstrahlen und das Holzparenchym, dessen Zellen zuweilen sklerotisch sind. Es ist nothwendig, die gefundenen Holzreste genau zu studiren, da auch andere Hölzer unter das Zimmtpulver gemahlen werden. Als solches spielte wenigstens früher das von einer Cedrela stammende Holz der Cigarrenkisten eine Rolle. Seine Gefässe haben sechseekig behöfte Tüpfel, es anthält reichlich anschnliche Einzelkrystalle von Kalkoxalat.

5) Ebenfalls schwierig nachzuweisen sind die Rinden anderer Cinuamomumarten; keine Nadeln, sondern tafelförmige Krystalle von Oxalat haben: C. Burmanni Bi. und C.

Tumala Nees at Eberm, und C. pauciflorum Nees.

Leichter sind die folgenden Verfälschungen beim Vergleich mit selbst hergestelltem

Zimmtpulver aufzufinden: 6) Als solche spielt eine Rolle die "Zimmtmatta": gemahlene Rirsekleie mit einem

mineralischen Farbstoff braungefärbt.

7) Oelkuchen, z. B. vom Mohn. Sig sind leicht nachzuweisen, da die Samengewebselemente ganz andere sind, wie die der Rinden.

8) Stärke und Getreidemehl vergl. S. 294.

9) Mineralische Stoffe: Sand, Bolns, Ocker. Ausser dem mikroskopischen Nachweis ist hier die Aschenbestimmung von Wichtigkeit.

Im allgemeinen lässt sich sagen, dass Verfällschungen mit ferner liegenden Stoffen gegenwärtig relativ selten vorkommen, aber doch immer hier und da beobachtet werden, dass dagegen solche mit minderworthigen Zimmtrinden ganz an der Tagesordnung sind.

Aqua Cinnamomi. (Brit.) Ceylonzimmt 500 g, Wasser 10 Liter. Man destillirt ab

5 Later.

Aqua Cinnamomi (Germ. Helv.). Aqua Cinnamomi spirituosa (Austr.). Zim mt-wasser. Geistiges Zim mtwasser. Germ. Helv.: Grob gepulverten chinos. Zim mt 1 Th., Weingeist (Germ. S7, Helv. 94 proc.) 1 Th. lässt man mit q.s. Wasser 12 Stunden stehen und destillirt ab 10 Th. Anfangs milchig-trübe, später klar. Austr.: Rinde 2 Th., Verdünuter Weingeist (61 proc.) 2,5 Th., Wasser 40 Th., Destillat 10 Th. Theeloffelweise bei Magenkrampf, Kohk u. dergl.; als Zusatz zu bitteren oder eisenhaltigen Arzneimischungen.

Aqua Cinnamemi (U-St.). Aqua Cinnamemi simplex (Austr. Ergünzb.) — Einfaches Zimmtwasser. — Eau de cannella. — Cinnamem Water. Austr. Ergünzb.: Grob gepulverten chines. Zimmt 1 Th. übergiesst man mit Wasser 20 Th. und destiliri nach 12 Stunden ab 10 Th. Trübe, später klar. U-St.: Zimmtel 2 ccm verreibt man mit präcipitrtem Calciumphosphat 4 g, fügt allmählich destilirtes Wasser q. s.

zu 1000 ccm hinzu and filtrirt.

Hydrolatum Clanamomi. Eau distillée de cannelle (Gall.). Coylonzimmi l'Th., Wasser q. s. Nach 12 Stunden destillirt man ab 4 Th.

Sirupus Cinnamomi. Zimmtsirup. Sirop de cannelle. Austr.: Grobber-stossene Zimmtrinde 25 Th., Weingeistiges Zimmtwasser 125 Th. werden 24 Stunden digerirt; in der Seihflüssigkeit 100 Th., löst man unter Aufkochen Zueker 160 Th. und fibrirt. Germ.: Grob gepulverten chines. Zimmt 1 Tb. lässt man 2 Tage mil Zimmt-wasser 5 Tb. siehen, löst im Filtrate 4 Tb. Zucker 6 Tb. and filtrirt. Helv.: Zimmt (IV) 1 Tb. macerirt man 2 Tage mit Weisswein 5 Tb., presst, filtrirt und löst im Filtrate 4 Tb. Zucker & Th.

Gall: Zucker 18 Th. löst man ohne Warmennwendung in Zimmtwasser 10 Th.

Strupus Cinnamemi decemplex: vergl. Sirupi concentrati S. 231.

Thetura Chammond. Zimmttinktur. (Anhaltstropfen. Koliktropfen, Herztinktur. Muttertropfen.) Austr.: Aus grob zerstossenum chines. Zimmt 2 Th. und verdfinntem Weingeist (60 proc.) 10 Th. darch dreitigiges Digeriren. Germ: Durch achttagige Maccration chenso. Helv.: Aus chinesischem Zimmt wie Tinct. Calami (Helv.) (S. 597).

Tinetura Chuamomi (Brit. Gatl. U-St.). Tinetura Cincamomi zeylanici (Ergănzb.). Ceylonzimuttinktur. — Alcoolé de cannelle. Teinture de cannelle. — Tineture of Cincamon.

Erganzb.: Aus grob gepulvertem Ceylonzimmt, wie Tinet. Cinnamomi (Germ.). Brit.: Aus Ceylonzimmtpulver (No. 40) 200 g und q. s. Alkohol (70 proc.) durch Verdrängung 1000 eem Tinetur.

Gall.; Csylonzimmt, grob gepulvert, 200 g zieht man mit Alkohol (80 proc.) 1000 g 10 Tage aus, presst und filtrirt. U-St.; Ceylonzimmt (Pulver No. 40) 100 g zieht

man im Perkolator mit einem Gemisch aus Glycerin 50 ccm und q. s. einer Mischung aus Alkohol (91 proc.) 750 ccm und Wasser 200 ccm aus und sammelt Tinktur 1000 cm.

Extractum aromaticum fluidum. Aromatic Fluid-Extract (U-St.). Aus Pulvis aromaticus (U-St.) 1000 g durch Perkolation mit Alkohol (91 proc.). Man befeuchtet mit 350 ccm, sammelt zuerst 850 ccm, erschöpft mit Alkohol und stellt l. a. 1000 ccm Extrakt her.

Pulvis aromaticus (Ergitazh. Helv. U-St.). Pulvis Cinnamomi compositus (Brit.). — Aromatisches Pulver. — Poudre aromatique. — Aromatic Powder. Compound Powder of Cinnamon. Ergänzh.: Chinesischer Zimmt 5,0, Kardamomon 3,0, Ingwer 2,0. Brit.: Ceylonzimmt, Kardamomen 1), Ingwer ää. Helv.: Clinesischer Zimmt, Kardamomen, Ingwer ää. U-St.: Ceylonzimmt, Ingwer je 35 g, Kardamomen 1), Muskatnuss je 15 g.

Muskatnuse je 15 g.

Spiritus Cinnamoni. Spirit of Cinnamon. Brit.: Caylonzimmtol 100 ccm,
Alkohol (90 proc.) 900 ccm. U-St.: Aus Cassiaol chenso.

Tinctura aromatica. (Germ. Helv.). Tinctura Cinnamomi composita.
Tinctura regia. Essentia dulcis. — Aromatische Tinkur. Gewärztinktur.
Edelherztropfen. Rothe Muttertropfen. Germ.: Chinesischer Zimmt 10,0, Ingwer
4,0, Galgant, Gewürznelken, Kardamomen je 2,0, Verdünnter Weingeist (60 proc.) 100,0.

Tinctura aromatica achda (Ergänzb.) Elixir Vitrioli Mynsichti. Acidum
sulfuricum aromaticum. Elixir aromaticam acidum. Elixir Vitrioli compositum. — Saure aromatische Tinktur. Mynsicht's Elixir. Volksthämlich: Rothe
saure Tropfen. Saure Nerventropfen. Wundertropfen. Chines. Zimmt 5,0.

saure Tropfen, Saure Nerventropfen. Wundertropfen. Chines. Zimmt 5,0, Ingwer 2,0, Galgantwurzel, Gewürznelken, Kardamomen je 1,0, Verdünnter Weingeist (60 proc.) 50,0, Reine Schwefelsäure 2,0. — Ex tempore durch Mischen von Aromatischer Tinktur 96 Th. mit reiner Schwefelsäure 4 Th. zu bereiten.

Tinctura aromatico-amara (Erganzb.). Aromatisch-bittere Tinktur. Tinc-

tura aromatica, Tinetura amara aa.

Oleum Cinnamomi. (Germ. Austr. Helv. U-St.). Zimmtöl. Cassiaöl. Chinesisches Zimmtöl. Zimmtblüthenöl. Oleum Cassine. Essence de Cannelle de Chine. Oll of Cinnamon (U-St.). Oil of Cassia.

Cassiaöl wird im südlichen China aus den Blättern des chinesischen Zimmtstrauches Cinnamomum Cassia Bl., durch Destillation mit Wasserdampf gewonnen. Es kommt in bleiernen, aussen mit Papier beklehten Kanistern von 7,5 kg Inhalt von Hungkong und Kanton aus in den Handel.

Elgenschaften. Gelbe bis bräunliche Flüssigkeit von zimmtartigem, anfangs intensiv. shssem, hintennach brennend scharfem Geschmack und wenig angouehmem Geruch. Spec. Gewicht 1,055-1,065 (Germ. U-St.), 1,055 (Austr.), 1,05-1,06 (Helv.). Optisch inaktiv oder sehr schwach links- oder rechtsdrehend. Löslich in 1-2 Th. 80 Vol. -procent. Spiritus. Bei der Destillation im Fraktionskölbehen geht Cassiaol grösstentheils von 240-260° C. fiber; im Rückstande bleiben nicht mehr als 8 Proc. (10 Proc. > Helv.) einer dicken, breiartigen, nicht sproden Masse. Das Oel erstarrt beim Schütteln mit kone, Natriumbisulfitlösung. 4 Tropfen Cassiaöl, auf 0° abgekühlt und dann mit 4 Tropfen rauchender Salpetersäure versetzt, geben ein krystallinisches, unbeständiges Additionsprodukt von Zimmtaldehyd und Salpetersaure C. H., O, NO, H. (Germ., Helv., U-St.). Mit reinem Zimmtöl geschütteltes Wasser giebt mit Bleiessig eine Trübung, bei Gegenwart von Neikenöl oder ceylonischem Zimmtblätteröl aber Gelbfärbung (Germ. U-St.). Verdünnt man 4 Tropfen Cassiaöl mit 10 ccm Weingeist, so darf durch I Tropfen Eisenchloridlösung nur eine braune, nicht aber eine grune oder blaue Farbe hervorgerufen werden. (Eugenolhaltige Oele wie Nelkenel etc.) (Germ. Austr. Helv. U-St.).

Bestandtheile. Gutes Cassiaŭi entbilt mindestens 75 Proc. Zimmtaldehyd.  $C_0H_3-C$ = CH - CHO. Zimmtaldehyd ist eine gelbe, stark lichtbrechende, optisch inaktive Flüssigkeit, die bei 252º C. nicht ohne theilweise Zersetzung siedet, ein spec. Gewicht von 1,064 hat, und einen ganz intensiven rein süssen Zimmtgeschmack besitzt. Wie alle Aldehyde, geht der Zimmtaldehyd mit sauren schwefligsauren Alkalien Verbindungen ein. Beim Schütteln von Zimmtaldehyd mit koncentrirter Natriumbisulfitlösung entsteht zunächst das

<sup>1)</sup> Die Samen ohne die Fruchtschale!

im Wasser nicht lösliche zimmtaldehydschwefligsaure Natrium  $C_0H_0-CH=CH-$ COH - Na HSO3. Dieses geht durch Einwirkung von überschüssiger heisser Natriumbisulfitlösung in ein wasserlösliches Doppelsalz aus Natriumbisulfit mit hydrozimm taldehydsulfosaurem Natrium [CoHa-CHa-CH(SOaNa)-COH-NaHSOa] über.

Dies Verhalten wird zur quantitativen Bestimmung des Zimmtaldehyds in ätherischen Oelen benutzt. Näheres siehe unter Prüfung.

Derzweite Hauptbestandtheil des chinesischen Zimmtöls ist Essig säure-Zimmtester  $C_4H_8-CH=CH-CH_4O-CH_4OO$ , eine Flüssigkeit von änsserst unaugenehmem, kratzendem Geschmack. Wahrscheinlich ist ferner die Anwesenheit von Essigshure-Phenylpropylester. Endlich finden sich immer, und zwar nicht nur im alten Oele, geringe Mengen von Zimmtsäure. Bisweilen ist die Ausscheidung eines in grossen sechseckigen Platten krystallisirenden Körpers, des sogenannten Cassiastearoptens, beobachtet worden. Dasselbe besteht aus Orthocumaraldehydmethyläther.

Prüfung. Cedernöl und fette Oele, die manchmal dem Cassiabl zugesetzt werden, erkennt man durch die Erniedrigung des spec. Gewichts und die Unlöslichkeit in 80 proc. Alkohol. Vor mehreren Jahren war nur ein bis zu 40 Proc. mit Kolophonium und Petroleum verfälschtes Oel am Markte. Aeusserlich fällt ein solches Oel durch seine dunkle Farbe und dickere Konsistenz auf. Das spec. Gewicht zeigt hingegen nichts Abweichendes. Destillirt man es mit Wasserdampfen oder über freiem Feuer, so hinterbleibt ein hartes sprödes Harz. Reines Oel hinterlässt bei der Destillation zwar auch einen Rückstand, dieser ist jedoch dickflüssig, und seine Menge beträgt bis böchstens 10 Proc. Ein Oel, welches bei der Destillation mehr als 10 Proc. eines nach dem Erkalten hart und spröde werdenden Rückstandes hinterlässt, ist daher als verfülscht zu betrachten.

Die Destillation führt man mit einer Menge von 20-50 g in einem tarirten, mit Thermometer versehenen Fraktionskölbehen aus, und unterbricht sie, wenn der Inhalt des Kölbebens sich zu zersetzen beginnt, was am Auftreten weisser Dämpfe zu erseben ist, oder wenn das Thermometer auf etwa 285°C, gestiegen ist,

Weziger Untersuchungsmaterial erfordert die von Hrasonsoun angegebene Probe zum Nachweis von Kolophonium. Eine Lösung von 1 Th. Zimmtöl in 3 Th. Spiritus dilutus wird tropfenweise bis zu einem halben Volumen mit einer bei Zimmertemperatur gesättigten und frisch bereiteten Lösung von Bleiacetat in Spiritus dilutus versetzt. Es darf kein Niederschlag entstehen, anderenfalls ist Kolophonium oder ein ähnliches Harz

angegen.

Den besteu Anhalt über den Werth des Zimmtöles giebt die Bestimmung des Zimmtaldehydgehaltes. (Bericht von Schrank & Co., Oktober 1890.) Nothwendig hierzu ist ein besonderes Glaskolbehen von ungefahr 100 cem Inhalt mit einem etwa 13 cm hierzu ist ein besonderes Giaskolbehen von ungefahr 100 ccm Inhalt mit einem etwa 13 cm langen Halse von 8 mm innerer Weite, der in Zehntel-Kubikeentimeter eingetheilt ist. In dieses Kolbehen misst man mit einer Pipette 10 ccm des zu untersuchenden Oeles, setzt etwas von einer ungefähr 30 procentigen Lösung von saurem sehwefligsauren Natron (wie sie im Handel zu haben ist) hinzu, schüttelt um und setzt es in ein siedendes Wasser-(wie sie im Handel zu haben ist) hinzu, schüttelt um und setzt es in ein siedendes Wasser-bad. Nach Flüssigwerden des aufangs entstandenen Gerinnsels fügt man nach und nach so viel Natriumbisulfülbsung hinzu, dass das Kölbehen zu stark <sup>3</sup>/<sub>4</sub> angefüllt ist. Nun erwähmt man unter häufigem Umschütteln noch einige Zeit im Wasserbade, bis das Gerinnsel wärmt man unter hantigem Umschutten hoen einige zeit im wasserbade, eis die Gerinnsel völlig gelöst, der Geruch nach Zimmtaldehyd verschwunden ist, und auf der Salzlösung ein ganz klares Oel schwimmt. Nach dem Erkelten füllt man das Kölbehen mit Natriumbisulfilösung, so dass das gesammte Oel in den Hals steigt, und die untere Grenze der Oelschicht mit der untersten Marko auf dem Flaschenhalse absolmeidet. Die Menge des Oelse, also die nicht aldehydischen Bestandtlieile, sind nun auf der Skala einfach absolmeiden des Gerenselben. zulesen und von 10 ccm abzuziehen. Genau genommen erhält man auf diese Weise Volumen- und nicht Gewichtsprocente; da jedoch die specifischen Gewichte der aldehydischen und der nicht aldehydischen Bestandtheile fast ganz dieselben sind, so werden praktisch die gleichen Resultate erhalten.

Ein gutes Cassia-Zimmtöl soll mindestens 75 Proc. Zimmtaldehyd enthalten.

Anwendung. Cassiaül dient meist als Geschmackskorrigens, wozu es jedoch wegen seines nicht sehr angenehmen Geschmackes viel weniger geeignet ist, als Ceylonzimmtöl. Die Dosis ist 2-10 Tropfen. Da das Cassiaöl meist bleihaltig ist (von dem Transport in den Bleikanistern), so sollte zum innerlichen Gebrauch nur rektificirtes Och verwendet werden.

Ausser zu medicinischen Zwecken findet es zum Parfümiren ordinärer Seiten Verwendung. Für Liqueure wird Ceylonzimmtöl vorgezogen. Neuerdings wird Cassiaöl vielfach durch den in grosser Reinheit im Handel befindlichen synthetischen Zimmtaldehyd ersetzt.

Oleum Cinnamomi zeylanici. (Brit. Gall. Ergänzb.). Oleum Cinnamomi acutl. Ceylonzimmtöl. Oll of Cinnamon. Cinnamon Bark Oil. Essence de cannelle de Ceylon.

Gewinnung. Zur Destillation des Ocles werden die beim Schülen und Verpacken des Ceylonzimmis abfallenden Spähne, die als "Chips" in den Handel kommen, verwendet. Die Oclausbeute beträgt 0,5-1 Proc.

Eigenschaften. Hellgelbe Flüssigkeit von augeachmem, aromatischem Geruch und gewärzhaftem, slüssem, brennendem Geschmack, der viel feiner ist, als der des chinesischen Zimmtöles. Specifisches Gewicht 1,024—1,040 (1,025—1,035 Brit.). Optische Drehung sehwach nach links, bis —1° im 100 mm-Rohre. Löslich in 3 Th. 70 procent. Alkohols. 1 eem Oel in 5 cem Spiritus gelöst, soll mit Eisenchlorid eine blassgrüne, nicht aber eine blane Färbung geben (Zimmtblätteräl). (Brit.)

Bestandtheile. Ceylonzimmtől enthált 65—75 Proc. Zimmtaldehyd C, H, O, (dessen Eigenschaften siehe bei Cassiaöl), 4—8 Proc. Eugenel, C, oH, O, sowie geringe Mengen Phellandren, C, oH, o. Der den charakteristischen Geruch des Oeles bedingende Bestandtheil ist noch nicht isolirt.

Prüfung. Das Hauptverstüschungsmittel des Oeles ist das Zimmtblätteröl; besonders das auf Ceylon dargestellte Oel schoint stets grössere oder kleinere Zusätze davon zu enthalten. Das Blätteröl erhöht das specifische Gewicht und ist durch die unter "Eigenschaften" angegebene Reaktion mit Eisenchlorid, die durch den höheren Eugenolgehalt dieses Oeles bervorgerafen wird, zu erkennen. Sicherer geschicht der Nachweis, indem man den Zimmtaldehyd (siehe unter "Cassinöl"), und in dem vom Aldehyd befreiten Oelenach der bei Nelkenöl beschriebenen Mothode von Thoms, das Eugenol quantitativ bestimmt. Enthält das Oel weniger als 60 Froe. Zimmtaldehyd und mehr als 10 Proc. Eugenol, so ist es als verläßeht anzuseben.

Anwendung. Ceylenzimmtöl wird in allen den Fällen angewandt, wo ein feines Zimmtparföm erwiinscht ist, also in der Liqueurfabrikation und der Parfilmerie. Auch in der Pharmacie sollte es dem ordinären Cassiaöl vorgezogen werden.

Zinuntifqueur.

Rp. Ol Cinamonoral seylan. 4,0 g
Spiritus 3,5 i
Sirup, simpl. 2700 g

Sirap. simpl. 2700 g Aquae dentili 1600 g. Schwach mit Zuckerconfour zu farben.

Oleum folierum Cinnamomi. Zimmtblätteröl. Essence de feuilles de Canelle de Chine. Cinnamon leaf Oil. Das aus den Blättern des Ceylonzimmtstrauches destilfirte Oel riecht nach Nelken und Zimmt. Es hat das specifische Gewicht 1,044—1,065 und giebt in der Regel mit 3 Th. 70 proc. Alkohols eine klare Lösung. Den läuptbestandtheil (70—90 Proc.) bildet Eugenel, daneben sind geringe Mengen Zimmtaldehyd und Safrel nachgewiesen worden. Es findet in der Seifenindustrie Verwendung und wird vielfach zum Verfällschen des Ceylonzimmtöles benutzt.

### Aqua Carmelliaram. Karmellitergeint, Eau de Carmen. Rp. Olei Cinnamonti Cassing

- · Chryophyllarnu.
- . Citel . Coriandel
- , Macidia , Meliasae 23 gti, V Spiritus diluti 1000,0

Als Mageninitted theeloffel selse,

#### Aqua cephalica Caroli quinti. Kaiser Kurle Haupt- und Schlagwasser. Schwindelwasser.

Rp. Otal Clanamoni 8,0 . Macidla 1,5 . Caryophylloram 1,5 Spirites (87 %) 339,0

Aquae aromaticae 694,0, Bel Kopfweb, Migraue, Ohnmacht thecleifelweite, auch ausweileb auf Stirn und Schiste,

Aqua Titae Gedanensia.	Mixtura Stockeell.
Danziger Goldwasser.	(Münch. Nosokom,-Vorschrift,)
Ep. Olei Cinnamomi	L Actiere Vorschrift
Cluri	Rp. Vitella overum decrum
Maridia 6A ett. IV	Aquae Cimamonii 100,0 Sulrima (90%)) 50,0
Tincturse Croci gtt. V	Spiritus (90°), 50,0 Strupt simplicis 20,0.
Spiritus (90 Vol. Proc.) 375,0	, see at a s
Sirupi Auranti florum 800,0	IL Vorschrift von 1898.
Aqua Rosse 805,0.	Rp. Viteliam ovi unius Struni simulicis 20,0
gold blant.	Strupi simplicis 20,0 Spiritus e Vino 50,0
	Aquae destiliatae q. s. ad 150,0.
Aqua Vline mullerum Bononina	
Frauenaquavit	Mundwasser Viati's.
Rp. Tinctame Ciananion 15,0	Rp. Acidi saticylici 0,5 Chloroformii
aromaticae 5,0	Tincturae Henxode
Olel Apiel gtt. VI Spiritus (90 Vol. Proc.) 300,0	Chanamond as 5,9
Aquae Rosae 180,0	Spiritus aromatici 85,0.
Eirupi simplicis 500,0.	1 Kaffeelöffel auf 1 Glas Wasser,
	Potio excilaca.
Halsamum Cinnamomi.	Potton cordiate (Gall.).
Zimmsbalsam.	Rp. Thetume Cinnamomi 10,0
Rp. Otel Cinnamond 25,0	Simpl Amentil corticis 40,0
Myriaticae 75,0.	Vini de Banyulii 110,0
Zum Einreiben der Mageogegend	Potton de Todd (Galt.).
Eincomecharum Clonamemi.	Rp. Theturne Cinnamomi 5,0
Zimmiöl-Zucker.	Sirupi simplicia 80,0
I. Austr. Germ. Helv.	Spiritus o Vinc a Rhum 40,0 Acuse destillatar 75,0
Rp. Old Cinnamond 0,2 (=gtt. V)	
Succharl polyerati 10,0.	Pulvis ad Apes-
11. Oleosaccharuretom Chanamomi,	Ra. Corticis Cinnaporni 20,0
Oléosaccharere de cannelle (Gall.).	Rp. Cordeis Cinnaporal 20,0 Caryophyllocum
Rp. Olei Cinnamomi 0,5	Fructuum Amomi
Saccharl albi 19,0.	Macidis
	Rhizomatis Galangae
Electuarium aromaticum Ratzion.	Zedourine
Rp. Cortleds Cinnamomi 2,0	a Zingilaria 33 3
Seminis Myristicae 2,0 Carvenhyllorum 1,0	Fractinum Cardamomi min. 8,0
Caryophyllorum 1,5 Fructus Cardamomi 0,5	Soil mit spanischem Weine gemischt auf die Diesen
Crock 1,0	auregood wirken.
Calcil mrisonlel 15,0	Pulyla aromaticaa ruber.
Sacchari albi 25,0	Pulvis jovinits. Trages aromatics.
Aquoe calidae q. s.	Namerica Gewars. Pletterouss- und
L slectuarium	Kuchengewhrz, Magenschrot Stollen-
kitzir Jacobluorum.	greeneth enc
Elixir antiapoplectique des Jacobins de	ī
Rouge.	Ho. Cortleis Cinnamonal 90,0
Rp Tineturae Chanamoral 250,0	Caryophythorum
1 ivni Santali robri 25,0	Mineiden
Light Santali rabri 25,6 Olei Juniperi fenet git XXV	Rhizomatis Zingiberis ad 15,0 Ligni Santall rabri 45,0
Anisl stellati	Sacchari albi 820,0.
Spiritus diluti 500,0	L pulvie subtilis.
Sirapi Liquiritiae 97,5.	II.
	Rp Fractus Anisl 60,0
Elixir Titae Martinolog.	Certicis Classamomi 15,0
lip. Elneosacchari Anini stellati Fosniculi	Caryophyllorum 10,0
Mmc5/Un	Corticia Aurantii fruct. 10,0
Menthae pip. Ad 2,5	Fructus Cardamoini min. 5,0.
Louise Bromaticae	
Cimpamoni spirit, ah 40,0	Pulsia Kurri.
Tincturae arminalicae	Rugoutpulver, Curry-powder.
	Rp. Fructiss Amount  Capsiel acqui
Essentia rephalica Bossenar.	" Cardemond min.
Eaud'Armagnac Migranetroplen Kopi-	Rhozomatia Zingheria az 10,0
and Herressenz	Piperia nigri 15,0
Rp. Theturae Cinnamomi 50,0	Corticia Cleanmont 20,0
nromaticae-	Frontis Corlandri 25,0.
Sirupi Chamomillae un 25,0.	Mittelfein gepulvert zu mischen.

	Species ato	machicae	DIRTL.
	Diggith	Magenti	ee.
-17	47 1 mm		

Cortiels Cinnamomi Coss. 20.0 Follorum Menthae piperit. 20,0 Herbas Centaurii minor. 40,0,

#### Spiritus carminativas Syrvius. Spiritus aromaticus.

Ep. Olei Cinnamomi

. Caryophyllorum

m Corlandel o Macidia

Majoranne ha gtt. VI Spiritus (87%) 100,0.

#### Spiritus balsamicus (Helv.). Balanmum Floravanti.

Spiritus polyaromaticus. Pieravanti-Balaam. Alcoolat de Fioravanti (Gall.). Alcoolat de Térébenthine composé. Baume de Floravanti.

	TT love	44.40
4 Haraman	Helyot	Gall.
1. Aloča (III)	4,0	50,0
a, Elemi	4,0	100,0
8. Galbani (III)	4,0	100,0
4. Myrthae (III)	d.D	100,0
4. Styrneis	4,0	100,0
si, Radicis Angelicae	2,0	-
7. Cort. Cinnem, chin.	2,0 zeyl	50,0
8. Rhizom, Calangue	2,0	50,0
9. Caryophyllorum	2.0	60,0
10. Itbizom. Zingiberia	2,0	50,0
11 , Calami	2,0	_
12. Somin. Myristleau	2,0	50,0
18. Rhizom. Zedonriae	2,0	50,0
14. Terebinthinae venetas	30,0	500,0
15. Tacamalmena		100,0
18. Special		100,0
17. Fractuan Lauri		100,0
18. Herbae Dictamni cretici		50,0
19. Spiritus (94 %)	95,0 (80*)	5000,0
20. Aquae	20,0.	9-

Helv.: 1-13 mit 19 vier Tage digeriren, 14 darin auflösen und nach Zusatz von 20 im Wasserbade abdestilliren 100 Th.

Gall .: ?-10, 13-13, 17-18 vier Tage mit 19 macoriren, 1-5, 14-16 zufügen, unch zwei Tagen im Wasserbade abdestilliren 2500.0.

> Spiritus MATTHIOLI. Rp. Aquse Cinnamomi spir. m Bromaticae Coloriqueis Spiritus Rosmarini as.

Tinctura anticholorica Scharpen. SCHARFER's Choleratropfen. Rp. Tincturas aromaticae 75,0 Mixtur, oleon,-balanmi C, 15.0 Aethoris acetici 10.0 Olel Calami git X. Halbatöndlich zwanzig Tropfen,

Tinetura apoplectica rubra. Rothe Krampftropfen Herzeifickungstropfen. Belebungstropfen. Rp. Tincturae Cimamomi 10,0 aropanticae 5,0

Catecha 4,0 Chloreformii 1,0 Spirlous dilati 40,0 Spiritus peaherel 40,0. 1-9 Theeloffel auf cinmal.

Tiuciura destifricia acomatica.

Aromatische Zahntinktur. Rp. Tincturae Cinnamomi 850,0 Tineturns Catecha 100,0 Spieltun dilnai 540,0 Tinctutus Vanillas Otel Aurantil florum Oloi Rucae fill gtt. X Olel Menthau piperitae 2,0.

Tinetura prophylactica Mancinkowski, Rp. Tincturas arounticas

Aurantii pomor. Calami Cascarfilae

Absintbil 88 10,0 Olei Menthae piperline gtt, XV.

Bei hermehender Cholera mehrmals tilglich 80-50 Tropfen in Rothwein.

Unguentum pomadinum aromaticum Unga. Rp. Theturas aromaticae 20,0

Ungwenti cerei \$0,0, Im erwärinten Morser zu bereiten.

Unguestam pomadinum cam Gelautho Usea. Sp. Tincture arematicae

Gelanthi 53 20,0 Unguenti cerei 80,0,

Bei gleichzeitlgem Gebrauch von seifenhaltigen Kopfwaschwässern sind die Haare nach Jeder Waschung mit verdünntem Citronensaft oder Citronensaft-Britiantine zu behandeln,

Vinum Hippocrations. Hippocras, Vinum cordinie. Rp. Tinctume aromaticae 25,0 Cinnamomi 25,0 Sirupi Sacchari 100,0

Vini rabri Gallici Yinam prophylacticum. Cholerawein,

Rp. Tinctures amaran

promaticae

Aurantii pomor, ait 10.0 Cinnamonal 20.0 Vint Hispanici 800.0 Strupi simplicia 150,0.

Taglich mehrmais ein Welngias voll.

Yot. Pulvis cervinus. Brunstpulver,

Rp. Pulveris aromatlei Fungi cervini palv. ali 15,0. Mit Kleie und Wasser zur Latwerge gemacht auf cinmal eluzugeben. Für Stuten und Kübe.

Aromatique von Alms MCLLER ist ein Likör aus Zimmt, Neiken, Galgant, Zittwerwurzel, Angelika.

Christoffa Magenwein, aus Zimmt, Nelken, bittern Mandeln mit Weisswein, Zueker und Weingeist bereitet.

Fumigator, Perris's. Besteht aus Sägemehl, Zimmt, Nelken, Piment und Salpeter. Hamburger Magenbitter. Hamburger Magen-Drops von Wundbam ist eine Mischung aus Tinctura aromatica, Tinctura amara, Spiritus aethereus und Oleum Menthas pip.

Herztinktur, Königseer, ist eine mit schwachem Weingeist bereitete, mit Sandelholz gefärbte Tinct, aromatica,

Kräuter-Magen-Präservativ nach Dz. Boznavza ist eine Tinctura Alocs comp. mit aromatischen Zusätzen.

Lebensessenz von Condony: Ein mit Zimmtpulver versetzter Süsswein. Likör von Mme. Аменоох besteht aus Zimmtwasser, Weingeist und Zucker.

Cortex Cancline albae. Canella alba seu dulcis. Costus arabicus seu corticosus. Cortex Winteranus spurius. Weisser Caneel. Weisser Zimmt. Süsser Costus. Canelle bianche (Gall.).

Die Rinde von Winterana Canella L. (Canella alba Murr.), Familie der Winter-

anaceae. Heimisch auf den Antillen und in Florida.

Bildet Röhren oder rinnenförmige Stücke, die bis 15 cm lang sind und bis 4 cm im Durchmesser haben. Dicke der Rinde 1-4 mm. Blassroth bis gelbbräunlich mit weich schwammigem Kork. Innen gelblich weiss, Querschnitt deutlich radial gestreift mit gelben Punkten.

Im Phelloderm nach innen stark verdickte und getüpfelte Zellen. In den Markstrahlen Oxalatdrusen. Die Siebröhren des Bastes zu tangentialen Bändern zusammengefallen. Im Parenchym reichlich grosse Oelzellen.

Geruch nach Nelken und Zimmt. Geschmack aromatisch-bitterlich, schleimig.

Enthält 0,75-1,00 Proc. ätherisches Oel vom spec. Gewicht 0,920-0,935, welches schwach rechts dreht. Es enthält Pinen, Caryophyllen, Cineol, Eugenol. Die Rinde enthält ferner Mannit und einen Bitterstoff.

## Citrus.

Gattung der Rutacene-Aurantieidene-Aurantiene. Helmisch im indisch-malayischen Gebiet, einige Arten seit langer Zeit in Kultur und dadurch sowie wahrscheinlich durch Bastardirung in zahlreiche Formen etc. gespalten.

Verwendung finden die folgenden: 1) Citrus Aurantium L. (C. vulgaris Risso), mit hellgrünen Schösslingen, weissen Blüthen und meist kugligen oder etwas niedergedrückten, meist orangefarbenen Früchten. Subspecies: amara L. (C. Bigaradia Duhamel) Pomeranze, Orange, Bigaradier, the bitter Orange mit aromatisch riechenden Blüttern mit geflügeltem Blattstiel, mit weissen Blüthen, kugeligen Früchten mit bitterer Fruchtschale und saurer Pulpa. Wahrscheinlich im südöstlichen Asien (Cochinchina) heimisch. Liefert: die Fruchtschale. Cortex Aurantil fructus (Germ.). Cortex fructus Aurantii (Austr.). Cortex Aurantii (Helv.). Cortex Aurantii recens et siceatus. Flavedo Aurantii. Pomeranzenschale, Orangenschale. Fresh and dried Bitter-Orange peel (Brit.). Bitter-Orange peel (U-St.). Ecorce d'orange amère on de Curacao (Gall.).

Die ganze, reife Frucht: Orange amère ou Bigarade (Gall.). Die unreife, getrocknete Frucht: Fructus Aurantil Immaturus (Germ.). Die unreife, frische Frucht: Orangette ou petit grain (Gall.). Die getrockneten Blätter: Folia Aurantii (Austr. Helv.) Fenille d'oranger (Gall.). Die Blüthen: Flores Aurantii

(Ergänzb.). Fleur d'oranger (Gall.). Aetherisches Oel vergl. unten.

Subspecies: Bergamia (Risso et Poiteau) Wight et Arn. (C. Limetta var. D. C.). Bergamotte mit kugligen oder biraförmigen, glattschaligen, blassgelben Früchten mit sänerlicher Pulpe. Liefert ätherisches Oel der Fruchtschalen: verglunten, ferner die Fruchtschale: Epicarpe ou Zeste de la bergamote (Gall.). Subspecies: sinensis (C. Aurantium var. dulcis L.) Orange, Apfelsine, Oranger, Sweet orange, Arancio dolce, Portogallo mit schwach aromatischen Blättern und gedügeltem Blattstiel, mit grossen weissen Blüthen, mit meist kugligen orangefarbenen,

Handb. d. pharm. Praxis L.

selten gelben Früchten mit süsser oder schwach säuerlicher Pulpa. Liefert die Fruchtschale: Cortex Aurantii dulcis, Sweet-Orange peel (U-St.), die frische Frucht: Fruit récent d'oranger vrai à fruit doux (Gall.). Das atherische Oel vergl, unten.

- 2) Citrus medica L. mit rothlichen Sprossen, kahlen Blättern, meist röthlichen Blüthen, mit kugligen, eiförmigen oder länglichen, in der Regel zitzenformig endigenden Früchten, Subspecies: Bojoura Bonavia. Cedratier. Cedro: liefert Epicarpe on Zeste du fruit de Cédratier (Gall.). Subspecies: Limonum (Risso) Hook. f. Citrone, Limonier, Citronnier mit schwach geflügeltem oder nur berandetem Blattstiel, mit gelben, dünnschaligen Früchten und saurer Pulpa. Liefert die getrocknete Fruchtschule: Cortex Citri fructus (Germ.). Cortex fructus Citri (Austr.), Cortex Citri (Helv.), Limonis cortex (Brit. U-St.). Écorce de citron ou limon (Gall.). Die ganze frische Frucht: Fructus Citri (Erganzh.). Pomum citreum. Citrone. Limone. Citron. Limon (Gall.). Lemon. Aetherisches Oel vergl. unten.
- la) Die Blüthen von Citrus Aurantium L. Subspecies: Bigaradia Duhamel. Flores Aurantii (Erganzb.). Flores Naphae. - Pomeranzenblüthen. Neroliblüthen. Orangenblüthen. - Fleur d'oranger (Gall.) - Orange-flowers.

Beschreibung. Fast immer die nicht geöffneten Knospen mit kleinem, undeutlich fünfzähnigen Kelch von 5-6 mm Durchmesser. Die aussen kahlen, fleischigen Blumenblätter sind in der Knospe zusammengeneigt, getrocknet gelbbräunlich. Sie umschliessen 20-25 Staubblätter, die in Bündel vereinigt sind, und den dieken Griffel mit konlonförmiger Narbe, der dem meist 8 theiligen Fruchtknoten und dieser einem Discus, aufsitzt. - Im Gewebe der Blumenblätter, der Fruchtknoteawand etc. schizolysigene Oelbehälter, die schon auf der Aussenseite der Blumenblätter mit blossem Auge zu sehen sind. Geruch sehr angenehm, Geschmack bitterlich.

Bestandthelle: 0,1 Proc. atherisches Oel (vergl. unten).

Verwendung: Meist nur noch in der Volksmedicin.

Aqua Aurantii Florum (Austr, Brit, Ergänzb.). Aqua Aurantii florum fortior (U-St.). Aqua Aurantii (Helv.). Aqua Naphae. Aqua Neroli. Aqua florum Naphae. Bydrolatum floris Citri Aurantii. - Orangen oder Pomeranzenblüthenwasser. Neroliwasser. - Ean distillee de fleur d'oranger (Gall.). - Orange flower Water.

Austr. Brit. Ergänzb. Helv. haben die Handelswaare aufgenommen, die in der Regel als triplex bezeichnet wird; nach Helv. ist dieselbe ohne Verdünnung, nach U-St. mit ats triptex bezeichnet wird; nach Helv, ist dieselbe öhne verduntung, nach U-St. mit gleichen Raumth, nach Brit. mit 2 Raumth. Wasser gemischt, abzugeben. Klare, angenehm riechende Flüssigkeit, die durch H<sub>2</sub>S und Schwefelammenium nicht verändert werden darf und vor Licht geschützt kühl aufbewahrt wird. Eine ex tempore durch Schütteln von 2 Tropfen bestem Neroliöl mit 11 heissem, destillirtem Wasser bereitete Mischung kann das Destillat nur im äussersten Nothfalle ersetzen.

Aus 1000 g frischen Orangenblütthen erhält man (Gall.) 2000 g Neroliwasser.

Hinsichtlich der Einkaufszeit ist zu bemerken, dass die frischen Destillate gewöhnlich im Mai und den Markt bemerken.

lich im Mai auf den Markt kommen.

Aufbewahrung. In möglichst kleinen, ganz gefüllten gelben Gläsern an einem kühlen Orte.

Sirupus Aurantii Florum (Erganzb. Helv. Brit. U-St.). Sirupus cum Aqua floris Aurantii. — Pomeranzenblüthensirup. — Sirop de fleur d'oranger (Gall.). —

Sirup of Orange Flowers.

Erganzb.: Zucker 6 Th. kocht man mit Wasser 2 Th. zum Sirup und fügt nach dem Erkalten hinzu Pomeranzenblüthenwasser 2 Th. — Helv.: Pomeranzenblüthenwasser 26 Th., Zucker 64 Th. werden kalt gelöst und filtrirt. — Brit.: Zucker 600 g löst man in 200 ccm koelendem destillirten Wasser, fügt Orangenblüthenwasser 100 ccm und kochendes Wasser q. s. zu 900 g hinzu. — Gall: Zucker 180 Th. löst man kalt in Orangenblüthenwasser 100 Th. — U-St.: Zucker 850 g, Orangenblüthenwasser q. s. zu 1000 ccm. Hier ist auch das Verdrängungsverfahren anwendbar.

	Harasching,			Potio simplex (Gall.).
Bp.	Aquae Aurantil floram Aquae Rosae Aquae Rohi Idael concentr.	70,0 70,0 80,0		Julep simple, Aquae Auruntii flor, 20,0 Sirupi simplicis 80,0 Aquae destillatao 100,0
	Aquae Amygdalar, amar, dilut. Spiritua Sirupi Sacchari	180,0 300,0 400,0,	Ep.	Extrait de Néroll. Dei Aumatii florum 1,0 Spiritus diluti 99,0

Oleum Aurantii florum. (Austr. Gall. Helv. U-St. Ergänzb.) Orangenblüthenöi. Neroliöl. Oleum florum Naphae. Oleum Naphae. Oleum Neroli. Essence de Néroli. Essence de Néroli Bigarade. Essence de fleurs d'oranger amer. Oil of Neroli.

Gewinnung. Orangenblüthenöl wird in Südfrankreich durch Destillation der Blüthen der bitteren Orange, Citrus Bigaradia Risso, gewonnen. Die Ausbeute beirägt etwa 0,1 Proc. Meist wird das Oel als Nebenprodukt bei der Darstellung des Orangenblüthenwassers dargestellt.

Eigenschaften. Gelbliebe, am Licht braunroth werdende, schwach fluorescirende Flüssigkeit von bitterlichem, aromatischem Geschmack und dem höchst angenehmen Geruch der frischen Blüthen. Spec. Gewicht 0,870—0,880. (0,890 Austr., 0,870—0,890 U-St.). Klar mischbar mit 90 proc. Alkohol (Helv.). Löslich in gleichen Theilen 90 proc. Alkohol (U-St.). Von 80 proc. Alkohol sind 1½—2 Vol. zur Lösung erforderlich; bei weiterem Alkoholzusatz trübt sich diese durch Ausscheidung von Krystalläitterchen. Die alkoholische Lösung des Oeles zeigt eine prachtvolle violette Fluorescenz, die auch schr schön hervortritt, wenn man etwas Alkohol auf das Oel schichtet. Verseifungszahl 20—52. Drehungswinkel im 100 mm-Rohr + 1°30 bis + 5°. Beim Schütteln mit Natriumbisulfit entsteht eine schöne purpurrothe Färbung (U-St.).

Bestandtheite. Neroliël enthält Links-Linalcol, C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>O, Geraniol, C<sub>10</sub>H<sub>16</sub>O, und die Essigester dieser beiden Alkohole, ferner Anthranilsäuremethylester, NH<sub>4</sub>. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>. CO OCH<sub>3</sub>. Das in der Kälte auskrystallisirende Stearopten, früher Nerolikumpher oder Aurade genannt,

besteht aus einem Paraffin.

Prüfung. Die hauptsächlichsten Verfälschungsmittel, Bergamottöl und Petitgrainöl sind an der Erbühung des specifischen Gewichts und des Estergehalts zu erkennen. Orangenblüthenöle mit einer höheren Verseifungszahl als 55 sind verdächtig.

Anwendung. Neroliöl wird in der feineren Parfümerie, besonders zur Fabrikation

von Eau de Cologne gebraucht.

1b) Die unreisen Früchte von Citrus Aurantium L. Subspecies: Bigaradia Duhamel, Fructus Aurantii immaturi (Germ.). Aurantia immatura. Baccae s. Mala s. Poma Aurantii immatura. — Unreise Pomeranzen. Grüne Orangen. —

Orangette. Petit grain (Gall.). - Orange pease.

Beschreibung. Kuglig, 0,5—2,0 cm im Durchmesser, am Grande mit der hellen Ansatzstelle des Stieles, an der Spitze mit der kleinen, hellgelblichen Stempelharbe. Aussen uneben, runzelig, mit zahlreichen vertieften Punkten, braun, innen heller. Der Querschnitt zeigt in der Mitte eine dieke, durch die dort zusammentreffenden 8—12 Carpelle gebildete Mittelsäule, in jedem Carpell die Ovula in 2 Reihen, das Ganze umschlossen von dem dieken Pericarp, von dessen Wand Papillen in die Fächer hineinragen. In der kusseren Parthie des Pericarps werden sehizo-lysigene Sekretbehälter sehon bei sehwacher Vergrößerung sichtbar. Im Parenchym Hesperidin in unregelmässigen Klumpen. Geruch aromatisch. Geschmack bitterlich-aromatisch. Kommen meist aus Südfrankreich in den Handel.

Bestandtheile. Actherisches Oel (vergl. nuten), 10 Proc. Hesperidin, Citrouensanre, Aepfelsaure, ein Bitterstoff Aurantiin (nicht identisch mit dem glykosidischen Aurantiin oder Naringin in den Billtheu von Citrus decumana).

Verwechslungen kommen vor mit jungen Citronen, die zugespitzt sind. Man findet sie nicht selten unter der Droge.

Anwendung. Als Amarum und Stomachtenm. Kleine Stücke werden hier und da noch als Fontanellkugeln verwendet.

Tinctura Aurantii Fructus immaturi (Ergānzb.). Pomeranzentinktur aus unreifen Früchten. Grob gepulverte Pomeranzen 1 Th., verdünnter Weingeist (60 proc.) 5 Th.

Oleum Petitgrain. Petitgrainöl, Essence de Petit-grain. Oll of Petitgrain wird aus den Blättern, jungen Zweigen und unreifen Früchten des bitteren Orangenbaumes

destillirt. Der Geruch ist dem des Neroliöles ähnlich, aber viel weniger angenehm. Spec. Gew. 0,887—0,900. Optisch schwach links- oder rechtsdrehend. Das Gel löst sich in 2 Theilen 80 procentigen Alkohols klar auf und hat eine Verseifungszahl von 110—245, eutsprechend einem Gehalt von 38,5—85 Proc. Linalylacetat. Ausser diesem Ester enthält das Gel sehr wenig Limonen, ferner freies Linalpol und Geraniol.

Bp.	Aqua Vitae aromatica.  A somatique.  1. Corticia Citel fructuum secent. No. 4 2. Corticia Cinnanomi zeyl. 3. Fractuum Aurant. Immat. 4. Caryophyllorum 7,0 5. Spiritus 6. Vini rubri 7, Saechari albi 8. Aquae destillatae 1. Eg	Corticia Cinnamomi 5,0 Corticia Cint 4,0
	zieht 1-4 mit 5 acht Tage lang aus, set	ct Caryophyllorum 1,0

1c) Die Fruchtschalen der reifen Früchte von Citrus Aurantium L. Subspecies: Bigaradia Duhamei. Cortex Aurantii (Helv.) Cortex Aurantii Fructus (Austr. Germ.). Aurantii cortex siccatus (Brit.). Aurantii amari cortex (U-St.). Cortex Aurantii expulpatus s. mundatus. Flavedo Aurantii. Cortex Pomorum Aurantii. Pericarpium Aurantii. — Pomeranzenschale. Orangenschale. — Ecorce d'orange amère ou de Curaçao. Écorce de bigarade (Gall.). Zeste d'orange. — Dried Bitter Orange peel.

Beschreibung. Die Schale der reifen Beerenfrüchte wird entweder in Längsquadranten oder in einer Spirale abgetreunt. Bildet im ersteren, häufigeren Fall spitzelliptische, meist nach aussen gewölbte Stücke, die 4-5 mm dick, bis 9 cm lang, bis 5 cm
breit sind. Aussen gelb- bis lebhaft rotbraun, grubig-höckerig oder runzelig, innen
schmutzig-weiss und schwammig. In der äusseren dunkleren, festeren Schicht zahlreiche
Oelräume, in der inneren, helleren, Hesperidin.

Bestandtheile. 1-2 Proc. atherisches Oel, Hesperinsaure  $C_{ee}H_{ee}O_{r}$ , Aurantiamarinsaure  $C_{eq}H_{i2}O_{e}$ , Aurantiamarin, Hesperidia und Isohesperidia Ascho 3.90 Proc.

Handelssorten. Die am meisten verwendete Sorte ist die Malagasorte, die der obigen Beschreibung entspricht. Eine zweite Sorte ist die Curaçaosorte, von einer in Westindien kultivirten Varietit, die verhältnissmässig dänn und von brauner oder grünlicher Farbe ist. Man substituirt ihr zuweilen die Schale unreifer Pomeranzen. Italienische Schalen kommen in langen, bandförmigen Streifen in den Handel, die sehr aromatisch sind.

Verarbeitung. Zum pharmaceutischen Gebrauch werden die Schalen 15 Minuten in kaltem Wasser eingeweicht, nach Abgiessen desselben einen Tag an einem kühlen Orte bei Seite gestellt, hierauf von dem schwammigen Mark his auf die durchschimmernden Oeldrüsen befreit, noch feucht in gleichmässige Tüfelchen zerschnitten, durch ein Theesieb geschlagen und bei mässiger Wärme getrocknet. Ausbeute etwa 50 Proc. Ein feines Pulver für die Receptur bereitet man aus der über Aetzkalk getrockneten Schale. Die Ausbeute beträgt ungefähr 85 Proc.

Die Cortex Aurantii Gallieus s. sine parenchymate eitrinus des Handels, welche durch Abschälen der Früchte in der Form schmaler, dünner Bünder gewonnen wird, ist der expulpirten Waare nicht gleichwerthig, lässt zich aber für Handverkaufszwecke verwenden.

Das beim Expulpiren abfallende Mark, die Albedo fructus Aurantii, eignet sich in feiner Speciesfurm vortresfilich als Grundlage für Riechkissen, Räucherpulver u. dergl.

Aufbewahrung. Die unzerkleinerte Droge in Blechküsten, die geschnittene und gepulverte in Stöpselflaschen aus gelbem Glase.

Anwendung. Als Bittermittel bei Verdauungsschwäche, selten zu Theemischungen; häußg in den verschiedenen Zubereitungen.

Confectio s. Confectum Aurantii. Conditum Aurantiorum, Kandirte oder überzuekerte Pomeranzenschelen. Curassaoschalen weicht man 2 Stunden in warmem Wasser ein, bringt sie nach Abgiessen desselben für 2 Tage in koncentrirten Zuckersirup, dann auf einen Durchschlag, lässt den Sirup 15 Minuten kochen, wiederholt das Verfahren noch einmal und trocknet die mit Zuckerpulver bestreuten Schalen in der Wärme.

Wird wie Confectio Citri verwendet.

Alcoolatura Aurantii (Gall.). Alcoolature d'orange. Essentia Aurantii corticis. Tinctura Aurantii corticis recentis wird wie Alcoolatura Citri Gall.

(S. 861) bereitet.

Extractum Aurantii Corticis (Erganzh.). Pomeranzenschalenextrakt. Pomeranzenschalen (II) 2 Th. zicht man 4 Tage mit einem Gemisch aus Weingeist 4 Th., Wasser 6 Th., dann 24 Stunden mit einem Gemische aus Weingeist 2 Th., Wasser 3 Th.

wasser 5 Th., dann 24 Stunden init einem Gemische aus Weingeist 2 Th., wasser 5 Th. aus, presst aus, filtrirt und dampft zu einem dieken Extrakt ein. Ausbeute etwa 30 Proc. Aus dem Pressrückstand kann man mittels Dampfstrom noch ätherisches Oel gewinnen.

Extractum Aurantii amari fluidum (U-St.). Fluid Extract of Bitter Orange peel. Aus 1000 g Orangenschale (No. 40) und einer Mischung von Alkohol (91 proc.) 600 ccm und Wasser 300 ccm im Verdrängungswege, Man befeuchtet mit 350 ccm, store aus den der Stund aus einem Stunden der S sammelt zuerst 800 ccm, alsdann I. s. soviel, dass man 1000 ccm Extrakt erhält. Es sind etwa 4000 g des Lösungsmittels erforderlich.

Oleosaccharuretum Aurantii (Gall.). Oléosaccharure d'orange bereitet man

wie Olcosacch. Citri Gall. (S. 861).

Spiritus Aurantii. Spirit of Orange (U-St.). Eine Mischung aus Oleum

Aurantii corticis 50 ccm, Alkohol (92,5 proc.) 950 ccm.

Spiritus Aurantil compositus (U-St.). Compound Spirit of Orange. Pomeranzenschalendl 200 ccm, Citronendl 50 ccm, Coriauderdl 20 ccm, Anisol 5 ccm, Alkohol

(92,5 proc.) q. s. zu 1000 cem.

Sirupus Aurantii (Brit.). Sirupus Aurantii Corticis (Germ. Austr. Helv.). Sirupus Corticum. Sirupus de cortice Citri vulgaris. - Pomeranzenschalen-Sirupus Corticum. Sirupus de cortice Citri vulgaris. — Fomeranzenschalensirup. — Sirop d'écorce d'orange amère (Gall.). — Syrup of Orange. Austr.: Orangenschalen, verdünnter Weingeist je 45 Th., destillirtes Wasser 450 Th. digerirt man über Nacht, presst aus und kocht die Kolatur von 375 Th. mit Zucker 600 Th. zum Sirup, dem nach dem Erkalten Orangenschalentinktur 45 Th. zugesetzt werden. — Germ.: Pomeranzenschalen 5 Th. zicht man 2 Tage lang mit Weisswein 45 Th. nus, 40 Th. Filtrat bringt man mit 60 Th. Zucker zum Sirup. — Helv.: Ebenso, doch mit 50 Th. Woisswein, statt 45 Th. — Brit.: Pomeranzentinktur 30 cem, Zuckersirup 210 cem. — Gall.: Pomeranzenschalen 100 m. respeciet men 12 Stunden mit 100 m. Alkohol (60 press.) — Gall.: Pomeranzenschalen 100 g, macerirt man 12 Stunden mit 100 g Alkohol (60 proc.), fügt 1000 g destillirtes Wasser von 80° hinzu, seiht nach 6 Stunden durch und briegt 100 Th. Flüssigkeit mit 180 Th. Zucker im Wasserbade zum Sirup.

Tinctura Aurantii (Brit. Germ. Helv.). Tinctura Aurantii corticis (Austr.). Tinctura Aurantii (Brit. Germ. Helv.). Tinctura Aurantii corticis (Austr.). Tinctura Aurantii amuri (U-St.). Pomeranzentinktur. Orangenschalentinktur. Bischoffessenz. Milzessenz. — Alcoolé d'orange amère (zoste) (Gall.). Teinture d'orange. — Tincture of Bitter Orange peel. — Austr.: Orangenschalen 20 Th., verdünnter Weingeist 100 Th. Drei Tage laug digeriren. — Germ. Helv.: Im gleichen Verhältnisse durch Maceration. — Gall.: mit Alkohol von 80 Proc. ebenso. — Brit.: Aus frischen Orangenschalen 250 g und Alkohol (90 proc.) 1000 ccm durch Maceration. — U-St.: Aus 200 g Orangenschalen (Pulver No. 30) und q. s. einer Mischung aus Alkohol (91 proc.) 600 ccm und Wasser 400 ccm bereitet man l. a. im Verdrängungswere 1000 ccm. Tinktur.

wege 1000 ccm Tinkfur.

Vinum Aurantil (Brit.). Pomeranzenwein. Orange Wine. Ein aus Zuckerlösung durch Gährung mit frischen Orangenschalen gewonnener Wein.

Agua Aurantii Corticls. Rp. Olei Aurantii Corticia gti Aquae destillatae fervidae 100,0, Man mischt durch Schätteln.

Aqua Vitae promatica. I. Avematique. Curação. Rp. I Corticis Anrantii Cornseno 250,0 2. Corticia Cascarlline B. Corticle Chamamomi 4 Fractus Cardemomt 25.0 10,0 5 Cubelsarum 75,0 6. Caryophyllorum 7 Radicis Gentianas 50,0 8. Spiritus (SO\* J 3 Sirapi aimplicia 6 1 Man digeriri 1-8, filtriri und vermischt mit 9.

2. Curação Hollandica. Rp. Tincturae Aurantii cort. Tincturae Aurantil pomor, 30,0 Olel Aurantii corticis 1,0 339,0 Aquae destillatue 800.0 Strupl simplicis 800,0

Citronensafi-Brillantine UNNA. Rp. Succi Citri 55 10.0 Glycerini Spirit diluti vel. Aqu. Coloniensis 80,0. Elixir amarum RAULIS. Rp. Elixir, ad longam Vitam Elixie, Aurantior, comp.

Tincume Rhel aquesas as.

Ellyle	Amaram	Samul	_
ASSESSED FOR THE PERSON NAMED IN	with the Late Little	TERMAN	9

### Pomeranzenellnir. Wiener Magenellnir,

Rp.	Tincturae Aurantii pomor	rum 50.0
	Tincture Cinasponi	50,0
	Olei Aurantii corticie	2,0
	Olei Citri	1,0
	Spiritus aetherel	60,0
	Spiritus (90 Vol. Proc.)	400,0
	Aquae Clanamomi apir	200,0
	Katil carbonici	10,0
	Extracti Trifolli	40,0
	Extracti Gentlanae	20,0
	Aquae destillatae	177.0.

# Elixir aromaticum (U-St.).

	Aromatici	Elixis.
Rp,	Spiritus Aurantii     Sirupl simplicia     Calcii phosphorici     Alcohol, deuderati	975 ccm praecipit, 15 g
an Is	5. Aquae destillatae	35 q. n.

238 ccm von 4, fügt nach und nach, unter Schüttein 2, dann 375 ccm von 5 hinzu, mischt mit 3 and bringt nufs Filter. Man gleset das Filirat solunge zurück, bis es klar abläuft und wascht das Filter mit q. s. einer Mischung won Alcohol dendor, 1, Wasser 3 Raumih aus bis die Gezammt/flasigkeit 1000 com beträgt.

### Elixir Aurantierum compositum (Germ.).

Elixleviscorale Hoffmanni, Elixie balsamleum. Vinum amerum, Vinum Aurantif compositum (Helv.). Fomerauzenelixir. Wiener Magentropfen. Telsture. d'Orange composée.

#### Germ.

Ep.	1.	Corticis Aumetili cone.	90.0
	2	Corticis Cinnamomi	4.0
	3	Kalil carbonici	3.0
		Vint Xerensia	100,0
		Extracti Gentianae	9.0
		Extracti Absinthii	2,0
		Extracti Trifolli	2,0
	8.	Extracti Cascarittae	2.0

1-4 neht Tage stehen lassen, die Pressflüssigkeit mit 4 auf 92 Th, bringen, 5-8 darin losen, nach dem Absetzen filtriren.

### Helv.

Rp.	J. Certicis Aurantiji (II)	12.0
	2. Corticis Ciunamomi (TV)	4,0
	S. Natrii carbonici	9.0
	4. Spiritus (94 %)	8,0
	5. Vini Malacensis	100,0
	6. Extracti Cardul benedicti	9,0
	7. Extracti Cascarlline	2,0
	8. Extracti Gentianae	2,0
	9. Extracti Absinthit	9.5

blue moverist 1-5 acht Tage lang, presst, 15st 6-9 and filtrirt nach 8 Tagest. Klare, braune, promatisch und bitter schmeckende Filmsigkeit,

### Elixir carminativum Taillan.

Rp.	Tinctume Aurantil cort	50,0
	Tincturae aromaticae Aquae Menthae pip, spir.	20,0
	Elseosacch, Foeniculi	0,6
	Elasonacch, Carvi	5,0.

	Elixir riscerale Kam	E30.
Rp.	Extracti Cardul benedict.	25,0
	Extracti Cascarillac	10,0
	Extracti Centaurii min.	10,0
	Extracti Myrrhae	5,0
	Aquae destillutan	975,0
	Vini Hispaniei	875,0
	Tinetur. Aurant, cort.	100,0
	Liquoria Kalli neetlel	60,0
	Strupt simplicis	50,0.
	***************************************	

#### Essentia opiscopalis, Blachof-Essenz. I, anch Dierenies.

Rp.	1.	Cortleis Aurant, Curassao	100.0
	2.	Fruct. Aurant, Immat.	60,0
	B	Cortiela Cinnamomi	5,0
		Caryophyllorum	5.0
		Spiritus (90%)	500,0
		Aquae destillatae	500,0
		Olei Aurantli cort ett X	XXX

8. Olei Citri gtt Man maceriri 1-6 acht Tage, presst, löst 7-8 und filtrirt. 1 Essloffel nebet 70-80 g Zucker auf 1 Fl. Rothwein zu "Bischof". 20 Tropfen nebst 50 g Zucker auf 1 Fl. Weisswein zu "Kardinal".

II. Rp. Cort. Aurantii recentiu 100,0 10,0

Cort. Citri recentla Aquae Aurantii florum 50,0 Vint Gallici albi 500,0 Spiritus (90 Vol. Proc.) 800,0.

#### III.

Rp Tines, Aurantii cort Aquae Amygdalar, amar. Tincturae Cinnamonii 23 5,0 Aquae Aurantii flur. 365,0 Spiritus

Essentia spiscopalla saccharata. Bischof-Extrakt (Diet.). Rp. Essentiae episcopalis 100,0

Simpl simplicis 150 ccm auf ; Fl. Rothwein.

Infosum Aurantii (Brit.), Infusion of Grange Peel. Rp. Corticla Aurantil conc. 50,0

Aquae destillatae chuli, 1000,0. Nach 1/4 Stunde wird abgepresst.

Infosom Aurantii compositum (Brit.). Compound Infusion of Orange Peel Rp. Corticis Aurantil concisi 25,0 Corticis Citri recentis 12.5

Caryophyliorum Aquino destillatae ebull 1000,0 Nach 1/4 Stunde wird abgrepresst.

# Potus e Succo Aurantii.

Orangeade. Rp. Succi Aurantit fructus 7.5 Aquae destillatae 80,0 Siropi simplicis

Palvis stomachicus Voor. Rp. Corticis Aurantil 15,0 Calcil carbonici praecip. Rhizom, Rhel 88.5,0 Rhipomatis Calami Elacosacchari Carvi aa 7,5.

#### Stropus acomaticus (Srit.). Aromatic Sirup.

Rp. 1, Tineturae Aurantif (Brit.) 2. Aquae Cinnamomi aa 250 cem S. Sirupi Sacchari 500 cans.

Man achittett 1 und 2 mit wenig Talk, filtrirt und fligt 3 bluzu.

Telniure d'Essence d'orange (Gall.). Alcoold d'Essence d'orange. Esprit d'orange.

Rp. Olel Auranth cort. 2,0 Alkahul (90 %) 98,0 Elwaso aus Oleum Neroll: Esprit de Néroli

Yluum Avrantli corticia. Pomerangen-Wein. Rp Cortleis Aurantii fruet. 50,0 Vini filepanich 1000.0.

Nuch Stagigem Stehen preset man aug und filtrire Vinum Aurantil ferratum.

Elsen-Pomeranzenwein. Rp. Extracti Ferri permati 10,0 Vini Aurantii corticls 900,0. Man stellt einige Tage kabl und filtrirt.

Oleum Aurantii corticis amari (Gall. U-St.1) Ergänzungsb.). Bitter Pomeranzenschalenel. Oil of Bitter Grange. Essence d'Orange Bigarade. Das bittere Pomeranzenschalenöl unterscheidet sich von dem süssen nur durch seinen bitteren Geschmack. Alle sonstigen Eigenschaften sind dieselben, doch ist das Drehungsvermögen manchmal etwas niedriger und schwankt (100 mm-Rohr) von 92 bis + 98° C.

1d) Die Blätter von Citrus Aurantium L. Subspecies: Bigaradia Duhamel. Folia Aurantii (Austr. Helv.). Orangen- oder Pomeranzenblätter. Feuilles

d'oranger (Gall.).

(Gall.).

Beschrelbung. Die Droge besteht aus dem ans einem gefiederten Blatt entstandenen, auf das Endblüttchen reducirten Blatt, das am geflügelten Blattstiel sich befindet. Die Breite des Flügels am Blattstiel beträgt jederseits 5-8 mm. Das Blatt selbst ist 8-10 cm lang und 4,5 cm breit, eiförmig länglich oder breit-elliptisch, zugespitzt, am Rande wit entfernt stehenden Kerbzähnchen. Kahl, drüsig punktirt.

Das Blatt hat nur auf der Unterseite Spaltöffnungen, die von 4-5 Nebenzellen umgeben sind. An der Oberseite 2-3 Reihen kurzer Palissaden, zahlreiche Zellen derselben sind ausgeweitet und enthalten einen grossen Oxalatkrystall in einer an der Zellwand be-

festigten Tasche. Ferner Schretbehülter mit atherischem Oel.

Bestandtheile. 1/4 Proc. atherisches Ocl.

Verwechslungen und Verfälschungen. Die Biltter von C. Anrantium L. Subsp. Bergamia haben einen weniger breit geslügelten Blattstiel, diejenigen von C. medica L. sind flugelles.

Verwendung. Als wenig benutztes aromatisches Mittel.

Tisane d'oranger (Gall.). Ptisana de foliis Citri aurantii. Orangenblatter 5 g. siedendes destillirtes Wasser 1000 g. Nach 1/c Stunde durchzuseihen.

1e) Die Frucht der Bergamette Citrus Aurantium L. Subspecies: Bergamia Wight et Arn.

Oleum Bergamottae. Bergamottöl (Austr. Ergänzb. Helv. U-St.). Essence

de Bergamote. Hulle volatile de bergamote (Gall.). Oil of Bergamot.

Gewinnung. Citrus Bergamia Risso, der Bergamottbaum (Familie der Rutuceae) wird auf der Sudspitze des italienischen Festlandes (auf Sicilien wachsen Citronen und Pomeranzen aber keine Bergamotten) kultivirt. Zur Gewinnung des Oeles werden die Fruchtschalen entweder mit der Hand (Processo alla Spugna) oder neuerdings mit Maschinen ausgepresst. In diese werden die in Rotation versetzten, mit Stacheln augerissenen Früchte gegen einen Schwamm, der das Oel aufnimmt, gedrückt. Reggio di Cal. und Mesaina sind die Hauptstapelplätze, von wo aus das Oel in kupfernen Ramieren von 50 kg Inhalt in den Welthandel kommt.

Eigenschaften. Gelb bis bräunlichgelb oder grünlich gefürbte Fillssigkeit von angenehmem, eigenthümlichem, starkem Gerneh und bitterem, aromatischem Geschmack. Beim längeren Stehen scheidet es einen gelben Bodensatz (Bergapten) ab. Spec. Gew. 0.882-0.886 (0,880-0,885 U-St. 0,88-0,89 Helv.). Der Drehungswinkel, der wegen der dunklen Farbe des Oeles meist in einem 20 mm langen Rohre bestimmt werden muss,

<sup>1)</sup> Das Oleum Aurantii corticis der U-St. darf sowohl aus den Fruchtschalen der sassen wie der bitteren Orange gewonnen sein.

schwankt von (100 mm-Rohr) + 8 bis + 20° C. Mit 1/4-1/2 Vol. Spiritus giebt das Oel

Rektificirtes Bergamottöl ist farbles oder hellgelb und hat das spec. Gew. 0,870-0,880. Da bei der Destillation stets eine grössere oder kleinere Menge des werthvollen Esters zerstört wird, so ist die Rektifikation als unrationell zu bezeichnen.

Austr. verlangt rektificirtes Oel and das spec. Gew. 0,860. Dieser Anforderung kann aber nur ein ausgiehig mit Terpentinol oder rektisseirtem Citronenol versälschtes Oul entsprechen. Auch riecht Bergamottöl durchaus nicht nach Citronen, wie Austr. angiebt.

Zusammensetzung. Hauptträger des Geruchs und deshalb der charakteristischste Bestandtheil des Bergamottöls ist der Essigester des Linalvols oder Linalylacetat C40H12O. CH, CO. Je mehr das Oel von diesem enthält, um so werthvoller ist es (näheres s. unter Prüfung). Ausserdem kommt im Oele auch freies Links-Linalool C,0H1,0, sowie Rechts-Limonen CtoHts, letzteres nur in kleinen Mengen, vor. Das Linalylacetat des Bergamettöls ist linksdrehend, siedet im Vacuum ohne Zersetzung bei 18 mm Druck von 101-103° C. Spec. Gew. 0,898. Linalcol siedet bei gewöhnlichem Luftdruck von 197-199° C. und hat das spec. Gew. 0,870-0,875.

Prüfung. Die Reinheit des Bergamottöls kann nicht durch die physikalischen Eigenschaften allein festgestellt werden. Hierzu ist eine quantitative Bestimmung des Estergehalts durch Verseifen unerlässlich.

Die Verseilung, die zugleich Auskunft über die Qualität des Oeles giebt, führt man in einem 100 cem haltenden, weithalsigen Kölbehen aus Kaligias aus. Ein etwa 1 m langes, in einen durchbohrten Stopfen gestecktes Giaerohr, dient als Rückflusskühler. In ein solches Kölbehen wägt man etwa 2 g Ool auf 1 eg genau ab und fügt 10 bis 20 ccm Köhlrohr eine halbe bis eine Stunde auf dem Dampfbade, verdünnt nach dem Erkalten den Kölbehen mit aufgesetztem den Kölbeheninhalt mit etwa 50 ccm Wasser, und fürfrt den Ueberschuss von Lauge mit Halbnormal Schwefelefings zurück webei man Phanelphilaten als Ledikaton bezutat genit Halbnormal-Schwefelsäure zurück, webei man Phenolphtalem als Indikator benutzt. Die Renktion verläuft nach der Gleichung:

 $C_{10}H_{12}OCH_{0}CO + KOH = C_{10}H_{12}OH + CH_{0}COOK$ Linalylacetat Kalibydrat Linalool Kaliumacetat.

Das Molakulargewicht des Linalylacetats ist 196. Der mit x bezeichnete Estergehalt

des Ocles in Procenten ausgedrückt, ergiebt sich durch die Formel  $x = \frac{19.6 \frac{y_1}{2}}{g}$ , wobei y

die verbrauchten eem Halbnormalkalijauge und g das Gewicht des zur Verseifung verwandten Oeles bezeichnet. Gutes Bergamottel enthält mindestens 36 Proc. Ester.

Da die Verseifungszahl durch fettes Oel bedeutend erhöht wird, so ist, um Täuschungen zu vermeiden, das Bergamottol auf eine etwaige Verfälschung mit fettem Oel durch Bestimmen des Verdampfungerückstandes zu untersuchen. Hierzu wiegt man 5 g Bergamottol in ein tarirtes Glas- oder Porcellanschälchen und erwärmt dies so lange auf dem Wasserbade, bis der Inhalt geruchlos geworden ist. Reines Bergamottol hinterlisst einen Rückstand von 5-6 Proc.; bleibt mehr zurück, so liegt Verfülschung mit fettem Oele vor. Ein mit 10 Procent Olivenol verfülschtes Bergamottol giebt einen Rückstand von 15 bis

Citronen-Limonade-Sirup.  4 g Citronendi (oder hesser 0,3 g Citronendi "Schimmer & Co." extrastark, womit man einen kinen Sirup erzleit.)  30 g Spiritus (20%).  500 g Citronenskurelösung 1; 3.	Eau de Cologne.  Rp. Eau de Cologne Oel-Schimmer, & Co 20,0 Spiritus (95 %) 900,0 Aqu. dest. 80,0
2 Theilen Zucker nit I Theil Wasser,	Ean de Milleffeurs.

Zucker mit I Theil Wasser,	seed no mittiements."
Ean de Colegne.	Rp: Olel Bergamotiae 25,0
In Olei Citri 10.0	Olei Citri 6.0
Olel Aurant, flor. 2.0	Olei Lavandulae 3.0
Olel Bergamoitae 2.0	Olei Rosse German. 1,0
Olel Aurant, cortic. 1,0	Olel Caryophyllorum 1,0
Olel Lavandulae 1,0	Olei Auruntii flor. 3,0
Olei Petitgrain 1.0	Olei Cinnam, seylan, 0,5
Olei Rosmarini gall. 0,2	Tinet, Moschi 1.0
Splritus (95%) 900,0	Balanm, Perny, 0.5
Aqu. dest. 83.0.	Aetheris acotlel 0.5
vania.	Spiritus (95%) 900,0.

2	Hakassar-Fomade (Distractor.)
Ean de Tallette de Lubin.	Rp. Olei Vaselini flavi 750,0
Rp. Olel Iridia 0,5	Ceresini 250,0
Olei Caryophyllor. 0,2 Olei Bergamottae 5,0	Alk ontol 1,5
Olel Lavandulae 3,0	Mixturne odorlferae 8,0
Timet Moschi 3,0	Mixturn odorifera.
Tinci Balsami Tolutani 70,0	Oleum Milleflorum. Wohlriechende Oele.
Epiritus 500,0.	
War Theresial	Rp. Olel Bergumotiae 50,0 Olei Citri 20,0
Ess-Bouquel.	Olei Lavandulae 15,0
E.P. CASE DELIVERY MANAGEMENT	Olei Cinnamomi 2,0
Child Trustant and	Olei Caryophyllorum 2,0
Olei Bergamostae 15,0 Olei Iridia 2,0	Olei Gaultheriae 1,0
Olel Jasestal "Schlamel & Co." 1,0	Cumarini 0,5.
Olei Neroli "Schemmel & Co." 2,0	Mixtura odorifera optima (Digiranica.)
Olei Ylang-Ylang 1,0	Rp. Olel Bergamuttae 40,0
Olei Citri 6,0	Olel Cluri 30,0
Olel Bosac 1,0	Olci Lavandulae 18,0
Olei Patchoull 0,4	Olei Nerali 5,0
Linstooli 1,0 Vantiini 0,1	Olei Cinnamomi zeyl. 3,0
* CA	Olei Caryophyllorum 2,0
Thestern Ambras 12,0 Thestern Moschi 24,0	Olel Gaultherine 1,0
Tinctura Zibethi 24,0	Olel Unonne odoraties. 0,5 Heliotropial 0,5
Extrait à la Castle 60,0	Heliotropial 0,5 Cumarini 0,1,
Spiritus (95 %) 1858,0.	Man Bast einige Tage absetzen and filteret.
Exitall Verbena.	Orangonblüthenpomaile.
Table of the second sec	Rp. Olei Aurant, flor. 8,0 and 1000 g Pemadenfett.
Olei Citri 22,0 Olei Aurant, flor. 2,0	
Spiritus (95 %) 050,0.	Pomade an Bouquet.
	Rp Olel Petitgrain 2,5
Extrait d'Hellotrope.	Olei Aurant, flor. 0,5
Rp Heliotropini 10,0	Olei Geraali 0,5 Olei Rosae 0,5
Olel Aurant flor. 0,3	Olei Cinnam, zeylan. 0,25
Tines, Moschi 8,0	Balsam. Peruvian. 0,25
Spiritza (90%) 1000,0.	Tineturae Moschi 0,06.
Florida wasser.	Auf 1000 g Pamadenfett
Rp. Olei Bergamottae 2,0	Pomade au Portugal.
Olel Lavandul. 2,0	Rp Olei Hergametine 15,0
Otel Cited 9,0	Olel Aurant, cort 22,5
Olei Rosae 0,01	Adipla 1000,0.
Spiritus (35 %) 1000,0	Pomade philocome.
Aqua Rosser	Rp. Cerae athas 10,0
Aqu. Aurant flor, 55 4,50,0.	Olef Olivarum 50,0
	Olel Rergamottae 1,0,
Rp. Florida Wasser Oel "SCHIMMEL & Co." 50,0	Pomaden-Parfum-
SO II	Rp. Olei Bergamottae 5,0
trian anne	Olel Cassing 2,0
Raarel-Parlum.	Otel Citri 2,0
Rp. Olei Bergamottae 30,0	Otel Lavandulac 2,0
Olel Aurant, cort. 20,0	Otel Aurant, cort, 10,0
Olei Neroli "Schimmer. & Co." 5,0	Olel Caryophyllor, 2,0.
Cite carlolantures	Telnture d'Ensence de Bergamote (Gall.).
Olei Lavandolno 2,0,	Wird wie Teint, d'Essence de Citron bereitet.
10-20 g auf 1 kg Olivenöl	Unguentum pomadinum optimum.
Hanrol-Parfum.	Rp. Cetacel 75,0
and the constitute OOA	Adipis sullii 900,0
Olei Lavandulso S.4	Acidi benzolci 10,0
Olel Cassine gtt. 15,0	Spiritas Violarum 10,0
Olei Lemongras gtl. 10,0	Olel Bergamottae 5,0
Olei Aurant flor, gtt. 5,0.	Olei Geranii 1,0
Kalserwanser.	Commercial 0,5.
	Tineturae Moschi gtt. V
Olei Bergamottae 12,5	Unguentum pomendinum ordinarium.
Olei Autantii flor, 0,5	Familien pomade.
Olci Citri 2,0	Rp. Otel Vanelini flavi 740,0
Otel Resmarial 15,0	Cerestal 250,0
Spiritus (70 %) 940,0.	Mixturne oderiferas 10,0.

1f) Die Frucht von Citrus Aurantium L. Subspecies: sinensis.

Oleum Aurantii corticis (Austr. Gall. U-St.1). Oleum Aurantii duleis, Apfelsinenschalenöl. Süss Pomeranzenschalenöl. Süss Orangenschalenöl. Portugallöl. Oil of Sweet Orange. Essence d'orange Portugal.

Gewinnung. Das süsse Pomeranzenschalenöl wird aus den Fruchtschalen der Apfelsine, Citrus Aurantium Risso, durch Pressung auf dieselbe Weise gewonnen wie

Citronen- und Bergamottol.

Eigenschaften. Gelbe bis gelbbraune Flüssigkeit von angenehmem Apfelsinengeruch und mildem, aromatischem, nicht bitterem Geschmack. Spec. Gew. 0,848-0,852 (0,860! Austr.). Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 96 bis + 93° bei 20° C. (Nicht unter -1-95° U-St.). Es ist häufig, aber nicht immer in 5 Th. 90 procent. Alkohols klar löslich. Beim Aufbewahren setzt es wie alle durch Pressung gewonnenen Oele einen gelblich-

Rektificirtes Pomeranzenol ist farblos, jedoch sehr wenig haltbar, da es schon nach kurzer Zeit verdirbt und einen faden, unangenehmen Geruch annimmt. In 5 Th. 90 procent. Alkohols ist es klar löslich.

Bestandthelle. Mindestens 90 Proc. des Oeles bestehen aus Rechts-Limonen,  $C_{t0}H_{t0}$ . Von sauerstoffhaltigen Körpern sind Citral,  $C_{t0}H_{t0}O$ , Citronellal,  $C_{t0}H_{t0}O$ , sowie andere, noch unbekannte Ablehyde zugegen.

Prüfung. Die Reinheit des Pomeranzenöls wird durch das hohe Drehungsvermögen und das niedrige specifische Gewicht erkannt. Alle in Betracht kommenden Verfalschungsmittel würden die Dichte erhöhen und den Drehungswinkel verkleinern. In Ermangelang eines Polarisationsapparates kann Terpentinol durch seinen niedrigeren Siedepunkt — 160° C. nachgewiesen werden. Pomeranzenöl enthält keine unter 175° C. siedenden

Anwendung. In der Parfümerie- und Likörfabrikation.

Essentia ad Limonadam Aurantii. Apfelsinen-Limonadenessenz. Citronensaure 10.0, verdünnter Weingeist 90,0, Apfelsinenel 5 Tropfen.

Essentia ad Limonadam Aurantii saccharuta. Apfelsinen-Limonaden-Ex-

trakt. Apfelsinen-Limonaden-Essenz 20,0, weisser Sirup 100,0.

Zur Bereitung von 1 Liter Limonade.

Strupus Aurantit. Strup of Orange (U-St.). Frische, vom weissen Mark moglichst Sirupus Aurantit. Sirup of Orange (U-St.). Prische, vom weisen mark moghebst befreite, fein zerschnittene Apfelsinenschale 50 g stellt man in einem lose verschlossenen Kolben mit 80 ccm Alkohol (91 proc.) ins Wasserbad, lässt 5 Minuten sieden, bringt nach dem Erkalten auf ein Filter und sammelt unter Auswaschen mit Alkohol 100 ccm Filtrat. Man verreibt dasselbe mit einer Mischung von 50 g präcipitirtem Calciumphosphat und 150 g Zucker, fügt nach und nach 300 ccm Wasser hinzu, klärt durch Filturen, löst 550 g Zucker und wäscht mit soviel Wasser nach, dass man 1000 ccm Sirup erhält.

Succus e fructus Aurantii dulcis, Suo d'orange douce (Gall.) bereitet man

wie den Suc de citron (Gall.) S. 860,

Tinctura Aurantii dulcis (U-St.). Tincture of Sweet Orange Peel. Frische, vom Mark möglichst befreite, fein geschnittene Apfelsinenschale 200 g zieht man 24 Stunden mit 800 eem Alkohol (91 proc.) aus, bringt in den Perkolator und sammelt mittelst q. s. Alkohol 1000 cem Tinktur.

2) Die Frucht von Citrus medica L. Subspecies: Limonum (Risso) Hook. f., die Citrone, von bekanntem Aussehen.

Bestandtheile. 1,06 Proc. Invertzucker, 0,41 Proc. Rohrzucker, 4,706 Proc. Asche. Der Saft enthält 7,201 Proc. Citronensäure, 0,002 Proc. Schwefelsäure, 9,222 Proc. Trockensubstanz, 0,419 Proc. Asche; diejenige der Limette enthält 6,822 Proc. Citronensiure, 0,002 Proc. Schwefelsiure, 8,597 Proc. Trockensubstanz, 0,259 Proc. Asche.

Aufbewahrung. An Orten, in denen frische Citronen nicht jederzeit zu haben sind, bewahrt man einen kleinen Vorrath in einem kühlen Raume in Kochsalz eingebettet

<sup>1)</sup> Das Oleum Aurantii corticis der U-St. darf sowohl aus den Fruchtschalen der sdesen wie der bitteren Orange gewonnen sein.

auf, so dass die einzelnen Früchte sich nicht berühren; vorher wird die Anheftungsstelle des Stieles mit geschmolzenem Paraffin überzogen. Man bestreicht wohl anch die ganzen Citronen mit weingeistiger Schellacklösung, oder taucht sie in geschmolzenes und halberkaltetes Paraffin. Man bevorzugt die grösseren Früchte von 100 g Gewicht und darüber.

Oleum Citri (Germ. Austr, Helv.). Oleum Limonis (Brit. U-St.). Oleum do Cedro. Essence de citron (Gall). Oil of Lemon. Citronenol.

Gewinnung. Das Citronen- oder Limonenel wird auf Sicilien, in der Umgebung von Messina, Catania und Palermo, sowie im südlichen Theile Calabriens, ausschliesslich aus den Fruchtschalen der Limone, Citrus Limonum Risso, gewonnen.

Die Gewinnung geschieht folgendermassen:

Die vom Fruchtsleisch befreite Schale der in vier Theile geschnittenen Limone wird zusammengefaltet und mit der linken Hand fest gegen einen Schwamm gedrückt, den der Arbeiter in der rechten Hand balt. Die auf der Oberfläche der Schale befindlichen ölführenden Zellen platzen und geben ihr Oel an den Schwamm ab, der von Zeit zu Zeit in einen irdenen Topf ausgepresst wird. Nach dem Absetzen des Wassers trennt man das obenschwimmende Oel und klärt es durch Filtriren.

Die ausgepressten Schalen, die noch immer bedeutende Mengen Oel enthalten, werden mit Wasserdampf destillirt. Das so gewonnene Oel wird, mit gepresstem vermischt, als

geringere Sorte in den Handel gebracht.

Die Citronen sind im halbreifen Zustande am ölreichsten. Mit zunehmender Reife nimmt der Oelgehalt ab, denn während man Anfangs December zu 1 kg Oel 1200 bis 1800 Früchte braucht, sind hierzu im März und April etwa 3000 Stück nothwendig.

Eigenschaften. Das durch Pressung gewonnene Citronenel ist eine gelbe Flüssigkeit von dem angenehmen Geruche der frischen Citronen und von mildem, hintennach nur wenig bitterem Geschmacke, die beim Stehen häufig einen gelblich weissen Bodensatz abscheidet. Citronenol hat eine begrenzte Haltbarkeit, verändert die eben angeführten Eigenschaften mit der Zeit und sollte deshalb nicht länger als höchstens zwei Jahre aufbewahrt werden; altes Oel nimmt einen unangenehmen, terpentinartigen Geruch, sowie einen kratzenden Geschmack an und reagirt stark sauer. Das spec. Gewicht des Citronenöles liegt zwischen 0,858-0,861.

(Brit. 0,857-0,860; Austr. 0,850 (!); U-St 0,858-0,859; Helv. 0,85-0,86.) Drehungswinkel (100 mm-Rohr + 58 bis + 64° C. (Brit. nicht unter + 59° C.; U-St. nicht unter + 60° C.). Wegen der wachsartigen und schleimigen Bestandtheile ist Citronendl meist in Spiritus nicht klar löslich. Rektificirtes Oel löst sieh jedoch klar in 5 Th.

Spiritus.

Absoluter Alkohol, ebenso wie Acther, Chloroform, Benzol und Amylalkohol lösen Citronenöl in jedem Verhältniss. Schwefelkohlenstoff und Benzin geben mehr oder weniger

tribe Mischungen.

Bestandtheile. Die Hauptmenge besteht aus Rechts-Limonen, C,oH, a (Sdp. 175-1760), dem kleine Mengen von Phollandren, C,oH, e, beigemischt sind. Pinen ist (was für den Nachweis von Terpentinel wichtig ist) kein Bestandtheil des Citronenels. Hauptträger des Geruchs sind die Aldebyde: Citral, C10H18O (Sdp. 228-229), Citronellal, C10H18O (Sdp. 205-208° C.). Vermuthlich enthält das Citronenel auch wenige Procente Linalcol,

C10H18O und Geranylacetat, C10H17OCH2CO.

Prafung. Die häufigste Verfälschung des gepressten Citronenöles, das Verschneiden mit destillirtem Ocle, wodurch die Haltbarkeit erheblich beeinträchtigt wird, ist his jetzt mit Sicherheit noch nicht nachweisbar. Andere Zusätze sind: süsses Pomeranzenschalenöl (Aptelsinenschalenöl), Terpentinöl, fettes Oel und Spiritus. Während Terpentinöl das optische Drehungsvermögen des Citronenöles vermindert, erhöht Pomeranzenschalenől dasselbe und erniedrigt dabei gicichzeitig das spec. Gewicht. Die Bestimmung des Rotationsvermögens ist gerade bei Citronenöl von allergrösster Wichtigkeit, und sollte, wenn möglich, nicht unterlassen werden.

Zur Erkennung von Gemischen von Terpentinöl mit Pomeranzenöl, die sich durch ihr Drehungsvermögen nicht von reinem Citronenöl unterscheiden, destillirt man von 25 ccm Oel die Halfte ab und prüft die Drehung des Destillats, die bei reinen Oelen stets höher ist, als die des ursprünglichen Oeles. Ist sie niedriger, so ist Terpentinöl zugegen. Oder, destillirt man von 100 Th. 10 Th. ab, so soll der Drehungswinkel des Destillats nicht mehr als 20 von dem des ursprünglichen Oeles abweichen (Brit.).

Weingeist und fettes Oel verrathen sieh durch das spec. Gewicht. Ersterer setzt es herab, letzteres erhöht es. Wird fettes Oel vermuthet, so bestimme man den bei 100° C. verbleibenden Rückstand, der in diesem Falle beträchtlich mehr als 5 Proc. betragen wird. Auf Weingeist prüft man durch Erhitzen des Oeles bis zum beginnenden Sieden. Mit den ersten Tropfen geht der Alkohol über und kann durch die Jodoformreaktion nachgewiesen worden. Weingeisthaltiges Oel wird, auf Wasser getropft, trübe. Annähernd quantitativ ermittelt man den Weingeistgehalt durch Schütteln des Oeles mit Glycerin, das sieh in diesem Falle besser als Wasser eignet, in einem graduirten Cylinder, wobei die Grösse der Zunahme der Glycerinschicht die Weingeistmenge anzeigt.

Aufbewahrung. Der Aufbewahrung des Citronenöles muss ganz besondere Sorgfalt gewidmet werden, da durch Zutritt von Licht und besonders von Luft das Ool sehr schnell verdirbt. Man bewahre es daher in kleinen, ganz angefüllten Flaschen an einem danklen Orte im Keller auf.

Anwendung. Medicinisch wird das Citronenöl nur als Aromaticum und als Geschmackskorrigens gebraucht. Ausgedehnte Verwendung findet es in der Parfümerie, der Liker- und Limonadenfabrikation, sowie im Haushalt zum Backen etc.

Succus Citri (Erganzh.). Succus Citri recens. Succus Limenis (Brit. U-St.). Succus e fructu Citri Limenis (Gall.) — Citronensaft. Frischer Citronensaft.

 Suc de Citron. - Lemon juice.
 Zur Bereitung des Saftes im Kleinen schneidet man die Frucht quer durch und presst den flüssigen Inhalt mittelst eines porcellanenen oder gläsernen Citronenquetschers, wie solche im Haushalte gebrünchlich sind, heraus. Bei Darstellung grösserer Mengen werden die Citronen geschält, zerdrückt und nach Entfernung der Samen in leinenen Pressbenteln ausgepresst. Der frische Saft wird durchgeseiht oder (Gall.) erhitzt und nach dem Erkalten filtrirt. Schütteln mit Talkum und Absetzen lassen erleichtert das Filtriren. Eine Citrone giebt 20-30 g Saft. Derselbe ist gelblich und schmeckt stark, doch angenehm sauer. 10 ccm mussen wenigstens 10 ccm Normal-Kalilauge sättigen. Spec. Gewicht etwa 1,040.

Haltbarer Citronensaft. Frischer Saft wird durchgeseiht, mit 1/4 seines Volumens gepulvertem Talk eine Viertelstunde geschüttelt, nach halbstündiger Ruhe nochmals geschättelt, bei Seite gestellt, durch Papier filtrirt und mit 10 Proc. Zucker aufgekocht. Man hält Flaschen, die mit Wasser gefüllt in kochendem Wasser stehen, bereit, entleert dieselben schnell, füllt sie mit dem siedenden Saft und verschliesst sofort mit Korken, die in geschmolzenes Parafin getaucht sind (Apoth.-Zeitg.). — Citronensaft ist, mit Wasser im geschmolisties Farahn getaten sind (Apoth-Zeng). — Chronensait ist, mit Wasser vermischt, ein vorzägliches, durstlöschendes Erfrischungsmittel. Innerlich wird derselbe bei Gicht und Gelenkrheumatismus von 1 Citrone bis zu 15—20 Stück pro die steigend, ferner gegen Erbrechen, als Gegenmittel bei Vergiftungen mit ätzenden Alkalien, äusserlich bei Sonnenstich, auf Walte geträufelt gegen Nasenbluten angewendet. Unverdünnt in Mengen von 100 g und darüber genossen, kann der Citronensaft bedenkliche Folgen nach sich ziehen.

In der Pharmacie dient der Citronensast als geschmackverbesserndes Mittel (bei Rheummixturen zu vermeiden!) und zur Bereitung von Saturationen,

10,0	g	Succus	Citri	recens	sättigen	0,74 g Ammonium carbonicum,
10,0	E	77	m	rit	TP	0,86 g Kalium carbonicum,
10,0	R	H	æ	n	W-	1,25 g Kalium bicarbonicum,
10,0	g	8.	. 15	T	m	0,58 g Magnesium carbonicum,
10,0		20	77	10	79	1,79 g Natrium carbonic cristall.
10,0	E	0.	15	17	16	1,05 g Natrium bicarbonicum.

Es erfordern zur Sättigung:

10,0 g Ammonicum carbonicum . . 135,2 g Succus Citri recene, 10,0 g Kalium carbonicum . . . 116,0 g 10,0 g Kalium bicarbonicum . . . 80,0 g

10.0 g Magnesium carbonicum . . . 171,6 g Succus Citri recens 10,0 g Natrium carbon cristall. . . 56,0 g " 10,0 g Natrium bicarbonicum . . . 95,2 g "

20 g Liquor Kalii earbonici (Germ.) geben mit 80 g Succus Citri recons (in Ermangelung frischer Citronen mit einer Lösung von 6,3 g Acidum citricum in 74 g Wasser) 100 g Saturation. Mit 1/4 seines Gewichts Wasser verdüngt, entspricht der frische Citronensaft an Sättigungsvermögen einem 6 proc. Essig.

Wird eine "Saturatio" ohne nähere Augabe der Bestandtheile verordnet, so ist

(Germ.) stets Riven'scher Trank (s. S. 35) abzugeben.

Citroneasaft von Dr. Fleischer & Co. in Rosslan a. Elbe zeichnet sich durch

lange Haltbarkeit und billigen Preis aus; er bietet einen Ersatz für frische Citronen.
Strupus Citri (Austr. Ergänzb. Helv.). Sirupus Succi Citri. Sirupus acctositatis Citri. Sirupus Acidi citrici (U-St.) Sirupus Limonis (Brit.). Citronensirup. Syrup of Lemon. Austr.: Frischer, filtriter Citronensaft 40 Th., Zucker 64 Th. Man löst durch einmaliges Aufkochen und seiht durch. — Ergänzb.: Ebenso, doch im Verhältniss 4:6 - Helv.: Citronensaure 2 Th., Wasser 33 Th., Zucker 64 Th.; man löst unter Kochen und fügt nach dem Erkalten Citronengeist 1,5 Th. hinzu. - Brit.: Frische Citronenschale 20 g, Alkohel (90 proc.) 30 ccm; man macerirt 7 Tage, presst, bringt mit Alkohel auf 40 ccm und vermischt mit einem Sirup aus 500 ccm geklärtem Citronensaft und 760 g Zucker. — U-St.: Citronensaure 10 g, in 10 ccm Wasser gelöst, mischt man mit 500 ccm Zuckersirup, fügt Citronengeist 10 ccm und Zuckersirup q. s. zu 1000 cem hinzu.

Confectio Citri. Caro s. Conditum Citri. Succats. - Citronat. Kandirte Citrononschule. Suckade. Dient als Zusatz zu Morsellen und ahnlichem

Naschwerk.

Alcoolatura Citri. Alcoolature de citron (Gall.). Tinctura Citri corticia recentis. Essentia Citri corticis. Frische Citronenschalen 1 Th., Alkohol (80 proc.)

2 Th. Nach 8 Tagen auspressen und filtriren.

Limonaden-Essenz. Esprit de Grénadine. (Buchh.). Die fein zerschnitzelte Schale von 50 Citronen und 50 Apfelsinen zieht man 8 Tage mit 7½ 1 Spiritus aus, destillirt ab, mischt das Destillat mit 3 1 Wasser und destillirt 6 1 Essenz ab. — Ein aus den Schalen von 20 Citronen mit Weingeist von 70 Proc. q. s. zu 1 1 bereiteter Auszug dürfte in vielen Fällen genügen.

Limonaden-Sirnp. 5 kg Zuckersaft (Zucker 2, Wasser 1), 2 g Ananasäther, 3 Tropfen

Limonaden-Sirap. 5 kg Zuckersaft (Zucker 2, Wasser 1), 2 g Ananasäther, 3 Tropfen-Citrononal in 2,5 g Weingeist gelöst, 25 g Citronensäure in 100 g Wasser gelöst, Zucker-couleur q. s. 50 g dieses Saftes auf <sup>1</sup>/<sub>B</sub> Seitersflasche voll kohlensaures Wasser (ohne Salze).

Oleosaecharuretum Citri. Oléosaecharure de citron (Gall.). Eine frische Citrone wird mit 10 g Stiekenzucker abgerieben, bis die gelbe Schicht entfernt ist; die orbaltene Masse mischt man sorgfältig in einer Reibschale. Nur bei Bedarf zu bereiten Potlo Riverl eum Succo Citri (Erginzb.). Mit Citronensaft bereiteter River'scher Trank. In einer Mischung aus frisch ausgepresstem Citronensaft 60 Th., Wasser 135 Th. löst man 9 Th. Natriumkarbonat in kleinen Krystallen unter massigem Umselwenken.

Spiritus Citri. Spiritus Limonis. Citronengeist. Esprit de citron. Spirit of Lemon. Essence of Lemon. Helv.: Die aussere, fein zerschnittene Schale von 12 Citronen macerirt man 3 Tage mit 1 kg Weingeist, destillirt im Dampfbade zur Trockne, mischt das Destillat mit 200 g Wasser und rektificirt, bis 1 kg übergegangen ist. — U-St.: Aus Citronenol 50 ccm, frisch geschabter Citronenschale 50 g bereitet man durch 24 ständige Maceration mit q. s. Weingeist von 92,5 Proc. (Alcohol deodoratus)

Tinctura Limenis. Tincture of Lemon (Brit.). Aus frischer Citronenschale 1000 cem Essenz.

250 g und Alkohol (90 proc.) 1000 ccm durch Maceration zu bereiten.

Aqua Citri. 1. nach Diktericu, 60,0 Ap. Corticis Citri recentis contust Mittelst Dampistrom lestillist man über 100,0. 2 Ex tempore: g14. III Rp. Otel Citel Aquae destillatae calidae 100 g. Man schüttelt kräftig und filtrirt.

Aqua divina-Aqua Vitae citrata Rp. Olei Citri 874,0 Spiritus Aquae Aurantil florum 100,0 595,0. Strapl aimplicle

Baume de Milano. Mallander Balsam. Rp. Aquae Coloniensis cum Moscho 98,0 Tincturae Vanillac

Ean de Liegulia. Eau de senteur. Rp. Olei Citri git Olei Rosae Tluctume Benzola Moschi Ambras griseac Mixturne oloesa-balsam, 955,0. Kosmeticum. Zusatz zum Mund- und Wasch-WASSUT.

M

	Eau de Portugal.	Rotales Citri (Dierenica),
	Eau de Lisbonne.	
Ep.	Olel Aurant cort. Portugal 25,0	Citronen-Küchelchen.
	Olei Chri 13,5	Rp. Sacchari albi poly, 98,5
	Olai Rosne 1,5	Amyli Tritlel 5,0 Acidi citrici 30
	Epiritus (80°%) 900,0,	Acidi strict 2,0
		Olei Citri gtt, V
	Elaconaccharum Clirl.	Acidi etrici 9,0 Olei Citri gtt, V Sirupi Saechari q. s.
	(Austr. Germ, Helv.)	neverting wie bei Rot. Althrene S. 282. Durst-
	Rp. Olef Citel 0,2 (gtt. V)	lösehendes Mittel für Touristen und Radfalter
	Sacchari albi 10,0,	
		Saturatio succi Citri recens.
	Florida-Water.	Juluplam salinum.
120	Olei Citri 5,0	Rp 1. Acidl citrici 8,2
	Olei Rergamottas 3,0 Olei Lavandulae 2,0	9. Sirupi aneci Chri 25,0
	Olei Lavandulae 2,0	3. Aquae destillatas frigidas 900
	Olei Caryophyllorum gtt. Y Olei Aurantii Horum gtt. X	4. Ligueria Kalif rechange in o
	Olei Aurantii florum gtt. X	stan tringt in der angegebenga Kalitanfolge in des
	Spiritus 890,0 Aquae destillatae 100,0.	Octably sections dienes sofort and mischt durch
	Aquae destillatae 100,0.	sanises Umschwenken.
	Kalsergewürz,	Clemma Oldel monthly
Rp.	Contlab Chal forms	Sirupus Citri corticia.
1.5	South Citiz Irucius 15,0	Rp. 1. Corticis (Flavedinis) Citri 50,0
	Велина спиры 10,0	2. Spiritus 50,0
	Corticle Citri fractus 45,0 Seminis Sinapla 10,0 Fractiona Amouni 5,0 Seminia Myristime 5,0 Natrii chiorati 15,0	Aquae destillatus 400,0     Sacchari albi 000,0.
	Seminia Myriatione 5,0	4. Sacchari atti 000,0,
	Natrii chlorati 18,0	Man digerirt 1-3 eine Stunde lang, führfrt und
	Fructus Piperls nigri 10,0	bereitet mit 4 = 1000 g Simp
	Fructus l'Iperis nigri 10,0 Ithizomatis Zingiberis 5,0	Salelina Columbia to Donner 1
	Fructuum Capsiel annul 2,0	Spiritus Colonionals (Erganzb.)
	Limenada Citri.	Spiritus Citri compositus. Tinctura s
		Aqua Coloniensis. Kölnisches Wasser
The	Citronen-Limonade	Teluture d'Essence de citron compusée
-25}	Acidi citrici 5,0	(Gall). Alcoolé d'essence de citron cum-
	Elseosaccharl Citri 2,0	pozé. Eau de Cologne.
	Sirupl Sacchari 100,0	1. Ergünzb
	Aquae descillatas 893,0,	ltp Olei Bergamotine 10,0
	Limonade commune.	Olei Citri 10,0
	Potus citratus (Gall.),	Tincture Mosclu 2,5
Rp. 1	Fructus Citri recentes No. 2.	Olef Aurantil flurim 1,0
2	. Sacchari albi in frustis 70,0 g	Olei Clamanioni 0,5
	. Aquae destill. ebull. 1000,0 g.	Olei Caryophyllorum 0,5
tan reth	t mit 2 die Sebale von 1 ab, presst den	Olei Rosae 0.5
Saft an	is letzteren, fügt die Zuebermasse und	Spiritus (82 %) 1 906 0
	and with nach 1/3 Stunde durch,	Olci Rosac 0,5 Spiritus (87°) <sub>a</sub> ) 906,0 Aquae destillatae 75,0.
		Nach Stägigem Stehen filtriren
	Mosellealrup,	
	Acidi citrici	II. Gall.
	Angesturabitter (8, 369) ha 5,0	Rp. Olel Bergamottne 10,0
	Essentiae Citri	Olei Portugal 19,0 Olei Citri 2,0
	Sacchari tosti & 50,0	Olei Citel 2,0
	Directurae Vanlilae 25,0 Birupi Sacchari 865.0	Olei Aurantii florum 2,0
	Sirupi Sacchari 865,0.	Olel Resinaria) 2,0
		Olei Resmarks) 2,0 Alcohol (90%) 1090,0
	Mundlabletten.	III. Buchb.
Ep	Olel Anisi gtt. IV	Pa filed filed 100
	Otel Cinnamomi gtt, 1	Olei Bergamottae 9.0
	Olel Citri gtt, V	Olel Lavandulas 1.0
	Olel Laurocernel git. I	Olel Aurantil flor, 1.0
	Olei Caryophyllor, gtt. IV	Olel Rosmarini gtt. IV
	Olei Menihae pip. git. V Tincturse Moschi git. X	Olei Bergamottae 9,0 Olei Lavandulae 1,0 Olei Aurantii flor. 1,0 Olei Resmarini gtt. IV Olei Melissa
	Tincturae Moschi gtt. X	Olei Menthae piperit. gtt. VII
	Gummi arabici pulv. 5,0	Olei Thymi git IV
	Sanchari pulver, 25,0.	Olel Phymi gtt. IV Olel Rosao gtt. I
nti pres	at ohne welteren Zusata zu Tabletten.	Spiritue 897.0
Gegen I	belriechenden Athein;	phintens parin
magnet 5		Aquae Aurantii florum 80,0.
	Oleum oderiforum LINDENL	Tinctura cum oleo cotatilii Citri.
社	p. Olei Bergamottne 43,0	Teinture d'essence de citron (Gall).
	n Citri 35.0	Alcoolé d'essence de citron. Esprit de
	" Caryophyll, 15,0	eltron.
	. Cinnamomi 5,0	Ep. Glel Citri 2,0
	Aurant. flor. 2,0,	Alcohol (90%) 95,0.
Blüt	henthau, von Rau's Erben ist	eine weinggietige Laung von Resembatt

Blüthenthau, von Rau's Erben, ist eine weingeistige Lösung von Bergamott-, Citronen-, Rosen- und Neroliöl.

Boonekamp of Mangbitter. Ein Likor aus Pomeranzen, Enzian, Cascarille, Kurkuma, Zimmt, Nelken, Rhabarber und Anisöl.

Coleus. 863

Carbolle-Salbe von Henny, für Wunden aller Art, Kurbolsäure 0,3, Bergamottöl 2 Trpf., Lavendelöl 1 Trpf., Wachssalbe 18 g.

Cosmeticum, Henry's, ein Haarmittel, ist ein mit Bergamott-, Citronen-, Rosmarin-

und Lavendelöl versetzter Spiritus.

Cosmeticum von Siemenling. Eine Mandelemulsion mit Benzoëtinktur und Citronensaft.

Eau de Hébé. Eine mit Citronen- und Rosenöl parfümirte Mischung aus Lavendelessig und Citronenspiritus.

Essentia dulcis besteht aus einer mit Zucker versüssten Pomeranzenschalen- und

Fencheltinktur. Gesundheits-Ratasia von Krafft gegen alle möglichen Leiden ist ein süsser Schnaps aus Pomeranzen, versetzt mit Gewürztinktur, Wermuthtinktur, Pfefferminzel und

Essignther. Haartinktur, Jon. Seralds. Ein weingeistiger Orangenschalenauszug mit 5 Proc. Resorein und 3 Proc. Perubalsam. Der Gebrauch hat mehrfach üble Folgen gehabt.

Kränterelixir, Lampe's. Tinktur aus unreifon Pomeranzen, Kalmus, Enzian, Cas-

carille, Kurkuma, Rhabarber. Kriluter-Essenz von Dierze. Ein versüsster Schnaps aus Pomeranzen, Kalmus,

Angelika, Wermuth, Enzian.

Kräuteressenz von Pleime, ein Haarspiritus, versetzt mit Olivenol, Bergamottol

und andern atherischen Ocien. Kraftlikör von Engelhofen. Ein mit Honig und Zueker versüsster Likor aus Anis,

lngwer, Zimmt, Nelken, Enzian, Pomeranzen. KRONBHOLZ' Magenlikor, entbült Anisol, Kümmelöl, Pomeranzen-, Gewürz-, Kal-

mus- und Zimmttinktur, Cochenille, Pottasche, Zucker.

Magenbitter von Berger. Ist ein Likör aus Pomeranzenschalen, Citronenschalen, Heidelbeeren, Enzian, Paradieskörnern, Kardamomen, Muskatnuse, Nelken, Galgant, Zimmtbläthen.

Magenessenz, Aqua vitae stomachica Cujavica. Fruct. Aurant. immat. 150,0, Cort. Aurantii 50,0, Rad. Gentian., Rhizom. Galang. Zedoar. āā 36,0, Cort. Cinnamoni 45,0, Fol. Trifol., Caryophyll., Fruct. Anisi stell. āā 30.0, Fruct. Cardamom., Carvi āā 15, Fruct. Foenicul. 7,5, Sacchari 1,5 kg, Spiritus 4,5 l, Aquae 5,5 l.

Makao-Tropfen, Schöppens, ist eine Mischung aus Tinct. Aurantii pomor. 1 und

Spiritus aethereus 9.

DE. MAMPE'S Magentropfen. Eine Tinktur aus Zimmt, Galgant, unreifen Pomeranzen, Orangenschalen, Enzian, Nelken.

Mundwasser, Dr. Pristery's, ist eine Lösung von Citronen-, Pfefferminz-, Fenchelund Rosenol in Weingeist. Parfum Germieide, aus London, besteht aus einer koncentrirten, weingeistigen

Losung von Ol. Citri, Thymi, Lavandulac, Pini silvestris.

Schweizer Kräntersaft von Goldbenorn. Sirapus Aurantii Florum mit Tinck Aurantii pomor.

Strop tonique de Laroze: Tinct. Aurantii cort. 15, Sirup. Sacchari 85.

TIEDEMANN'S Pen-tsac-Mittel ist ein weiniger Auszug aus unreisen Pomeranzen.

# Cnicus.

Gattung der Compositae-Cynarcae-Centaureinae. Cnicus Benedictus L. (syn. Carbenia benedicta Benth. et Hook., Centaurea benedicta L.). Heimisch im europäischen Mittelmeergebiet und in Kleinasien; zum arzneilichen Gebrauch vielfach kultivirt.

Beschreibung. Einjähriges, distelartiges Kraut, Stengel bis 40 cm hoch, aufrecht, oberwärts gespreizt, ästig, nebst den Blättern klebrig und zottig behaart. Die bodenständigen Blätter werden bis 30 cm lang, sie sind buchtig fiedertheilig mit stacheligen Sagezahnen und geflügeltem Blattstiel; die Stengelblätter sind sitzend mit sattelartiger Krümmung des Spreitengrandes. Die Hüllblätter der grossen Blüthenköpfehen gehen in rechtwinkelig zurückgebogene, kammartig mit 4-5 Stachelpaaren besetzte Dornen aus. Blüthen gelb, röhrenförmig, die Randblüthen mit dreispaltigem Saum, unfrachtbar, die

Fig. 201. Schel-

bentilithe von

Scheibenblitthen mit fünfspaltigem Saum, zwitterig. Pappus zweireihig. Frlichte gerippt. (Fig. 201.)

Auf den Blättern lange Gliederhaare, deren leicht zusammenfallende Zellen nach oben au Breite ab- und an Länge zunehmen, an jüngeren Blättern und den Blättern des Hüllkelches Drüsenhaure, deren Kopf aus 8-10 in 4-5 Etagen augeordneten Zellen besteht.

Bestundtheile. 0,2 Proc. eines Bitterstoffes Cniein oder Contaurin C43H26O16, der in Nadeln von stark bitterem Geschmack krystallisirt. Er wird mit Schwefelsäure roth, auf Zusatz von Wasser violett, mit Salzsäure grün. Ferner 0,3 Proc. ätherisches Oel etc.

Verwendung findet das ganze getrocknete Kraut:

Herba Cardul benedicti (Germ. Helv.). Folia Cardul benedicti. Herba Acasthl germanici. Hb. Cardui s. Cnici sancti. - Cardobenedielenkraut. Benedictenthee. Kardobenedicte. Carbenusthee. Bi terdistel. Bernhardinerkraut. Spinnendistel. Heildistel. Mage distel. - Chardon benit (Gall.). Blessed thistie.

Einsammlung. Aufbewahrung. Das während der Bläthe (Juli bis August) gesammelte Kraut wird, von den dickeren Stengeltheilen befreit, an der Luft getrocknet und in Holzkästen aufbewahrt. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes.

Verwechslungen werden genannt mit:

Cirsium oleraceum Scopoli. Blätter kahl oder nur zerstreut behaart, sehwach stachelig gowimpert, die grösseren fiederspaltig mit spitzen Lappen, die kleineren meist nur gezähnt. Nicht bitter.

Onopordon Acanthium L. Blätter spinnwebig-filzig, buchtig gezähnt.

Sibybum marianum Gärtn. Blätter glänzend kahl, weissfleckig.

Wirkung und Anwendung. Wirkt wegen des bitteren Geschmackes appetitanregend und tonisirend, grössere Dosen rufen Erbrechen Calcus Benedic- hervor: reines Unicia schon zu 0,3 g, es ist bei Intermittens empfohlen.

Dosis 1-2 g in Pulver, Pillen, Infus oder Dekokt (5,0-10,0: 150,0).

Extractum Cardul benedicti (Germ. Helv.). Cardobenedicten-Extrakt. - Extrait de Chardon bénit (Gall.). Germ.: Cardobenediktenkraut (II) 1 Th. wird mit siedendem Wasser 5 Th. übergossen, 6 Stunden digerirt, ausgepresst, nochmals mit 5 Th. siedendem Wasser 3 In. inergossen, 3 Stunden digerirt, ausgepresst, nochmais mit 5 In. siedendem Wasser übergossen, 3 Stunden digerirt, die Pressilüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft. Harzige Ausscholdungen sind durch vorsiehtigen Zusatz von Weingeist zu lösen. — Helv.: ebenso, doch werden zum zweiten Auszuge nur 3 Th. Wasser genommen, die Pressilüssigkeiten auf 2 Th. eingeengt, mit 1 Th. Weingeist 48 Stunden stehen gelassen, filtrirt und eingedampft. — Gall.: Wie Extractum Centaurii (S. 684) zu bereiten. — Ausbeute nach Gorm. etwa 25—35, nach Helv, etwa 16 Proc. Nach anderen Angaben giebt das bei 100° getrocknete Kraut 18-24 Proc. trocknes Extrakt.

Gabe 0,5-1,0 in Pillen oder aromatischen Wässern. Ptisana de folio Cardul benedicti (Gall.). Tisane de Chardon bénit. Wie Tisane de Buchu (S. 511) zu bereiten.

Herbae amarae. Bittere Krauter. Rp. Herbae Cardul benedictl Herbae Absinthii Herbae Centauril min. BB.

Sirupus Cardul benedicti. Rp. Extracti Cardal benedicti 2,0 Simpl simplicis Ylnum Cardul benedicti. Rp. Extracti Cardoi benedicti 2,0 Vini Hispanicl

Kölner Klosterpillen bestehen aus gleichen Theilen Eisenpulver, Cardobenedictenkraut und Fliedermus.

865

### Cobaltum.

Cobaltum.

Cobalt. Kobalt. Kobalt (engl. u. franz.). Co. Atomg. = 50. Dieses Element bildet zwei Oxyde: Das Kobaltmonoxyd CoO (Kobaltoxydul) und das Kobaltsesquioxyd Co<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (Kobaltoxyd). Die Mehrzahl der Salze leitet sich zwar von dem Kobaltmonoxyd CoO ab, doch werden wir auch ein von dem Kobaltsesquioxyd sich ableitendes Salz zu besprechen haben. Man beachte, dass unter der Bezeichnung "Kobalt" auch noch das metallische Arsen, d. i. der Scherbenkobalt, verstanden wird. S. S. 387.

Das metallische Kobalt ist ein weisses, glänzendes Metall mit schwach röthlichem Schein, welches das Nickel sowohl an Festigkeit als auch an Glanz und Politurfähigkeit übertrifft. Es ist dehnbar und ebenso wie das Nickel magnetisch. In kompaktem Zustande verändert es sich an der Luft nicht; beim Glühen an der Luft überzieht es mit einer Oxydschicht. Das spec. Gewicht ist 8,5—8,7. Wegen des höheren Preises, welcher durch die schwierige Darstellung bedingt wird, wird es technisch nicht sehr allgemein verwendet, bei billigerem Preise würde es etwa in gleicher Weise benützt werden wie Nickel, das es in vieler Hinsicht übertrifft.

Cobaltum chloratum. Kobaltochlorid. Chlorkobalt. Kobaltchlorür. CoCl. + 6H. O. Mol. Gew. = 238. Zur Darstellung löst man Kobaltoxydul oder Cobaltoxydulbydrat in verdünnter Salzsäure und dunstet die Lösung ein, bis sie Krystalle abscheidet. Man erhält alsdann rosenrothe Krystalle CoCl. + 6H. O.

Die wasserhaltige Verbindung stellt rosarothe, feucht aussehende Krystalle dar, welche in Wasser leicht zu einer rosarothen Flüssigkeit, in Weingeist zu einer tiefblauen

Flüssigkeit löslich sind.

Beim Erhitzen wird die wasserhaltige Verbindung wasserfrei und stellt eine blaue lockere Masse dar, welche sehr hygroskopisch ist und durch Auziehung von Wasser aus der Luft sehr leicht wieder in die rosa gefärbte, wasserhaltige Verbindung übergeht. Auf diesem leichten Uebergange des wasserhaltigen Salzes in das wasserfreie und umgekehrt, bez. auf dem mit diesem Uebergange verknüpften Farbenwechsel berahen einige Anwendungen dieses Salzes.

Cobaltum nitricum oxydulatum. Kobaltonitrat. Salpetersaures Kobaltoxy-

dul. Co(NO<sub>3</sub>), +6H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 291.

Zur Darstellung löst man Kobaltmetall oder das Oxydul oder das Hydroxydul oder Karbonat in verdünnter Salpetersäure auf und koncentrirt die Lösung durch Eindunsten. Es muss indessen darauf aufmerksam gemacht werden, dass das Salz nur sehwierig krystallisirt. Bei kleinen Mengen stellt man die konc. Lösung daher zweckmässig über Schwefelsäure und sät, wenn sie hinreichend koncentrirt ist, einen Krystall ein.

Rothe, monukline Prismen, an trockener Luft haltbar, in feuchter Luft zerfliessend. Sie schmelzen unter 100° C. und werden beim Erhitzen auf böhere Temperatur zersetzt unter Abgabe von Wasser, Stickstoffoxyden und Hinterlassung von Kobaltooxyd CoO. Das Salz ist leicht löslich in Wasser und in Alkohol. Die mit etwas Salpetersäure angesäuerte wässerige Lösung werde durch Baryumchlorid und Silbernitrat nicht getrübt; beim Einleiten von Schwefelwasserstoff scheide sich kein dunkler Niederschlag ab (Kupfer).

Das Kobaltonitrat wird namentlich als Reagens in der Löthrohr-Analyse zum Nachweis von Alaminium, Zink und Magnesia verwendet. Ausserdem dient die wässerige Auflösung als sympathetische Tinte. Die damit geschriebenen Schriftzilge werden beim müssigen Erhitzen pürsichblüthroth, beim stärkeren Erhitzen braun.

Cobaltum sulfuricum. Kobaltosulfat. Schwefelsaures Kobalt. Kobalt-

Vitriel. CoSO4 + 7H40. Mol. Gew. = 281.

Zur Darstellung löst man metallisches Kobalt unter Erwärmen in kone. Schwefelsäure oder Kobaltokarbonat oder Kobaltohydroxyd oder Kobaltooxyd in verdünnter Schwefelsäure. Ans der rothen Lösung krystallisirt das Salz CoSO<sub>4</sub> + 7H<sub>4</sub>O — etwas schwierig — in rothen, monoklinen Prismen von den Formen des Eisenvitriols, welche in der Wärme Bandb d pharm Frank i

866 Cobaltum.

ihr Krystallwasser abgeben ohne zu schmelzen. Das wasserfreie Salz sicht ebenfalls roth ans und ist löslich in 24 Th. Wasser, in Alkohol ist es unlöslich.

† Cobalti - Kalium nitrosum purum. Reines Kobalti - Kaliumnitrit. Kobaltid-Kallum nitrosum. Salpetrigsaures Kobaltoxyd Kalium. CoK, (NO2). +11/21120. Mol. Gew. = 479.

Darstellung. Man löst 10 Th. Kobaltonitrat in 100 Th. Wasser, filtrirt diese Lösung, vermischt sie mit einer anderen filtrirten Lösung von 25 Th. Kaliumuitrit in 50 Th. Wasser and fligt sogleich unter Umrühren 75-100 Th. Essigsäure von 30 Proc. hinzu. Nach 12-24 stündigem Stehen filtrirt man den ausgeschiedenen kanariengelben Niederschlag ab, wäscht ihn gunächst mit Kaliumacetatlösung, dann mit Weingeist von 80 Proc. und trocknet ihn auf poroser Unterlage an der Luft.

Ist das Filtrat noch deutlich roth gefürbt, so versetzt man es nochmals mit 30 g Essigsäure. Sollte sich innerhalb 12 Stunden nicht alles Kobalt in Form des Doppelsalzes abgeschieden haben, so fügt man noch eine Lösung von 6 g Kaliumnitrit hinzu. Bleibt die Lösung auch jetzt noch roth gefärbt, so fällt man zweckmässig das Kobalt mit Natronlauge als Hydroxydul und führt dieses durch Auflösen mit Salpetersäure in Cobaltonitrat über.

Eigenschaften. Ein feines, gelbes, mikrokrystallinisches Pulver, in kaltem Wasser fast unlöslich, löslich in viel siedendem Wasser zu einer röthlichen Flüssigkeit, aus welcher durch Natronlauge bläuliches Kobaltohydroxyd gefüllt wird. Von kalter Salzsäure wird das Kobalti-Kaliumnitrit kaum verändert, in der Würme wird es zu einer prachtvoll smaragdgrünen Flüssigkeit gelöst. Schüttelt man es mit Wasser an, so wird es auf Zusatz von Schwefelammenium alsbaid in schwarzes Kobaltsulfid verwandelt. — Die Phosphorsalzperle oder Boraxperle wird durch das Praparat prachtvoll blau gefärbt,

Anwendung. Wegen seines Gehaltes an salpetriger Säure giebt man es als Antispasmodicum und Antidispnoïcum bei Asthma und Herzkrankheiten, wolche mit Dispnos einhergehen, in Einzeldosen von 0,015-0,03 g mehrmals täglich.

Das technische Präparat führt auch noch die Namen: Fischen's Salz, St. Eyre-

Gelb, Cobaltgelb.

Coernleum, Coelin, Bleu céleste. Ist ein feuer- und luftbeständiger Farbstoff von hellblauer Farbe (Porcellanfarbe zum Malen des Himmels) mit einem Stich ins Grünvon neinbauer Farce (Forcenaniaros zum blaten ties frimmels) mit einem Suen ins Grun-liche. Es ist Kobaltostaunat und besteht aus etwa 20 Proc. Kobaltooxyd CoO, 50 Proc. Zinnsäure und 30 Proc. Gips und Kieselsäure. Die letzteren sind nicht als Verfälschung anzusehen. Heisse Salzsäure löst mit hellblauer Farbe auf, die durch Verdännung mit Wasser violettroth wird. Konc. Salpetersäure löst unter Abscheidung von Zinndioxyd. Essigsäure und Alkalien wirken nicht ein.

Kobaltbronze ist Kobaltophosphatammoniak, ein metallisch-glänzendes, violettes,

schuppenförmiges Pulver.

Kobaltresa, Kobaltroth, Kobaltviolett, Co.P.O., wird durch Erhitzen von Kobaltophosphat erzeugt. Es wird in der Zeugdruckerei und zum Tapetendruck ver-

Kobaltgrün, Rixman's Grün, Zinkgrün, Sächsisch Grün, grüner Zinnober. Zur Darstellung wird frisch gefülltes basisches Kobaltkarbonat mit Zinkoxyd gemengt, die Mischung getrocknet und geglüht. Auf 10 Th. Zinkoxyd kommen etwa 1,5 Th. Kobaltoxydul. Die Farbe kommt in verschiedenen Nuancen vor.

Kobaltschwärze, schwarzer Erdkobalt ist ein Kobaltioxyd (Co.O.) mit verschiedenen mineralischen Verunreinigungen, in welchen Arsen selten ganz fehlt.

(†) Kobaltultramarin, Bleu Thenard, Leithener Blau ist ein aus Kobalte-Alu-

(7) Kobaltultramaria, Bleu Thenard, Leithener Blau ist ein aus Kobalto-Aluminat bestehender blauer Farbstoff.
(8) Smalte, Schmalte, Blaufarbe, ist ein glasiges, fein praparirtes Silikat des Kalis, Natrons und Kebultoxydul und besteht aus 65-75 Proc. Kieseisäure, 16-22 Proc. Alkali, 2-8 Proc. Kobaltoxydul nebst kleinen Mengen Thonerde, Arsen, Kohlensäure, Wasser. Das feinere Pulver bezeichnet man mit Farbe, Couleur, Eschel, Fasseschel, das gröbere mit Blausand, Streublau, die kobaltreichste Sorte mit Königsblau, Kaiserblau.

Echte Smalte verändert die Farbe nicht bei Einwirkung der Aetznatronlauge und der Hitze vor dem Löthrehre. Kochende Salzsäure färbt sie grüngelb. Auf einer weissen Glasscheibe mit der Tastseite des ersten Gliedes des Mittelfingers stark gerieben, ritzt die Smalte das grane Fensterglas.

867 Cocs.

Ein starker Gehalt von Nickeloxydul oder Kupferoxydul stört das Blau der Smalte

Ein starker Gehalt von Nickeloxydul oder Kupferoxydul stört das Blau der Smalte und nuancirt sie röthlich; Eisenoxyd, Bleioxyd, Wismutoxyd und Kupferoxyd nuanciren grünlich, Eisenoxydul stärker grün. Manganoxydul ist ohne Einflass, hebt aber die Wirkung der Eisenoxyde auf. Gesehwächt wird das Blau durch Kalkerde, Thonerde, Natron. Mit Kobaltooxyd gefärbtes Glas nennt man Kobaltglas.

Schwarze Schmelzfarbe für Schilder auf Porcellan. Es werden entwässertes achwefelsaures Kobaltoxyd 2 Th., entwässertes schwefelsaures Manganoxydul 2 Th., Salpeter 5 Th. gut gemischt in einem Hessischen Tiegel geglüht. Die geglühte Masse mit Wasser ausgekocht, hinterlässt ein tießehwarzes Pulver. 1 Th. hiervon wird mit 2 1/4 Th. Bleiglas auf einer Glasplatte verrieben. Bleiglas erhält man durch Zusammenschmelzen von 5 Th. Mennige, 2 Th. Sand und 1 Th. calcinirtem Borax.

Barometerpapler nach Bernso und Grotthus. Dieses wird mit Kobaltorhodanid (Kobaltrhodania) getränkt. Dieses Salz wird dadurch hergestellt, dass man eine wässerige

(Kobaltrhodanür) getränkt. Dieses Salz wird dadurch hergestellt, dass man eine wässerige Lösung von schwefelsaurem Kobalt so lange mit einer alkoholischen Lösung von Rhodankalium versetzt, als sich schwefelsaures Kalium abscheidet. Nach dem Filtriren und Auswaschen mit Alkohol kann man die (etwas eingedampfte) Lösung zum Trünken des Papiers benützen. Das krystallisirte Salz erhält man durch Abdampfen der Lösung im Vacuum in Form schöner dunkel blauvioletter Shalen.

Andere Tinten dieser Art werden nach folgenden Vorschriften zusammengesetzt:

Andere Tinten dieser Art werden nach folgenden Vorschriften zusammengesetzt:

1) 1 Th. Kobaltebromat, 2 Th. Natriumchlorid gelöst in 40 Th. Wasser und 2 Th. Salpetersäure. Farbe gelblich-grün. — 2) 1 Th. Kaliumbromid, 1 Th. Kupfersulfat gelöst in 20 Th. Wasser. Farbe braun. — 3) 1 Th. Natriumchlorid, 1 Th. Kupferchlorid in 20 Th. Wasser gelöst. Farbe gelb.

Papierbygrometer. Dieses Hygrometer besteht aus Fliesspapier, welches mit einer Losung von Kobaltochlorid (CoCl<sub>2</sub>), Natriamchlorid, Gummi arabicum, Glycerin oder Calciumchlorid in Wasser getränkt und dann getrocknet ist. Es zeigt feucht eine blassrothe, beim Trocknen blaurothe und trocken eine blaue Farbe. Je nach dem Feuchtigkeitsgelnäte der Luft zeigt es eine mehr oder weniger rothe Farbung. In Gegenden mit sehr trockner Atmosphäre ist der Lösung etwas Glycerin oder Calciumehlorid zuzusetzen. Das Maass der Lustfeuchtigkeit wird durch folgende Farben angegeben: - Rosenroth: Regen - Blassroth: Sehr feucht - Blauroth: Feucht - Lavendelblau: Fast trocken - Violett: trocken - Blau: Sehr trocken. -

Jene Lösung wäre zusammenzusetzen aus Kobaltchlorid 10,0; Natriamehlorid 5,0; Gummi arabicum 2,5; Calciumehlorid 1,0-2,0; Wasser 20,0. Soune-Bronze. 40-60 Kobalt, 10 Aluminium, 30-40 Kupfer. Metallin. 35 Kobalt, 25 Aluminium, 10 Eisen, 30 Kupfer.

Legicung für Pressglas-Formen. Besteht aus 100 Th. Eisen mit 5-10 Th. Kobalt.

# Coca.

1. Erythroxylon Coca Lamarck. Gattung der Erythroxylaceae. Heimisch in Peru, dort und in Bolivia in grossem Maassstabe kultivirt, weniger in Ecuador, Kolumbien, Brasilien und Argentinien. Die Pflanze geht auf den Anden etwa bis 1800 m Höhe, bis zum 11° nördl. Breite, 24° südl. Breite, östlich bis zum 64° westl. Länge. Neuerdings Kulturen in Westindien, Ceylon, Java, Sansibar, Australien. Man unterscheidet folgende Varietäten der Pflanze: 1) E. Coca Lam., selten, angeblich nicht im Handel, weder in Peru noch auf Java etc. in Kultur. 2) E. Coca var.: Novo-Granatense. In Britisch-Indien in Kultur. 3) E. Coca var.: Sprucsanum, hauptsüchlich auf Java in Kultur.

Beschreibung. Bis 1,5 m hoher Strauch mit hellrothbrauner Rinde und kleinen gelblichweissen, gestielten Blüthen, die einzeln oder in Büschein blattwinkelständig sind. Korolle mit doppeltspreitiger Ligula, Antheren 10, am Grunde zu einer Röhre verwachsen. Fracht eine kleine, einsamige, rothe Steinfrucht, Samen mit knorpeligem Endesperm und plankonvexen Kotyledonen. Blätter wechselständig, mit kleinen Nebenblättern, die später braun und bart werden. Sie liefern die Droge:

Folia Coca (Austr. Ergünzb.). Folium Cocae (Helv.). Cocae Folia (Brit.). Coca U-St.). Folia Erythroxyll Cocae. - Coca- oder Kokablätter. - Feuille de Coca

(Gall.). - Coca Leaves.

868 Coea,

Das kurz-gestielte Blatt ist 3-8 cm lang, oval bis elliptisch, 2-4 cm breit, an der Spitze stumpf oder ausgerandet mit kleinem, (in der Droge meist) abgebrechenem Stachelspitzehen, ganzrandig, der Rand etwas nach unten umgerollt, oberseits olivengrün, unterseits dunkelgrangriln. Ziemlich spröde, leicht zerbrechlich. Vom Mittelnerv gehen die Sekundärnerven unter fast rechtem Winkel ab, um zahlreiche zarte Anastomoson zu bilden, zwischen denen etwas derbere (Tertiär-) Nerven in der äusseren Hälfte hervortreten. Neben dem Primärnerv auf der Unterseite des Blattes meist zwei zarte Linien, neben denen selten noch zwei weitere sichtbar werden.

Die Epidermis der Oberseite mit zarten Cuticularzäpschen, die von oben als seine Körnchen erscheinen, dieselben Zäpschen auch auf der Epidermis der Unterseite, deren Zellen ausserdem papillös vorgewölbt erscheinen. Stomatien mit zwei Nebenzellen nur auf der Unterseite. (Fig. 202. 203.) Der Mittelnerv mit einem Belag von Fasern.

Unter der Epidermis der Oberseite eine Reihe von Palissaden, die zuweilen gefächert sind und in jeder Zelle dann einen Oxalatkrystall enthalten. An den "Linien" jederseits der Mittelnerven erscheint die Epidermis etwas vorgewölbt, und unter ihr liegt eine kleine Gruppe zuweilen kollenchymatisch verdickter Zellen.

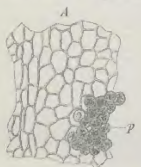
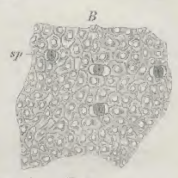


Fig. 202.

Epidermis der Oberseite des Cocablaries mit anhaftenden Pailssadenzellen p. 160 mal vergrössert.



Epidecmis der Unterseite des Corabbites mit Spalioffnungen sp und den deutlich bervortretenden Papillen. 160 mal vergrössert.

(Nach MOELLER, Mikroskopie.)

Das Pulver bietet wenig Charakteristisches: Hin und wieder findet man in demselben, nachdem man es mit Chloralhydrat aufgehellt hat, Fetzen der Epidermis der Unterseite mit den papillös vorgewölbten Zellen oder Krystalle aus den Palissaden.

Bestandtheile. Alkaloïde: Cocaïn  $C_{12}H_{21}NO_{4}$ , anscheinend in allen Cocasorten, fast frei von anderen Alkaloïden in der breitblätterigen peruvianischen und in der bolivianischen Waare. Ginnamylcocaïn  $C_{12}H_{21}NO_{4}$ , reichlich in der Javacoca, oder der aus Britisch-Indien, auch in der Trujilleoca, in kleinen Mengen auch in den beiden bei Cocaïn genannten Sorten, Cocamin ( $\alpha$ -Truxillin)  $C_{12}H_{40}N_{2}O_{5}$ , in allen Sorten, Isococamin ( $\beta$ -Truxillin)  $C_{13}H_{16}N_{2}O_{5}$ , anscheinend in allen Cocasorten, namentlich in der Trujillsorte, Homococamin in südamerikanischen Sorten, Homoïsococamin, beide letzteren zweifelhaft, Benzoylpsendotropein  $C_{10}H_{10}NO_{2}$  in der Javasorte, Benzoylecgonin  $C_{13}H_{10}NO_{4}$  ferner amorphe, nicht flüchtige Basen in der Javasorte; Hygvin, nach neueren Anschauungen nicht einheitlich.

Ferner enthalten die Blätter Methylsalicylat (junge Blätter 0,13 Proc., alte 0,02 Proc.), Cocagerbsäure  $C_{17}H_{22}O_{10}$ .  $2H_2O$ , Cocatin (dem Quercetin ähnlich),  $C_{17}H_{24}O_{10}$ .  $2H_2O$ , in der indischen Waare, Carotin in einer Boliviasorte aufgefunden. Palmityl- $\beta$ -Amyrin in südamerikanischer und javanischer Waare,  $\beta$  Cerotinin  $C_{23}H_{100}O$ , sin Keton.

Der Alkaloidgehalt ist ein ausserordentlich wechselnder: junge Blätter sind am reichsten (bis 2,4 Proc.), ältere 0,7-1,75 Proc., nach anderen Angaben kann der Gehalt

Coca. 869

auf 0,36 Proc. sinken. Es ist daher eine quantitative Bestimmung sehr am Platze. Es scheint, dass die grössere oder geringere Sorgfalt beim Trocknen von Einfluss auf den Alkaloïdgehalt ist.

### Bestimmung der Alkatoide. Nach Keller:

12 g gepulverte Cocalifattor werden in einem Arzneiglase von 250 ccm mit 120 g Aether übergossen, nach 15 Minuten fögt man 10 ccm Ammoniak hinzu und schättelt wiederholt kräftig. Nach 1/2 Stunde gieht man 20 ccm Wasser zu und schättelt wieder kräftig. Das Pulver hallt sich nun zusammen. Man giesst 100 g der ätherischen Lösung (= 10 g Pulver) ab, lässt einige Zeit zum Absetzen stehen und schättelt dann die klare Losung im Scheidetrichter mit 50 und 25 ccm 0,5 proc. Salzsäure aus, oder so lange, bis sie mit Mayes schem Reagens keine Trübung mehr giebt. Die sauere wasserige Lösung wird nothigenfalls filtrirt, im Scheidetrichter alkalisch gemacht und zweimal mit je 40 com Acher ausgeschättelt, oder so lange, bis eine Probe der letzten ätherischen Ausschättelung, auf einem Uhrgläschen verdunstet und mit ½ proc. Salzsäure aufgenommen, mit Mayzeschem Reagens keine Trübung mehr giebt. Die ätherische Lösung wird aus einem tarirten Kölbehen abdestillirt, der Rückstand im Wasserbade getrocknet und gewogen. Er giebt die Alkalotde aus 10 g Fol. Cocae. Zur Titration löst man den Rückstand in 5 com Alkohol, setzt 15 com Wasser hinzu, färbt mit einem Tropfen Hamatoxylin (1:100) und lässt ½ N. Salzsäure bis zur bleibenden Gelbfärbung hinzufliessen.

1 ccm <sup>1</sup>/<sub>20</sub> N. HCl = 0,01515 g Cocain.

Das Hygrin resp. die unter diesem Namen zusammengefassten Körper gehen aus der ammoniakalischen wässerigen Lösung nicht in den Aether über, man kann es mit Chloroform ausschütteln.

Sorten. Man unterscheidet meist zwei Sorten: I) peruanische Blätter, die kleiner, zarter, und daher hausig zerbrochen und heller sind; 2) bolivianische Blätter, die grösser, dicker und dunkler sind (vergl. S. 870).

Einsammlung, Aufbewahrung. Die Pflauzen geben je nach der Lage etc. nach 11/2-3 Jahren die erste Ernte, die dann alle 12-14 Monate bis 40 Jahre lang wiederholt wird; günstig gelegene Pflanzungen sollen jährlich drei Ernten gestatten, wobei die Pflanzen aber bald zu Grunde gehen. - Die gesammelten Blätter werden rasch und sorgfältig getrocknet. Unsorgfältiges Trocknen und Aufbewahren soll den Alkaloïdgehalt bedeutend berabmindern. - Man bewahrt die Blätter in Blechkisten, das Pulver in gelben Stöpselgläsern. - Cocablütter sind in Dentschland dem freien Verkehr entzogen.

### Wirkung. Vergl. Cocain.

Anwendung. Als Kaumittel; in Pulverform zu 0,3-1,0, als Aufguss oder Abkochung (2,0-8,0:100,0), als Tinktur oder Wein. Diese Arzneiformen werden seit der Reindarstellung des Cocaïns kanm noch verordnet. Die reichliche Verwendung der Cocablatter in Südamerika als Genussmittel ist bekannt, man kant sie allein oder mit Kalk, Tabak oder mit der Asche von Chenopodium Quinoa. - Der reichliche Import der Blätter nach Europa, wo man früher die Alkaloïde in Dentschland aus den Blättern darstellte, hat aufgehört, seit die Rohalkaloude an Ort und Stelle gewonnen werden.

Aqua Cocae ist wie Aqua Chamomillae (S. 716) zu bereiten.

Extractum Cocae alcoole paratum (Gall.). Extrait de Coca alcoolique, wird wie Extr. Digitalis Alcohole par. (Gall.) bereitet.

Extractum Cocae finidum (U-St.). Fluid Extract of Coca. Aus 1000 g Cocablättern (No. 40) und q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrüngungswege. Man befeuchtet mit 450 ccm, sammelt zuerst 800 ccm, dann l. a. soviel, dass man 1000 ccm Extrakt erhalt. Die Münchener Vorschrift lasst statt eines 41 proc. einen 60 proc. Weingeist verwenden.

Extractum Cocae Hquidam (Brit.). Liquid Extract of Coca. Aus 1000 g Cocablattern (No. 20) and q. s. Alkohol (60 Vol. Proc.) im Verdrängungswege. Man miselst mit 2000 ccm, sammelt zuerst 750 ccm und weiter l. s. soviel, dass man 1000 ccm Extrakt

erhillt. - Gaber 1-3 ccm.

Sirupus Cocae (Gall.). Sirop de Coca wird wie Sirupus Chamomillae (S. 716)

bereitet. Tinetura Cocae (Helv.). Teinture ou Alcoolé de Coca (Gall.) Coca-Tinktur. Gall.: Aus grob gepalverten Cocablättern I Th. und Alkohol (60 proc.) 5 Th. durch 10 tagige Maceration. Bad. Erganz - Taxe: Ebenso. Helv.: Wie Tinctura Calami Helv. (S. 537).

870 Cocaïnum.

Vinum Cocae (Erganzb. Helv. Gall.). Cocawein. Vin de Coca. Ocnolé de Coca. - Erganzb.: Cocablatter 5 Th., Sadwein 95 Th. - Helv.: Cocablatt (II) 5 Th., Marsalawein 100 Th. Nach 8 Tagen auszupressen und zu filtriren. — Gall.: Cocablatter 6 Th., Wein von Grenache oder Rothwein 100 Th. — Bad. Erganz. Taxe: Coca-Fluidextrakt 50 Th. dampft man auf 20 Th. ein und löst in 80 Th. eines süssen Sadweines. — Pharm. Rundschau: Cocablatter 10 Th., Kognak 5 Th., Sherry 80 Th., susser Ungar-wein 20 Th.; in 100 Th. Kolatur 0,5 Citronensaure losen.

Zur Bereitung von Cocawein soll sich ein mit 25 proc. Weingeist durch Reper-kolation gewonnenes Fluid-Extrakt wegen seiner Klarlöslichkeit in Wein besonders eignen.

Aqua deutifricia cam toca- Go ca - Zah n wasser (Apoth, Zelig.), 1. Folterum Cocae 100,0 2. Aluminis 15,0 3. Coccioneline pulver. 100,0 4. Spiritus 800,0 5. Olei Menthae piperit. 4,0 6. Olei Caryophyllorum 4,0 7. Oler Hosac 1,0 8. Spiritus Cochlearine 400,0	Pasta dentifricia cum Coca.  Coca - Zahapasta.  Rp. Calcid carbonici praecipit. 90,0 Saponis medicati Ossium Sepiae pulv. 15,0 Tinesurae Cocae 45,0 Olei Mentimo piperis. 0,6 Olei Unonae odorat. 0,3 Glycerini 30,0 Phioxiaroth q. a.  Vergl. hierzu de Remerkungen auf 8, 554
9. Sacchariat  9.4.  in digerirt 1—4 vier Tago lacg und löst 5—9  m Filtrat.	Ptisana de folio Cocae (Gall.). Tienno de Coca. Rp. Foliorum Cocae
17. 2 11.00 L	Aquae destillatae ebuli, 1000,0. Nach 1/2 Stunde durchguselhen.

Acetractum Cocae fluidum. Als Fluid-Acetrakte bezeichnet Remission eine neue Arzneiform, welche durch Reperkolation bestimmter Drogen mittelst 10 proc. Essigsaure bergestellt wird. Besonders eignen eich dafür die narkotischen Pflanzenstoffe, auch die Cocablätter.

Celerine ist eine Mischung von Sellerie-, Coca-, Kola- und Viburnum-Fluidextrakt

mit Weingeist, Zucker- und Pomeranzen-Essenz.

Cocapillen des Dr. Alvares, sind den folgenden äbnlich,

Cocapillen des Dr. Sampson. 1) Pillen aus Cocsextrakt, Cocapulver und Morphin.

Cocapitien des Dr. Sampson.

1) Finen ans Cocaextrakt, Cocapulver und Morphin.

2) sus Cocaextrakt und Eisenpalver.

Elixir Brayais: Coffen 1,25, Essentia Cocae 0,25, Theobromin, Vanillin ää 0,0025.

Natr. benzoïe. 1,5, Curação blanc. 500. (Wiener Vorschrift.)

Vin Brayais: Extr. Cocae 2,5, Extr. Nuc. Kolae 10,0, Coffen. 1,0, Theobromin, Vanillin ää 0,0025, Natrium benzoïc. 1,3, Vinum Pedro Ximenez 500. (Wiener Vorschrift.)

Elixir Cocae. 60 g Cocabilitter macerirt man 12 Stunden mit 120 g Alkohol (60 proc.), fügt 500 g weissen Malagawein zu, presst nach 8 Tagen ab, setzt 350 g Zucker-

sirup hinzu und erschöpft den Pressrückstand mit q. s. Wasser, so dass das Gauze 1000 g ausmacht. (Pet. Mon. de la Ph.)

May

II. In Britisch-Indien und auf Java befindet sich eine Art in Kultur, die man als Erythroxylon Bolivianum Burck bezeichnet. Sie unterscheidet sich von E. Coca durch grössere, mehr elliptische, lederige Blätter, die auf dem Mittelnerv einen eigenthumlichen, scharf hervortretenden Kamm haben. Alkaloïdgehalt gering, 0,55 Proc.

III. Erythroxylon pulchrum St. Hil. in Brasilien soll 0,005 Proc. Cocain enthalten.

IV. Erythroxylon monogynum Roxb. aus Ceylon, deren Blätter auch nach Europa gekommen sind, enthält kein Alkaloid.

## Cocainum.

1 + Cocainum. Cocain. Erythroxylin. Cocaine (Gall.). Cocaina (Brit.).  $C_{11}\Pi_{21}NO_{4}$ . Mol. Gew. = 303,

In den Cocablättern wurden ausser Cocain bisher die folgenden wesentlichen Bestandtheile nachgewiesen: A. Basen: Cinnamyleocain C, Hm NO4, y Isatropyleocain (= Truxillin, Truxilleocain, Cocamin) C18H24NO4. Benzoylpseudotropein (Benzoyl-p-Tropein) C, H, NO, - letzteres hauptsächlich in der Java-Coca-, Hygrin C, H, NO (und Cocainum. 871

C13H24N4O) und einige weitere Basen unbekannter oder zweifelhafter Konstitution. B. als Indifferente Bestaudtheile: Wachs, in welchem verschiedene Fettsäureester enthalten sind, ferner wurden einige Gerbauuren in den Blüttern gefunden.

Darstellung. Die Gewinnung des Cocaïns erfolgt zur Zeit in der Weise, dass in Amerika die Cocablätter direkt auf Cocaïn verarbeitet werden. Ein grosser Theil dieses Roh-Cocains gelangt nach Europa, bezw. Deutschland und wird hier auf Rein-Cocain verarbeitet. Die einzelnen Fabriken arbeiten nach geheim gehaltenen Verfahren, welche indessen mehr oder weniger alle nur Abänderungen des im Folgenden beschriebenen sind;

Die fein gepulverten Cocablätter werden mit einer 20 procentigen Sodalösung angefeuchtet, hierauf mit Mineralölen - wie z. B. Benzin, Petroläther, Petroleum - ausgerührt oder ausgeschüttelt. Man verwondet hierzu etwa 10 Th. des Mineralöls auf I Th. Blatter. Die in das Oel übergegangenen Cocaalkaloide werden demselben mit verdünnter Schwefelsäure entzogen. In gleicher Weise werden noch einige Oelauszüge bis zur völligen Erschöpfung der Cocablätter gemacht. Die saure Lösung der Alkalofde wird mit überschüssiger Sodalösung versetzt, es fallt Cocain mit Isatropylcocain, Cinnamylcocain und etwas Hygrin aus. In der Lauge verbleibt der grössere Theil des Hygrins. Das abbiltrirte und abgepresste Roh-Cocaïn wird zur Reinigung aus Alkohol umkrystallisirt. Das gewonnene reine Cocaîn wird zur Ueberführung in das Chlorhydrat in wenig starkem Alkohol gelöst und die Lösung mit alkoholischer Salzsflure neutralisirt. Es krystallisirt alsdann das Chlorhydrat aus.

Eigenschaften des Cocains. Das freie Cocain krystallisirt aus Alkohol in grossen, farblosen, monoklinen, 4-6 seitigen Prismen. Es schmilzt bei 98° C., hat einen bitterlichen Geschmack und macht die Zungennerven vorübergehend gefühlles. Es löst sich in etwa 700 Th. Wasser von 12º C. und ist löslich in 10 Th. Alkohol, 4 Th. Aether, Benzol, Toluol, Schwefelkohlenstoff, Chlorkohlenstoff, 0,5 Th. Chloroform, 14 Th. Terpentinöl, 12 Th. Olivenöl, Aceton, Essigäther, Petroleum, uniöslich in Glycerin. Die Lösungen drehen die Ebene des polarisirten Lichtes nach links. Die Formel des Cocaïns ist C37 H21 NO4. Cocain wird von verdünnten Sauren leicht galöst und hildet damit meist krystallisirbare Salze. Bei der Salzbildung verhült es sich als einsäurige Base. Die wässerigen Lösungen werden durch Ammoniak, Alkali- oder Alkalikarbonatiösung gefällt.

Saure Cocainlösungen geben mit Kaliumferrocyanid- und Chromsäurelösungen Niederschläge, ferner geben die Cocaïnsalziösungen starke Niederschläge mit den allgemeinen Alkaloïdreagentien. Charakteristisch für Cocaïn ist die folgende Reaktion: Mischt man einige Tropfen einer Cocainlosung mit 2-3 cem Chlorwasser und fügt einige Tropfen einer 5 procentigen Palladiumchlorurlösung hinzu, so entsteht ein schön rother Niederschlag, unlöslich in Alkohol und Aether, löslich in unterschwefligsaurem Natron. (GREITTHERR.)

Schon beim Koehen mit Wasser, rascher beim Erhitzen mit Salzsäure, verdünater Schwefelsäure oder Barytwasser wird das Cocaïn gespalten in Methylalkohol, Benzoësilure und (Links) Ecgonin:

$$C_{27}H_{32}NO_4$$
  $+$   $2H_3O$  =  $C_9H_{19}NO_8$   $+$   $C_7H_9O_2$   $+$   $CH_3OH$ .

Cocain Benzoësäure Methylalkohol,

Nach dieser Spaltung ist das Cocaïn aufgefasst worden als der Methyläther des Benzoyl-Eegonius. Die Richtigkeit dieser Auffassung ist bewiesen worden dadurch, dass es möglich gewesen ist, das Cocaïn aus Ecgouin durch Benzoylirung und Methylirung desselben synthetisch wieder aufzubauen. Da zur Zeit die Konstitutionsformel des Ecgenius

ziemlich aufgeklärt ist, so ist damit auch die Konstituausser dem Cocaîn noch andere Basen vor (Cinnamylcocaïn Isatropylcocaïn, u. a. a. oben), welche zum Theil nicht

872 Cocaïnum.

krystallisiren, zum Theil unerwilnschte Nebenwirkungen besitzen. Diese Basen liefern, zuweit sie Eegonin-Derivate sind, beim Erhitzen mit Salzskure etc. (s. oben), Eegonin, und
dieses kann nunmehr zur Darstellung von synthetischem Cocaïn verwendet werden. Ausserdem aber ist es möglich, durch Einführung anderer Säure- und Alkoholreste in das Eegonin
Verbindungen vom Charakter des Cocaïns darzustellen, welche bisher in der Natur noch
nicht aufgefunden worden sind.

† Cocaïnum hydrochloricum (Austr. Germ. Helv.). Cocaïnne Rydrochloras (U-St.). Cocaïnae Hydrochloridum (Brit.). Cocaïnum muriaticum. Cocaïnchlorhydrat. Cocaïnhydrochlorat. Salzsaures Cocaïn. Chlorwasserstoffsaures Cocaïn C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>, HCl. Mol. Gew. = 330,5.

Von den hier berücksichtigten Pharmakopben haben Austr., Brit., Germ., Helv. und U-St. das wasserfreie Salz obiger Formel aufgenommen. Die Gall. dagegen hat das wasserhaltige Salz recipirt, s. unten.

Darstellung. Die Verfahren zur Darstellung des salzsauren Cocaïns werden von den einzelnen Fabriken geheim gehalten. Indessen sind die nachstehenden Verfahren thatsächlich im Gebrauche: 1) Man neutralisirt ehne Anwendung von Wärme 100 Th. Cocaïnbase bei Gegenwart der nöthigen Menge von Wasser mit Salzsäure, wozu etwa 48,1 Th. einer 25 procentigen Salzsäure erforderlich sind. Man bringt alsdann die Lösung im Vacuum über Schwefelsäure oder Calciumehlorid zur Trochne und krystallisirt den trocknen Rückstand aus starkem Alkohol in der Hitze um. Wasser lässt sich zum Krystallisiren nicht verwenden, weil man alsdann ein wasserhaltiges Salz erhält und weil ferner durch längere Einwirkung von Wasser und der Würme theilweise Zersetzung des Cocaïns eintritt. 2) Man löst die trockene Cocaïnbase in Aether oder Petroläther und leitet in diese Lösung trockenes Salzsäuregas. Das salzsaure Salz füllt in Form von Schüppehen aus. 3) Man löst das freie Cocaïn in Alkohol, neutralisirt die Lösung mit alkoholischer Salzsäure und fällt aus der Lösung das Salz mit Aether.

Eigenschaften. Das wasserfreie Cocaïnhydrochlorid bildet entweder farblese durchscheinende prismatische Krystalle, oder breite Tafeln, oder weisse glänzende Blättehen vom Schmelzpunkt 181,5° C. Es ist indessen hierbei zu beachten, dass der Schmelzpunkt des Präparates wechselt, je nachdem man das Erhitzen bei der Schmelzpunktsbestimmung rasch oder langsam vornimmt. Bei langsamem Erhitzen findet man den Schmelzpunkt bei stwa 180° C., bei raschem Erhitzen kann man ihn über 200° C. finden. Es ist in 0,75 Th. kalten Wassers, leicht in wasserhaltigem, schwer in absolutem Alkohol löslich. Das Salz ist unlöslich in Aether, Petroleum, Benzin, Benzol und Toluol, löslich in Aeton und Chloroform. Die Lösungen reagiren neutral. Aus kone, wisseriger Lösung krystallisirt es mit 2 Molekülen Wasser in prismatischen Nadeln, welche ihr Wasser sehr lacht abgeben. Das aus Alkohol krystallisirte Salz ist wasserfrei und nach der Formel: C<sub>12</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>. HCl zusammengesetzt. Das Molekulargewicht ist 339,5. Es enthält 89,25 Proc. freie Base.

Die Lösungen besitzen einen bitteren Geschmack und rufen auf der Zunge eine vorübergehende Gefühllosigkeit bervor. Die kone, wässerigen Lösungen werden durch Ammoniak und Alkalien gefüllt. Kallumpermanganat giebt in denselben einen krystallinischen violetten Niederschlag von Cocaïnpermanganat. Pikrinsäure fällt ein gelbes Pikrat. Verdünntere Lösungen geben mit Platiu- und Goldehlorid einen gelben, mit Quecksilberchlorid einen weissen, mit Jodlösung einen braunen Niederschlag. Die ziemlich stark mit Salzsäure angesäuerte verdünnte, wässerige Lösung giebt mit Kaliumchromat einen orangegelben Niederschlag.

Die wüsserigen Lösungen zersetzen sich in einiger Zeit, und ist es daher räthlich, solche nicht zu lange aufzabewahren.

Das Cocaïn gehört zu denjenigen Alkaloiden, welche keine Farbenreaktionen geben. Es wird daher nöthig sein, die Reaktionen, an denen man das Cocaïn und seine Salze erkennen kann, genan zu besprechen.

Identitätsreaktionen. Man bereife eine Lösung von 0,25 g des Salzes mit 25 ccm Wasser. Die Lösung muss völlig klar und neutral sein. 1) 5 ccm dieser Lösung

Cocaïnum. 873

geben auf Zusatz von einem Tropfen Kalilauge zuerst eine weisse milchige Trübung, aus welcher sich zunächst weisse harzige Klümpchen, später feine, weisse Nädelchen abscheiden.

Diese Abscheidung (von freiem Cocain) löse sich sehr leicht in Weingeist und Aether auf. 2) Je 5 com der gleichen Lüsung geben, mit einigen Tropfen Salzsäure angesäuert, auf Zusatz einiger Tropfen Quecksilberchloridlösung einen weissen, flockigen Niederschlag (das Quecksilberdoppelsalz), auf Zusatz von Jodlösung einen braunen Niederschlag. 3) Setzt man zu 5 cem der Lösung 5 Tropfen einer 5 proc. Chromsfurelösung, so bildet sich bei jedem einfallenden Tropfen ein deutlicher Niederschlag, welcher sich sofert wieder löst. Fügt man zu der klaren Lösung 1 ccm reine konc. Salzsäure, so entsteht sofort ein mehr oder weniger harziger, orangegelber Niederschlag (von Cocaïnchromat). Bei allmählichem Zusatz der Salzsäure wird der Niederschlag mehr pulverig dockig. (K. Mezoer). 4) 5 ccm der Lösung geben auf Zusatz von 2 ccm gesättigter Kaliumpermanganatlösung einen violetten Niederschlag (Giesel) von Cocainpermanganat. 5) Erwärmt man eine kleine Menge des Salzes mit alkoholischer Kalilange in einem Reagireylinder, so trete alsbald der eigenartige Geruch des Benzoösäureäthyläthers auf. (Nachweis der Benzoylgruppe im Cocain.) 6) Eine Lösung von 0,1 g des Salzes in 1 ccm konc. Schwefelsaure (s. S. 871) gebe, mehrere Minuten im Wasserbado erhitzt, auf Zusatz einiger Cubiccentimeter Wasser eine weisse krystallinische Ausscheidung von Benzoësäure. Nachweis der Benzoylgruppe in Cocaïn. (Bizi.) 7) Vermischt man etwas Cocaïnchlorhydrat mit Kalomel, und macht diese Mischung durch Anhauchen feucht, so fürbt sie sich schen um zerstreuten Lichte - rascher im direkten Sonnealichte - grau infolge Reduktion des Quecksilbersalzes zu metallischem Quecksilber.

Prüfung. Mit Rücksicht darauf, dass das Cocaïnchlorhydrat häufig zur Resorption auf Schleimhäute gebracht und auch subkutan injicirt wird, empfiehlt es sich der Prüfung desselben alle Sorgfalt zuzuwenden. Man verfährt zweckmässig wie folgt:

Nachweis von Verunreinigungen. 1) Eine kleine Probe des Salzes hinterlasse beim Verbrennen auf dem Platinbleche keinen Rückstand (anorganische Stoffe). —
2) 0,1 g des Salzes löse sich in I eem kone. Schwefelsäure unter Gasentwicklung (HCI) farblos auf. (Eine Geib- oder Braunfärbung deutet auf mangelhafte Reinigung des Cocaïns. Eine Beimengung von Zucker oder von anderen organischen Stoffen giebt eine Braunfärbung, eine solche von Salicin eine Rothfürbung.) — 3) 0,1 g des Salzes löse sich in 1 cem Salpetersäure farblos auf. (Eine zufällige Verunreinigung mit Morphin giebt eine rothe Färbung.) — 4) Permanganatprobe: 0,1 g des Salzes werden in 5 cem Wasser unter Zusatz von 3 Tropfen verdünnter Schwefelsäure gelöst. Ein Tropfen einer I proc. Kaliumpermanganatlösung rufe eine Violettfärbung hervor, welche im Laufe einer halben Stunde keine Abnahme zeige. Man achte hierbei darauf, dass kein Staub in die Lösung hineinfalle, welcher event, eine Reduktion der Permanganatlösung bewirken kann.

Diese Probe zeigt Verunreinigungen des Cocains mit Cinnamylcocain an, welches Alkaloid von Kaliumpermanganat vollkommen zerstört wird. Sind grössere Mengen dieser Cocabase in dem Cocain anwesend so können mehrere Tropfen Permanganatiösung bei dieser Probe reducirt werden. Man kann hierbei annähernd rechnen, dass 1 Tropfen verbrauchter Permanganatiösung = 0,4 Proc. Nebenalkaloidverunreinigung entspricht.

Man kann diese Probe verschärfen, indem man statt eines Tropfens einer 1 proc. Permanganatiösung einen solchen einer 1 promilligen Lösung zugiebt. Chemisch reines Cocaïnhydrochlorid hält diese Probe regelmässig (dasselbe gilt von guten im Handel anzutreffenden Waaren). Um die Fürbung bei dieser verschärften Probe deutlicher hervortreten zu lassen, löse man besser 0,1 g des Salzes in 1 ccm Wasser und 1 Tropfen verdünnter Schwefelsäure.

5) Mac Lagar's Ammoniak probe: 0,1 g des Salzes werden in 85 ccm Wasser gelöst und 0,2 ccm Ammoniak (0,960) hinzugefügt. Die Lösung bleibe einen Moment lang klar, sie gebe dagegen bei heftigem Rühren mit einem Glasstabe sehr rasch einen krystallinischen

Niederschlag (von freiem Cocaîn). In jedem Falle muss bei einem reinen Cocaînhydrochlorid bei heftigem Rühren im Laufe von 5 Minuten eine Krystallisation erfolgen.

Tritt eine solche nicht ein, so ist das Cocaïnhydrochlorid, von maugelhafter Reinigung herrührend, mit Substanzen veronreinigt, welche die Krystallisation hindern. — Eine sofort beim Ammoniakzusatze auftretende mikelige Trübung deutet auf eine Verunreinigung mit mehreren Procenten Isatropylcocaïn (welches in Ammoniak schwerer löslich ist als Cocaïn).

Die Mac Lagan'sche Reaktion ist neuerdings von Günther als unzuverlässig bezeichnet worden. Günther theilt mit, dass nach seinen Erfahrungen gerade reine Coeninchlorhydrate bei der genannten Reaktion eine krystallinische Abscheidung nicht geben, dass vielmehr die Krystallisation des Coenins bei der Mac Lagan'schen Reaktion bedingt werde durch die Anwesenheit einer bei 111° C. schmelzenden Base C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>NO<sub>4</sub>, welche entweder mit Coenthylin identisch oder isomer sei. — Diese Angaben sind von C. F. Böhnmager & Söhne bezweifelt worden. Diesen ist es nicht gelungen aus Coenblättern eine Base vom Schmelzpunkt 111° C. in irgendwie bemerkenswerther Menge abzuscheiden. Dagegen halten sie die Mac Lagan'sche Probe als eine werthvolle Reaktion zur Beurtheilung der Reinbeit der Coen'nsalze,

6) Eine Probe des Salzes, bei 100° C. erhitzt, gebe keine wesentliche Gewichtsabnahme (Abwesenheit von Krystallwasser). Vor mehreren Jahren war das bereits erwähnte wasserhaltige Coenïnchlorhydrat C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>. HCl + 2H<sub>2</sub>O vorübergehend einmal im Handel. Es bildet feucht aussehende, völlig durchsichtige Säulen, ist aber nach dem Arzneibuche nicht zugelassen.

Aufbewahrung. Das Prüparat werde in gut verschlossenen Gefässen vorsichtig aufbewahrt.

Wirkung, Anwendung und Dostrung. Das Cocaïn zeichnet sich durch seine Eigenschaft aus, die Endigungen der sensiblen Nerven vorübergehend zu lähmen, und zwar werden nur solche Nerventheile durch die Cocaïnwirkung beeinflusst, welche in direkte Berührung mit der Cocaïnlösung gelangen. Diese Eigenschaft hat dem Cocaïn seine weltgehende Anwendung als lokales Anästheticum verschaft.

Die Schleimhlute resorbiren Cocain aus seiner wässerigen Salzlösung mit grosser Leichtigkeit, und werden daher selche sehr rasch anästhesirt. Um an anderen Körperstellen eine Gefühllosigkeit hervorzurufen, muss man, da die Epidermis die Einwirkung der auf die Haut gebrachten Cocainlösung auf die Nervenendigungen verhindert, die Lösung subkutan injieiren, um sie mit den Nerven in Berührung zu bringen. Die Wirkung des Cocain's tritt in einigen Minuten ein und hält 10-15 Minuten lang au.

Das Cocaïn hat in den wenigen Jahren seiner praktischen Verwendung eine sehr weitgehende therapentische Bedeutung erlangt. Es findet Anweudung bei chirurgischen Operationen, Zahnextraktionen, zur Beseitigung von Zahn- und Brandwundschmerzen. Es ist ein unschätzbares Mittel bei operativen Eingriffen in die Nase, den Rachen, den Kehlkopf, die Urogenitalapparate, wie in der Ophthalmologie geworden. — Man verwendet zu Bepinselungen von Schleimhäuten 10—20 procentige Cocaïnhydrochlorid-tesungen, zu Einträufelungen in das Auge 2—10 procentige, zu Injektionen 5—10 procentige Lösungen.

Bei Zuhnextraktionen wird das Fleisch des kranken Zahnes zuerst mit der Cocaïn-lösung eingerieben, hierauf  $^{1}/_{4}$ — $^{1}/_{2}$  Pravazspritze einer 5 procentigen Lösung eingespritzt. Man kann auf solche Weise in den meisten Fällen mit 0,0125—0,025 g Cocaïnchlorhydrat nach 5—10 Minuten eine völlig schmerzlose Extraktion vornehmen.

Cocaïn, innerlich genommen, unterdrückt das Hunger- und Durstgefühl. Man verwendet es, um den Brechreiz bei Schwangerschaften und bei der Seekrankheit zu beseitigen. Es findet ferner Anwendung zur Bekämpfung des Morphinismus. Vor dem länger fortgesetzten, regelmässigen Cocaïngebrauch ist unbedingt zu warnen, da derselbe eine Nervenzerrüttung, entsprechend der chronischen Morphinvergiftung, hervorruft (Cocaïnismus).

Höchste Gaben. pro dosi 0,05 g Germ. Helv. (0,1 g Austr.). pro die 0,15 g Germ. Helv. (0,3 g Austr.). Injektionsdosis. Nach Helv.: pro dosi 0,05 g, pro die 0,1 g.

+ Chlorhydrate de Cocaïne (Gali). Wasserhaltiges Cocaïnchlorhydrat.

 $C_{12}H_{41}NO_4$ .  $HCl + 2H_4O$ . Mol. Gew. = 375,5.

Krystallisirt man das salzsaure Salz nicht ans starkem Alkohol, sondern aus stark verdünntem Alkohol oder aus Wasser um so erhält man das Salz der Gall. Kurze derbe, durchsiehtige, feucht ausschende Prismen, welche an der Luft leicht verwittern, bei 1000 C. völlig wasserfrei werden und alsdann bei 182º C. schmelzen.

Das Salz entspricht, abgesehen von seinem Wassergehalte, völlig dem wasserfreien und

enthält: 80,69 Proc. Cocain, 9,72 Proc. Chlorwasserstoff und 9,59 Proc. Wasser.

Cocain-Streupulver-Uxxx. Rp. Cocaini hydrochlorici 0,5-1,0, Magnesii carbo-

Collodium Cocaïni UNNA. Rp. Cocaîni puri 1,0-2,0, Spiritus aetherei 1,0, Collodii q. s. ad 50,0.

Cocaïn-Salbenseife-Uxxi. Rp. Cocami puri 1,0, Saponis unguinosi MIELCK 49,0.

Cocaïn-Oel-Usna. Rp. Cocatai puri 1,0, Olei Amygdalarum 49,0.

Cocaïa-Watte. Rp. Cocami hydrochlorici 8,0, Spiritus 50,0, Aquae destillatae 100,0, Gossypii 100,0.

Cocain-Morphin-Watte. Rp. Cocami hydrochlorici 3,0, Morphini hydrochlorici 1,5,

Spiritus, Aquae destillatae aa 75,0, Gossypii 100,0.

Cocaïa-Bor-Watte nach Ether. Acidi borici 2,0, Glycerini 4,0, Aquae destillatac

30.0. Cocatni hydrochlorici 2,0, Acidi carbolici 1,0, Gossypii 50,0.

Dr. Hinkle's Pastillen gegen Heiserkeit. Rp. Cubebarum, Acidi benzotci āā 0,15, Cocatni hydrochlorici 0,005, Encalyptoli 0,075, Tragacanthae 0,075, Succi Liquiritiae 1,5, Sacchari 5,0, Olei Anisi 0,015, Succi Ribium nigrorum q. s. ad pastillos 100.

Odontodol, italienisches Zahnschmerzmittel. Rp. Čocami hydrochlorici 1,0, Aquae Laurocerssi 1,0, Tincturae Arnicae 10,0, Liquoris Ammonii acetici 20,0.

Dehlia, Schnupfenmittel. Ist eine Auflösung von Cocaïnchlorhydrat und Kochsalz in Wasser und Glycerin. [Aufrecht, B. Fischen].
Stimm-Tabletten von Euren in München enthalten pro Stück: 0,15 Borsäure, 0,15 Kaliumehlorat (KClO<sub>2</sub>) und 0,001 g Cocaïnchlorhydrat.

Dentola zum Aufpinseln auf schmerzhaftes bez. geschwollenes Zahnfleisch ist eine Auflösung von 1 Th. Cocamehlorbydrat und 10 Th. Kaliumbromid in 200 Th. Wasser und 200 Th. Glycerin.

Angina-Pastillen von Dr. E. Bloce (St. Leonhardts-Apotheke) in Basel: enthalten

per Pastille 0,01 Cocamehlorid, ausserdem Kaliumehlorat, Borax und Zucker.

Salla anaesthetica Schauch.

Schumen's anaesthetisches Sale I.

0,2 Rp. Cocaini hydrochlorici Morphini hydrochloriel 0,025 Natril chlorati aterilisati 0,2.

Für 100 com sterliblrtes Wasser.

oder:

Rp. Cocaini hydrochlorici 0.3 Codeini phosphorici Natrii chlomti sterilisati 0,6. Für 100 ccm sternisirtes Wasser.

Sommer's annathetisches Salz II.

0,1 Rp. Coculul hydrochlorici Morphini hydrochlorici 0,025 Natrii chierati sterlisati 0,2.

Für 100 ccm sterilisirtes Wasser,

oder: 0.05 Ro. Cocaini hydrochlorici Costeful phusphorid Natril chlorati sterilisati 0,6. För 100 com sterilisirtes Wasser.

Senterer's and athetisches Salz III.

Rp. Cocaini hydrochlorici Morphiol bydrochlorici 0,005 Natril chlorati aggillacti 0,2. Fur 100 cem sterilishrtes Wasser.

Solutio Cocaini et Hydrargyri bichierati.

Rp. Hydrargyri bieblorati 0,02 Cocalni hydrochtorici 0,1 10,0, Aquae

Soil eine klure Lösong geben [Lamansa].

II.

Ep. Cocaïni hydrochlorici 0,1 Hydrargyri bichlorati 0,2 节的 Glycerini Natril chlorati q. s. ad 20,0 Aquae

Man löst den Sublimat in der Halfte des Wassers, fout das Kochsalz u. das Glycerin binzu, mischt daun die Cocainiosung unter Umschütteln binzu und glesat den Rest des Wassers su.

Tablettae Cecaïni zur Infiltrations-Anasthesie.

HAUSMANN-CUSTER. I. Zur Lösung I, 0,2 procentig. Rp. Cocaīni hydrochlorici 0,05

Natrii chlorati 0.05 Morphini hydrochlorici 0,000.

Für 25,0 sterillelries Wasser.

II. Zur Lösung II, 0,1 procentig. Rp. Cocaini hydrochlorici 0,05 0,1 Natril chlorati Morphini hydrochlorid 0,0195. For 50,0 sterillairtes Wasser.

III. Zur Lönnng III, 0,01 procently. ltp. Cocaini bydrochlorici 0,005 Natrii chlorati 0,1 Morphial hydrochloriel 0,0025. Für 50,6 steriliairtes Wasser.

Liquores annesthetici Schlinten. 1. Starke Lösung zur Infiltrations-Aulisthesie.

Rp. Cocalul hydrochlorici 0.2 Morphini bydrochlorid 0,036 Natrii chlorati sterilisati 0,2 Aquae destillatas sterilla, ad 100,0 Acidi carbolici (5 proc.) gtl. 11.

oder: Rp. Cocaini bydrochlorici 0,1 Codeini phosphorici 0,06 Natril chlorad sterilianti 0,6 Aquas desifilatae sterilis, ad 100,0 Acidi carbollel (a proc.) gtt. II.

H. Normal-Losung sur Infiltrations-Anhatheslo.

Rp. Cocaîni hydrochlorici 0,1 Morphial hydrochtorici 0,095 Natrii chlorati sterilisati 0,2 Aquae destillatae sterills, ad 100,0 Achli carbolici (5 proc.) gts. 11.

offer:

Rp. Cocaini hydrochlorici 0,05 Codeini phosphorici 0,06 Natrii chiamti sterilisati 0,6 Arjune destillates steril ad 100,0 Acidi carisolici (5 proc.) gtt. II.

III. Schwache Lösung zur fufusions-Anasthesie.

Rp. Cocalal bydrockdariel Murphini hydrochloriel 0,005 Natril chlorati sterflienti 0,8 Aquae destillatas ad 100,0 Acidi carbolici (5 proc.) gtt. II.

Djese Lösungen bereitet man zweckmässig so, dass man das geglühte Kochsalz in 110 com sterilem Wasser löst, diese Lösung auf 110 ccm einkocht (steriliairt) und meh dem Erkalten in ihr die anderen Beatandtheile autloat.

Liquor anneatheticus Frommann,

Rp. Coesini hydrochlorici 0,05-0,2 Morphini hydrochlorici 0,025 Antipyrini 1-2,0 Galajacoll 0,1 Natrii chlorati D,E Aquan eteritisatan 100,0.

Ala Injektions-Anastheticum in der zubuhrat-Hicken Praxis

+ Cocaïnum hydrobromicum. Cocaïnbromhydrat. Bromwasserstoffsnures Cocain. C, H21NO, . HBr. Mol. Gew. = 384,

Die Darstellung erfeigt analog dem Chlorhydrat durch Neutralisation von 10 Th. freier Cocainbase mit 10,7 Th. Bromwasserstoffshure von 25 Proc.

Das Salz gleicht dem Chlorhydrat, ist aber in den verschiedenen Lösungsmitteln etwas weniger leicht löslich als dieses.

+ Cocaïnum salicylicum. Cocaïnsalicylat. Salicylsaures Cocaïn. C17 H21 NO4. C. H. O. Mol. Gew. = 441.

Wird durch Neutralisation von 10 Th. freiem Cocain mit 4,55 Th. Salicylsäure wie das Cocaïnbenzoat dargestellt.

Dicke, kurze Tafeln, leicht löslich in Wasser, Alkohol und in Acther.

† Cocaïnum sulfuricum. Cocaïnsulfat (C17H21NO1)1. H2SO1. Mol. Gew. = 704. Zur Darstellung neutralisirt man 100 Th. freies Cocaïu mit verdünnter Schwefelsäure. wozu rand 100 Th. reiner Schwefelsäure von 1,112 spec. Gew. erforderlich sind. Die Lösung wird an einem warmen Orte oder über Schwefelsäure eingetrocknet. Das Sulfat hat nicht das gleiche Krystallisationsvermögen wie das Chlorhydrat.

Körniges, weisses Salzpulver, in 3 Th. Wasser löslich, von der Reinheit des Chlorhydrates.

Löst man 0,1 g Cocaïnsulfat in 5 ccm Wusser, fügt 5 Tropfen einer 5 procentigen Salzsaure und 4 Tropfen einer 5 procentigen Mercurichloridlösung hinzu, so entsteht ein leichter, weisser Niederschlag, der auch durch kräftiges Schüttein nicht völlig in Lösung gehen darf. Nach Zusatz von 5 ccm Wasser aber muss sieh der Niederschlag klar auflösen. — Das Salz dient namentlich zur kombinirten Anwendung mit Silbernitrat.

† Cocainum - Aluminium sulfuricum, Cocain - Aluminium sulfat. Cocain-

Alsun. Al (SO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>C<sub>1</sub>,H<sub>e1</sub>NO<sub>4</sub> + 12 H<sub>e</sub>O = 738.

Zur Darstellung löst man 10 Th. kryst. Aluminiumsulfat (s. S. 349) und 10,6 Th.

Cocamsulfat in ctwa 80 Th. Wasser, dunstet die Lösung cin, bis sie eben anfängt, Krystalle abzusetzen, dann fügt man wieder etwas Wasser zu, so dass sie beim Abkühlen noch klar bleibt, und bringt einen kleinen Krystall von Kali-Alaun ein. Man erhalt nun prachtvolle Oktaeder des Cocam-Alauns.

† Cocaïnum nitricum. Cocaïnnitrat, Salpetersaures Cocaïn. Cullando. HNO, Mol. Gew. = 386.

Coesinum. 877

Man neutralisirt unter Ausschluss von Erwärmung 10 Th. in Wasser vertheiltes freies Cocain mit verdünnter Salpetersäure, wozu 8,8 Th. Salpetersäure von 25 Proc. erforderlich sind, und dunstet die Lösung in flachen Gefässen an einem warmen Orte zur Krystallisation ein.

Grosse, talelförmige Krystalle, leicht löslich in Alkohol und in Wasser, schwer

löslich in Aether.

Das Salz wird dann angewendet, wo es sich um Kombinationen von Silbernitrat

† Cocaïnum boricum, Cocainborat, borsaures Kokain C<sub>17</sub>H<sub>n</sub>NO<sub>4</sub>. 2(BO<sub>3</sub>H<sub>2</sub>) = 427. Man lost 10 Th. Borsaure and 24,5 Th. Cocain in Wasser and dunstet die Losung auf dem Wasserbade, schliesslich über Schwefelsaure ein. Weisses krystallinisches Pulver, in Wasser und in Alkohol löslich. Die Lösungen sind haltbarer als die des salzsauren Salzes und werden in der Augenheilkunde, sowie zu subkutanen Injektionen angewendet. Der Cocatagehalt belrägt rund 71 Procent.

† Cocaïnum lacticum. Cocaïnlactat. Milchaures Cocaïn.  $C_{17}H_{21}NO_4$ .  $C_4H_4O_4$ . Mol. Gew. = 393.

Zur Darstellung löst man in 10 Th. officiaeller Milchsäure (von 75 Proc. Gehalt)
25,3 Th. freies Cocaïn unter gelindem Erwärmen auf und lässt die Lösung über Schwefelsäure austrocknen.

Honigartige Masse, leicht löslich in Wasser, namentlich mit Milchsäure kombinirt zu Injektionen bei Blasenleiden augewendet.

† Cocaïnum citricum. Cocaïncitrat. Citronensaures Cocaïn.  $(C_{17}H_{21}NO_4)_4$ .  $C_4H_8O_7$ . Mol. Gew. = 798.

Zur Darstellung löst man 10 Th. freies Cocain und 3,47 Th. krystallisirta (nicht verwitterte) Citronensäure in möglichst wenig Wasser und dunstet die Lösung an einem warmen Orte ein.

Farblose Krystalle, leicht löslich in Wasser. Der Ceeaungehalt beträgt 75,9 Proc. Das Salz findet namentlich Anwendung in der Zahnheilkunde. Dosis 0,003-0,06 g.

† Cocaïa-Aluminiumcitrat. In welchen Mengenverhältnissen auch eine Lösung von Aluminiumcitrat mit Cocam oder Cocameitrat zusammengehracht wird, stets bildet sich eine aus 3 Mol. Aluminiumcitrat und 1 Mol. Cocam bestehende Verbindung, welche sich bei entsprechender Koncentration als faserig krystallinischer Niederschlag abscheidet. Die Verbindung ist luftbeständig, in ladtem Wasser schwer, in heissem Wasser leichter foslich, in Alkohol oder in Aether unlöslich, sehmeckt schwach bitter, wirkt zunächst adstringirend und später anästbesirend.

† Cocaïnum sicarinicum. Cocaïnstearinat. Stearinsaures Cocaïn. C, H21NO4.

C. Has O. Mol. Gew. = 587.

Zur Darstellung schwemmt man 5,68 g gepulverte reine Stearinsäure (s. S. 114) in 50 cem destillirtem Wasser auf, giebt 20 cem Normal-Natronlauge zu und erwärmt bis zur Auflösung. Hierauf mischt man eine Lösung von 6,8 g Cocaïnchlorhydrat in 100 cem Wasser dazu; der entstehende Niederschlag wird gewaschen, getrocknet und aus Alkohol unkrystallisirt.

Zu Büscheln vereinigte, weisse glänzende Nadeln, welche bei etwa 90° C. schmelzen. Sie sind unlöslich in Wasser, dagegen löslich in etwa 100 Th. Fett oder fetten Oelen. Der Gehalt an Cocaïn beträgt 51,6 Proc. Das Präparat wird namentlich zur äusseren An-

wendung in Salben, besonders aber auch in Suppositorien empfohlen.

† Cocaïnum oleïnicum. Die unter diesem Namen gehenden Pröparate sind keine einheitlichen Verbindungen. Man löst trockne, freie Cocaïnbase unter gelindem Erwärmen in reiner Ocisäure, so dass der Gehalt an Cocaïn 5—10—15—25—50 Proc. beträgt. Diese Mischungen — deren Stärke vom Arzte anzugeben ist — lösen sich in Alkohol, Oelsäure und fetten Oclen. Man gebraucht sie äusserlich zur lokalen Anästhesie, wenn der Gebrauch von Fettsubstanzen angezeigt ist.

tt Cocainum cantharidatum, Cocainum cantharidinicum, Cocaincan-

thuridat.

Zur Darstellung werden 2 Mol. Cocambydrochlorid mit einer Lösung von 2 Mol. Kantharidin in 2 Mol. Natriumhydroxyd zusammengebracht. Auf genignete Weise wird das gehildete Natrium abgeschieden und ein Additionsprodukt von Cocam und Kantharidin der Formel (C, He, NO,), + C, He, O, erhalten. Die naheren Bedingungen sind bisher nicht mitgetheilt worden.

Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Amorphes, weisses, gerachloses Palver, von scharfem pfefferartigem Geschmack, in

kaltem Wasser schwer, in heissem Wasser leicht löslich.

Nach HENNIG zu 0,1 bis 0,5 Milligrammen mit Chloroformwasser gelöst zu subkutanen Injektionen bei tuberkulösen und syphilitischen Erkrankungen, Ozaena etc. nach der Lieberich'schen Methode, s. S. 603. Das Prüparat soll vor dem kantharidinsauren Natrium den Vortheil haben, keinerlei Irritationen hervorzurufen und die Injektionen weit weniger schmerzhaft zu machen als sie es mit dem Natronsalz sind,

- + Cocaïnum phenylicum. Von diesem Praparat sind mehrere Modifikationen zu unterscheiden,
- Cocaïnum phenylicam, Phenol-Cocaïn Merck-Oeffele C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>O=397. Zur Darstellung werden 76 Th. freies Cocain in 24 Th. geschmolzenem Phenol aufgelöst. Honiggelbe Masse von Butterkonsistenz, von Krystallen durchsetzt. Fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und in Acther. Lokales Anästhetieum, Analgetieum und Sedativnm. Subkutan in der Zahnheilkunde, mit Antifebrin gemengt zu Einstänbungen in Rachen, Nase und Hals, desgl. mit Menthol. Innerlich 0,005-0,01 g 1-2 Mal täglich in Kapseln. Zur subkutanen Injektion verwendet man Lösungen in 50 procentigem Alkohol. 0,007:10,0. 2) Cocaïnum phenylicum Poissor. 1 Th. Phenol, 2 Th. Cocaïn (freie Baso), 40 Th. Vaselinöl und 20 Th. Arachisöl werden unter Erwärmen mit einander verbunden. Kommt in Tuben à 1 g in den Handel. 3) Cocaïnum phenylicum Viav. War eine Mischung von Cocaïnchlorhydrat mit Phenol, ist aber z Z. nicht mehr im Handel.
- † Cocaïnum benzoïcum. Cocaïnbenzoat. Benzoïsaures Cocaïn. C1, H2: NO4. C, B, O2. Mol. Gew. = 425.

Zur Darstellung neutralisirt man bei Anwesenheit einer hinreichenden Menge Wasser 10 Th. Benzoesaure mit rund 25 Th. freiem Cocara und bringt die filtrirte Lösung durch Abdunsten an einem warmen Orto zur Krystallisation.

Farblose, in 15 Th. Wasser lösliche Krystalle. Die Lösung soll sich angeblich besser halten als die des salzsauren Salzes und bei subkutaner Injektion keine Schmerzen verursachen.

- † Cocaïnum saccharinicum, Cocaïnsaccharinat. C<sub>17</sub>H<sub>27</sub>NO<sub>4</sub>. C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>SO<sub>5</sub>N. = 486 Man neutralisirt 10 Th. Saccharin mit 16,6 Th. freiem Cocain in verdünnter alkoholischer Lösung und dunstet die Lösung zur Trockne. Weisses, süss schmeckendes Pulver, namentlich zur Kehlkopfbehandlung bei Kindern angewendet. Enthält 62,3 Proc. Cocain.
- + Cocaïnum phthalicum, Phthalsaures Cocaïn. Man löst 64,6 Th. Cocaïn und 35,4 Th. Phthalskure in Wasser und dunstet die Lösung ein, zuletzt über Schwefelsanre. Sirupartige Flüssigkeit, welche bisher noch nicht krystallisirt erhalten wurde. Gebrauch subkutan wie das salzsaure Salz,

Cocapyrinum. Cocapyrin. Ist ein Gemisch von 1 Th. Cocamum bydrochluricum mit 99 Th. Antipyrin. Wird in Form von Pastillen von 0,2 g Gewicht bei Halsaffektionen empfohlen. Man lässt 3-4 Pastillen auf der Zunge zergehen.

- II. Synthetisches Cocain. Ecgoninderivate. Aus dem stickstoffhaltigen Spaltungsprodukte des Cocaïns, dem Ecgonin, kann auf 2 Wegen Cocaïn synthetisch dargestellt werden:
- 1) Man benzoylirt zunächst das Ecgonin durch Behandlung desselben mit Benzoylchlorid oder Benzoesaureanhydrid und methylirt hierauf das gewonnene Benzoylecgonin durch Auf lösen desselben in Methylalkohol und Einleiten von Salzsäuregas.
- 2) Man stellt aus Ecgonin zunächst durch Auflösen desselben in Methylalkohol und Einleiten von Salzsäuregas den Methylester dar und führt diesen durch Erhitzen mit Benzoylchlorid in das Benzoylderivat; das Cocaïn über.

Cocainum. 879

Diese Verfahren werden technisch verwerthet, indem aus den in den Cocablättern enthaltenen Ecgoninderivaten (den sog. "Nebenalkaloïden" der Coca), dem Cinnamytund dem Isatropyleocaïn, durch Spaltung derselben mit Salzsäure zunächst Ecgonin und aus letzterem mit Hilfe dieser Methoden künstliches Cocaïn mit denselben Eigenschaften wie das natürliche gewonnen werden kann. Die bei der Spaltung des Isatropyleocaïns neben Ecgonin erhaltene Säure Coha, wird Isatropasäure, Cocasäure, Truxillsäure genannt.

Substituirt man in dem obigen Verfahren den Methylaikohol durch andere Alkohole, das Benzoylchlorid durch andere Säurechloride, so erhält man eine ganze Anzahl von alkylirten Acylirungsprodukten des Eegonins, welche in ihrer physiologischen Wirkung dem Cocaïn nahestehen.

Von solchen Körpern sind unter anderen folgende bekannt:

Cocaethylin, Aethyl-Benzoyl-Ecgonin, Homococain, C<sub>is</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>4</sub>, wird synthetisch dargestellt, indem man Ecgonin in den Aethylather verwandelt und diesen alsdann benzoylirt. Krystallisirt aus Alkohol in farblosen, glänzenden Prismen. Schmelzpunkt 109°C.

Die Base und ihre Salze wirken gleichfalls anästhesirend wie das Cocam selbst, aber quantitativ schwächer. Sie werden deshalb bisweilen — aber selten — bei nervösen

Patienten angewendet.

Cinnamylcocaïn, C<sub>6</sub>NH<sub>10</sub>CHO(C<sub>5</sub>H<sub>2</sub>O)CH<sub>2</sub>COO CH<sub>2</sub>, bildet kurze, glänzende, prismatische Krystalle. Schmelzp. 121°C. Es ist aus Ecgonimethylester und Cinnamylchlorid synthetisch dargestellt worden und ist auch in den Cocablättern enthalten, aus welchen es mit dem künstlichen völlig identisch isolirt werden kann. Dieses Cocaalkaloid wird durch Kaliumpermanganat sehr leicht oxydirt und können Verunreinigungen des Cocans mit demselben dadurch leicht erwiesen werden.

y-Isatropylcocaïn, C<sub>10</sub>H<sub>22</sub>NO<sub>4</sub>, wurde synthetisch durch Einleiten von Chlorwasserstoff in die methylalkoholische Lösung von r Isatropylcogonin gewonnen, welches am besten durch Einwirkung von r-Isatropasäureanhydrid (C<sub>0</sub>H<sub>2</sub>O)<sub>2</sub>O auf Eegonin dargestellt wird. In den Cocablättern ist dieselbe Base enthalten. Dieses Alkalord ist amorph und bildet amorphe Salze. Es ist leicht löslich in Alkohol und Aether und unterscheidet sich von Cocam durch seine schwere Loslichkeit in Ligrom und in Ammoniaklösung. Es ist sehr giftig, wird aber durch Kaliumpermanganat nicht oxydirt. S. unter Prüfung.

Benzoyl-p-trope'in, Tropacocain, Tropsin, C<sub>8</sub>H<sub>44</sub>NO (C<sub>7</sub>H<sub>5</sub>O). Dieses vorzugsweise in der Java-Coca enthaltene Alkaloid ist von grossem theoretischen Interesse. Dasselbe ist nicht nach dem Schema der Cocabasen: Alkohol + aromatische Säure + Eegonin - Wasser zusammengesetzt, sondern nach dem der Trope'ine: aromatische Säure + p-Tropin - Wasser. Die Base bewirkt starke lokale Anästhesie, während die mydriatische Wirkung unbedeutend ist. Es kann daber dieses Alkaloid als ein weiteres Bindeglied zwischen der Cocam- und Alropingruppe betrachtet werden. - Die freie Base schmilzt bei 49°C, ist optisch inaktiv, äusserst leicht föslich in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol und Ligrom und bildet krystallisirte Salze, von denen sich das Bromhydrat C<sub>16</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>2</sub>. HBr durch Schwerföslichkeit in Wasser auszeichnet. Durch Erhitzen mit Salzsäure wird die Base in Benzoesäure und p-Tropin gespalten.

Rechtsecgonin. Rechtscocain. Erwärmt man Ecgonin oder Ecgoninderivate (Benzoylecgonin, Cocam u. a. m.) 24—72 Stunden lang mit einer koncentrirten (30 proc.) Aetzkalilösung, so lässt sich aus dem Reaktionsgemisch eine neue, optisch rechtsdrehende Base, das Rechts-Ecgonin isoliren. Das Rechts-Ecgonin krystallisirt aus Alkohol in infelförmigen Krystallen vom Schmelzpunkt 254°C. (der Schmelzpunkt des Ecgonins liegt bei 198°C.) Rechts-Ecgonin ist in absolutem Alkohol viel schwerer löslich als Ecgonin.

Aus dem Rechts-Ergenin lassen sich auf dieselbe Weise wie aus dem Ergenin utkylirte und seylirte Derivate gewinnen, welche das polarisirte Licht nach rechts drehen und den Linksergeninderivaten analog physiologisch wirken. Ein das meiste Interesse beanspruchender Repräsentant dieser Reihe ist das Rechts-Cocain. Dieses Alkaloid kann in prismatischen Krystallen erhalten werden. Schmelzpunkt 43—45° C.

Das Chlorbydrat krystallisirt aus Alkohol in grossen (wahrscheinlich monoklinen) Blattern vom Schmelzpunkt 205° C. (Das Links-Gocamehlorbydrat bildet, aus absolutem Alkohol krystallisirt, breite (wahrscheinlich rhombische) Tafeln, Schmelzpunkt 181,5°.) Es ist in Wasser viel schwerer löslich als das Chlorbydrat des gewöhnlichen Cocans.

Norcocaïn ist ein Derivat des Cocaïns, welches an Stelle einer Methylamidgruppe eine Imidgruppe enthält.

Wirkt stärker anathesirend, aber auch giftiger als Cocain.

III. Aneson. Anesin. Zunächst unter dem Namen Auesin, alsdann unter dem Namen Ausson wurde 1897 durch die chemische Fabrik Hoffmann, La Roene & Co. in Basel ein Ersatzmittel für das Cocaïn in den Handel gebracht, welches sich als eine 2 proc. wässerige Auflösung des von Wilgenopt zuerst dargestellten Accton-Chloroform berausgestellt hat,

Accton-Chloroform (CHa), CO . CHCla. In sine Mischang von 500 g Accton and 100 g Chloroform, welche durch Einstellen des Kolbens in kaltes Wasser kühl gehalten wird, trägt man allmählich in kleinen Portionen 300-350 g gepulvertes (!) Aetzkali unter Umschwenken ein. Man regulirt den Zusatz so, dass die Flüssigkeit in nicht zu lebhaftes Sieden geräth. Wenn alles Actzkali eingetragen ist und die Flussigkeit sich unter Abscheidung eines pulverigen Sulzes geklart hat, so filtrirt man ab und wüscht den auf dem Filter verbleibenden Rückstand mit Aether nach.

Hierauf destillirt man den Aether aus dem Wasserbade ab und unterwirft die zurnekbleibende Plüssigkeit der Destillation über freier Flamme. Es geht zunächst etwas Aceton und Chloroform, dann Wasser über und bei 167° C. destillirt eine farblose oder schwach geibliche Flüssigkeit über, das Acetonchloroform. Aus diesem scheiden sich bei längerem Stehen Krystalle ab, welche im wasserfreien Zustande bei 96° C. schmelzen. Ferner erstarrt das Oel sehr rasch zu Krystallen, wenn man es mit etwas Wasser zusammenbringt. Man erhält alsdann Krystalle, welche bei 80-81° C. schmelzen und dem Hydrat (CH<sub>0</sub>)<sub>2</sub>CO , CHCl<sub>4</sub> + 1/0 H<sub>0</sub>O entsprechen.

Ueber die nähere Zusammensetzung des sogen, Acetonehleroforms ist man sich noch nicht recht im Klaren. Eine blosse additionelle Verbindung von Chloroform und Aceton ist es wohl nicht. Man nimmt vielmehr an, dass die Krystalle aus festem tertiären Trichlorbutylalkohol bestehen, welcher aus dem flüssigen Acetonehloroform durch Umlagerung entstanden ist.

die Williageropr'sche Verbindung promiscue gebraucht.

Das Acetonchloroform stellt farbiose oder schwach gelbliche Krystalle dar, welche im wasserfreien Zustande bei 96° C. schmelzen. Infolge Anzichung von Wasser sinkt der Schmelzpunkt ganz erheblich, das schon erwähnte Hydrat mit 1/2 Mol. H2O schmilzt bei 80-81° C. Es riecht eigenthümlich kampherartig, besitzt ein sehr hohes Suhlimationsvermögen und ist unter gewöhnlichen Umständen so gut wie unlöslich in Wasser, dagegen leicht löslich in Alkohol, Aether und in Aceton.

Uebergiesst man es mit Wasser, schüttelt es mit etwas Jod and fügt Natronlange zu, so erfolgt momentan die Bildung von Jodoform. Dagegen tritt beim Erhitzen mit Anilin und alkoholischer Kalilauge der Geruch nach Isonitril nicht auf.

Das Aneson ist nun eine 2 proc. wässerige Lösung des beschriebenen Acetonchloroforms. Ueber die Darstellung dieser Lösung ertheilten uns die Herren Hoppmann-La Rocum & Co. folgende briefliche Auskunft: "Längere Zeit unter Druck mit überhitzten Dämpfen erhitzt, lässt sich eine wässerige Lösung herstellen, doch ist die Darstellung dieser Lösung in ihren einzelnen Phasen Fabrikgeheimniss der Firma Hoffmann-La Roone & Co."

Das Aneson ist eine wasserklare, neutrale, kampherartig riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,0, welche durch Silbernitrat anfangs nicht getrübt wird. Bei längerem Stehen wird jedoch Silber ausgeschieden. - Schlittelt man sie mit etwas Jod und fügt Natronlange hinzu, so erfolgt momentan Ausscheidung von Jodoform, dagegen tritt beim Erhitzen mit Anilin - alkoholischem Kali Geruch nach Isonitril nicht auf. - Erhitzt man Aneson in einem Probirglas oder in einem Kölbehen, so beschlägt sich der kältere Theil des Gefüsses (der Gefässhals) mit langen Nadela von festem Acetonehloroform.

Aneson wurde von Vamossy als örtliches Anastheticum erkannt, welches sowohl bei der Applikation auf Schleimhäuten als auch bei subkutaner Injektion (Schleimhäuten ala

Coccionella. 881

fahren) anasthesirend wirkt. Und zwar soll das Aneson etwa ebenso stark wirken, wie eine 2,5 proc. Lösung von Cocaïnchlorhydrat, dabei aber erheblich weniger toxisch sein als diese.

# Coccionella.

Coccionella (Erganzb. Helv.). Coccus (Brit. U-St.). Cochenille (Gall.). Alkermeskörner, Kaktus-Schildlaus. Cochineal.

Die Droge wird geliefert von den getrockneten, befruchteten Weibehen der Nopalschildlaus Coccus Cacti L. (Hemiptera-Coccidae), die auf mehreren Opuntlaarten (Cactaceae) lebt. Heimisch in Mexiko, dort und in Honduras, Guatemala, San Salvador, auf den kanarischen Inseln und auf Java gezüchtet.

Beschreibung. Das Weibehen ist ungeflügelt, dunkelbläulichroth, vor der Befruchtung 2 mm lang, eirund, der Kopf mit kurzem Saugrüssel und kurzen, seitlich gerichteten, achtgliedrigen Antennen, die drei unmittelbar hinter dem Kopf befindlichen Körpersegmente tragen drei Paare von Beinen. Nach der Befruchtung schwillt das Weibehen um mehr als das Doppelte an. (Fig. 204w)

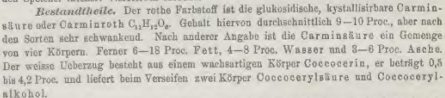
Die Männehen haben zwel lange, weiss bestäubte Flügel

und zwei lange Schwanzborsten. (Fig. 204m.)

In den Kakusplantagen werden die Weibeben, bevor die Eier völlig entwickelt sind, vorzichtig gesammelt und durch heisse Wasserdämpfe, Schwefel- oder Kohlendunst getödtet, in der Sonne oder in Oefen getrocknet. Die Thiere sind dann linsengross, halbkugelig, auf der Unterseite flach oder vertieft, zusammengeschzumpft, querfurchig, in Wasser schwellen sie wieder auf und lassen die einzelnen Körpertheile erkennen. Aussen sind sie grau oder weisslich bestäubt oder schwarzroth.

Sie lassen sich leicht zu einem dunkelrothen Pulver zerreiben. Geruchles, Geschmack etwas bitterlich und beim Zerkauen

den Speichel intensiv violettroth färbend.



Sorten. Die in Oefen getrocknete Cochenille ist am stärksten weiss bestäubt, sie liefert die Silbercochenille (Grana jaspeada), die in der Sonne getrocknete ist grau (Grana renegrida), die auf Metallplatten getrocknete schwarzroth (Grana negrilla). Nach anderen Angaben ist die Behandlung beim Trocknen ohne Einfluss auf das Aussehen: die silbergraue soll aus jungen Weibehen bald nach der Befruchtung bestehen, die schwarzrothe aus Weibehen nach dem Legen der Eier, Jede dieser Sorten zerfällt wieder in zahlreiche Untersorten, deren Benennungen wenig übereinstimmen. — Ausser diesen von gezüchteten Insekten gelieferten Sorten kommt eine Sorte Granilla vor, die von wilden Insekten geliefert wird, unter welchen Namen aber auch unentwickelte und zerbrochene Insekten der andern Sorten, die man durch Absieben gewinnt und die daher reichlich mit Resten der Pflanze und mit Erde (Asche bis 50 Proc.) verunreinigt sind, verstanden werden.

Als beste Sorten gelten Zacatella (Sacatilla) und Honduras. Was gegenwärtig

im Handel ist, stammt meist von den kanarischen Inseln.

Ausserdem verfälscht man sehwarze Sorten mit dunklem Sand und helle mit Schwerspath, indem man sie aufweicht, mit dem Verfälschungsmittel und einem Klebstoff be-Handbid pharm, Praxia 1. 56 handelt und dann wieder trocknet. Der Gehalt an BaSO, ist bis zu 25 Proc. gefunden worden.

Werthbestimmung. 1) Durch Titration mit Ferrocyankalium in alkalischer Lösung: 1 g zerrichene Cochenille wird mit 25 g Kalilauge (5 KOH + 20 H<sub>2</sub>O) eine Stunde digerirt, mit Wasser zu 100 cem aufgefüllt und mit 1 proc. Ferrocyankaliumlösung solange titrirt, bis die rothe Farbe in bräunlichgelb übergegaugen ist.

2) Durch Titriren mit Kaliumpermanganat in saurer Lösung: 2 g unzerkleinerte Cochenille werden mit 1<sup>1</sup>/<sub>2</sub> Liter Wasser eine Stunde gekocht, durchgeseiht und noch einmal mit 1 Liter Wasser <sup>2</sup>/<sub>4</sub> Stunden gekocht. Die gesammelten Flüssigkeiten werden nach dem Erkalten zu 2 Liter aufgefüllt und 100 cem davon mit Indigokarmin versetzt, zu 750 cem aufgefüllt und mit Chamaeleon titrirt. Nach dem Abzug der zur Entfärbung des Indigokarmins verbrauchten Menge, die man vorher bestimmt hat, bleibt die für die Cochenille verbrauchte Menge.

In beiden Fällen benutzt man zum Vergleich eine Standardsorte, z. B. für schwarzrothe Cochenille Zacatella, für silbergraue Honduras.

Pulverung. Wegen ihres Fettgehaltes ist die Cochenille schwer in ein feines Pulver zu verwandeln. Man trocknet sie deshalb bei gelinder Wärme und zerreibt sie in einem Porcellaumörser (!) zu einem mittelfeinen Pulver. Entzieht man diesem das Fett durch Aether, so lässt sich daraus ein haltbares Pulvis subtilis deoleatus herstellen, das sich besonders zu längerer Außewahrung eignet.

Anwendung. Bisweilen noch als Keuchhustenmittel zu 0,1-0,5 mehrmals täglich mit Kaliumkarbonat; als Farbstoff zu Mundwässern; zum Färben von Zahnpulvern, Zahnpasten und Pastillenmassen, doch ist hier ammoniakalische Karminlösung vorzuziehen. Die aus Cochenille bereitete rothe Tinte hat vor einer Anilintinte den Vorzug grösserer Beständigkeit der Schriftzüge.

Im allgemeinen wird der Verbrauch der Cochenille durch die Anilinfarben stark beeinfrächtigt.

Coccionella germanica oder polonica, Johannisblat ist die auf den Wurzeln von Seleranthus, Herniaria, Hieracium in Mittel- und Osteuropa lebende Porphyrophora polonica Br. Coccionella armeniaca, Cochenille vom Ararat ist die in Armenien auf Poa pungens lebende Porphyrophora Duhamelli Br. Beide sind gegenwärtig ohne pharmaccutische Bedeutung.

Tinctura Coccionellae (Ergānzb.). Tinctura Cocci (Brit.). Cochenilletinktur. Teinture de Cochenille (Gall.). Ergānzb.: Grob gepulverte Cochenille 1 Th., Vordantter Weingeist (60 proc.) 10 Th. — Brit.: Cochenille 100 g, Alkohol (45 vol. %) 1000 ccm. — Call.: Cochenille 10 g, Alkohol (80 proc.) 100 g

1000 ccm. — Gall.: Cochenille 10 g, Alkohol (80 proc.) 100 g.

Tinetura Coccionellae pro analysi. Die als Indikator beim Titriren von Karbonaten dienende Cochenilletinktur bereitet man (Ph. Germ. II) durch Ausziehen von 3 gepulverter Cochenille mit 50 ccm Weingeist und 200 ccm destillirtem Wasser und Fitriren. Rothgelbe Tinktur, die durch Alkalien violett gefärbt, durch Kohlensaure nicht verändert wird.

Electuarium kermosluum.

Confectio Alkermes, Kermeskonfekt

Itp. Coccionellae 5,0
Ligal Santali rubri 10,0
Pulveris aromatici 5,0
Sacchari albi 20,0
Sirupi simplicis q. a

Latwerge gegen Keuchhusten der Kinder, Haselnussgross mehrmals täglich.

> Mixtora contra tessim convulsivam, Keuchhustonmixtue,

I, Bach ABERLE,

Bp. 1. Coccionellae pulver, 1,0
2. Kalii carbonici 3,0
3. Sacchari albi 10,0

4. Aquae destillatae 86,0.

Man verreibt 1-3 sorgfältig und fügt allmählich 4 binau. Theciöffel- bis enslöffelweise. II. Form, Russica.

Ep. 1. Coccionellae 0,6
2. Kalii carbonici 1,2
3. Aquac destiil. 120,0
4. Sirapi Aurantii tiar, 20,0

Man digerirt 1-6 drei Tago lang, filtrirt und fügt 4 blnzu. Thecloffelweis zu geben.

Rp. Liquoria Ammonii unisati 10,0
Kalii bromati 5,0
Tinct. Coccionell. ammon.
Aquac destillatad
Sirupi simplicis as 50,0.
Pastilli Coccionellae Discreptice

Pastill Coccionellae DIETRIFCH.
Cochenilla-Pastillen.
Rp. Coccionellae puiv. 50,0

Rp. Coccionellae pulv. 50,0 Sacebarl pulv. 250,0 Massac Cacao 200,0.

Zu 1000 Pastillen, jede mit 0,05 Cochenille

Pulvis dentifricius versiculor.  Rp. Cocclouelise 1,0 Aluminis 2,0 Ribisom Iridis Florent, 30,0 Tartari depurati 40,0 Magnesti carbonici 5,0 Ossium Sepise 22,0 Olei Rossa gil. V. Weisses, beim Befeuchten roth werdendes Pulvez.	4. Aquae Rosses 5. Aquae Cinnamomi spirit 125,0 6. Aquae Melisan 125,0 7. Sacchari 600,0 Ans 1—6 stellt man durch cintilgiges Maccinen and Abselhen 400,0 her und löst darin 7.  II.  Rp. 1. Coccioncine pulv. 2,0 9 Nalii carbonici 0,5
Paivis nephritieus RADEMACHEM.  Rp. Coccionellus 5,0  Magnesiae ustas 20,0.  2stündlich i ThecioHel.	3. Aquae destillatae 10,0 4. Spiritus 5,0 5. Sacchati 60,0.
Rubramentum.  Rothe Cochenilletinte.  Rp. 1. Coccionellae  3. Naili carbonici  4. Naili carbonici  5. Aquae destiliatae  6. Spiritus (90%)  6. Spiritus (90%)  7. Aquae destiliatae  10,0  8. Gumini ambici  9. Otel Carpophyllorum git. II.  Man verreibt.1 unit 2, uncerirt mit 8 zwei Tage, crisitat mit 4 unit 5, solange noch CO, entweicht, man mit 7 unch, löst unier Schlittein 8 unit 9 und bewahrt in kleinen, ganz gefüllten Flaschen liegend auf. Bei der Darstellung sind elserne Ocrathe au vermeident  Strupus cordialia a. kermesinus (Münch, Vorschr.) Kermenbati. Alkermessaft.	Man erhitat 1-4 bis sum Sieden, filtrict und löst 5.  Sirepes pectoralis.  Itustensatt (Münch, Versche).  Rp. Sirepi Occcionellae 45,0 Sirupi Senegae 15,0 Sirupi Senegae 15,0 Aquae Amygdalar, amarar, 2,6 Theturae Opii bensole. 2,5.  60 g diese Firupa geben mit 20 Tropien Toll- kirschentinkur den Strupus pectoralis compositus des Dr. Stankes.  Tinctura Coccionellae ammoniacalis. finct. Coccionellae ammoniacalis. finct. Coccionellae (55 Liquoris Ammoni caust. 6,5 Spirius dituti (60%) 100,0.  Tinctura Coccionellae RADEMACHERI.
Rp 1. Coccionellae 10,0	Rp. Coccionellae pulver. 16,0 Spiritus dilati 120,0.

Hausbalsam von Hraust. Cochenille 2,0, Kölnisches Wasser 100,0, Melissengeist 600.

RADEMACHER'sches Nierenmittel.

0,75

Lippenfarbe aus Paris. a) Ein glycerinhaltiger Cochenilleauszug. b) Mit Rosenol parfümirte Eosiniösung. Jedes Fläschohen zu 10 g kostet 10 Fr.

STERBA'S Brustsaft ist ein mit Cochenille gefärbter Zuckersirup mit einer Spur

Vanille.

3 Kalil carbonici

TAYLOR'S rother Trank: Eine mit Anis-, Angelika- und Majoranol versetzte Tinctura Coccionellae.

Carminum (Erganzb.). Karminroth. Karmin. Dieser aus der Cochenille gewonnene prachtvolle Farbkörper wird von den einzelnen Fabriken nach verschiedenen, von ihnen gebeim gehaltenen Verfahren dargestellt, welche nicht alle ein gleiches Produkt ergeben.

Man kocht Cochenille mit Wasser ans, versetzt das Filtrat mit Alaunlösung und lässt es in flachen Gofassen an der Luft stehen. Alsdann schlägt sich allmählich der Farbstoff auf dem Boden nieder und zwar sind die zuerst sich abscheidenden Antheile die werthvollsten, die spitter sich abscheidenden sind minder werthvoll. Oder man kocht die Cochenille mit Natriumkarbonat enthaltendem Wasser aus, fügt Eiweiss- oder Hausenblaseoder Gelatinellsung, hierauf verdlinnte Schwefelsaure hinzu, worauf sich der Farbstoff gleichfalls ausscheidet. Der mit Hilfe von Gelatine bereitete soll nicht so gut wie die anderen Sorten sein. Eisen ist bei der Darstellung auszuschliessen.

Ueber die Zusammensetzung des Karmins ist etwas Sicheres zur Zeit noch nicht bekannt. Man weiss, dass er aus etwa 17 Proc. Wasser, 20 Proc. stickstoffhaltigen Substanzen, 7 Proc. Asche, 56 Proc. Farbstoff besteht und dass die Karminskure C1, H12Oa eine Rolle bei der Bildung des Farbstoffes spielt. Wie dies aber geschieht, darüber fehlt ziemlich jede Anfklärung. Lungumann nimmt an, dass der Karmin ein Thonerde-Kalkalbuminat ist und vergleicht ihn mit dem Türkischrothfarblack.

Eigenschaften. Feurig-hochrothe, specifisch leichte Stäcke, welche leicht zerreiblich sind und alsdann ein äusserst feines, zartes Pulver liefern. Eine der besten Karminsorten ist die als Naccarat bezeichnete. Karmin ist unlöslich in Wasser und in verdünnten Säuren, dagegen löst er sich auf in Ammoniakflüssigkeit. Die ammoniakalische Lösung ist violettroth gefärbt und hat ein charakteristisches Spektrum, welches man an einer Vergleichslösung kennen lernen muss.

Wegen seines hohen Preises ist der Karmin vielfachen Verfälsehungen und Nachahmungen ausgesetzt, welche indesson verhältnissmässig leicht nachzuweisen sind. Namentlich kommen unorganische Substanzen (Thonerde, Baryumsulfat) vor, die mit Theerfarbstoffen, z.B. Eosin, Paeonin und Azofarbstoffen wie Ponceau und Biebericher Scharlach gefürbt sind.

Pritfung. 1) Das Karmin sei zart, leicht zerreiblich und hinterlasse nicht mehr als 9 Proc. Asche. Die Asche besteht im wesentlichen aus Thonerde - Kalk, bisweilen enthält sie auch noch kleine Mengen von Zinndioxyd. — Man achte beim Veraschen auf den Geruch, den die überhitzte Substanz verbreitet. Echter Karmin verbreiter Geruch nach versengten Federn. Die Imitationen mit Eosin lassen deutlichen Bromgeruch und der Paeoninlack deutlichen Geruch nach Phenol erkennen. 2) Er löse sich in verdünnter Ammoniahflüssigkeit fast vollständig nur mit Hinterlassung einiger Flöckehen von Thonerde auf. 3) Man halte sich einen "Typ" einer guten unverfülschten Karminsorte. Hat man neuen Karmin bezogen, so verreibt man gleiche Mengen des Typs und der neuen Sorte mit je gleichen Mengen Stärke (also z. B. je 0,I g Karmin mit 10 g Stärke) und vergleicht alsdann die Farb-Intensität und Farb-Nuance beider Mischungen.

Aufbewahrung und Anwendung. Man bewahre den Karmin vor Licht geschützt auf. Verwendung findet ein beschränktem Maasse zur Herstellung rother Tinte, ferner zum Färben von Nahrungs- und Genussmitteln, zur Herstellung von Tinktionsflüssigkeiten für die mikroskopische Analyse, zum Schminken. Für den letzteren Zweck verreibt man ihn zweckmässig mit dem gleichen Gewicht Reisstärke, weil er dann ökonomischer ist und nicht so intensiv färbt. Karmin ist nicht gesundheitsschädlich.

Carminum pro unu mercatorio. Rothe Schminke. Rp. Carmini rubri Amyli Orysne 15.

Charta carminica.

Flitzirpapler, mit einer ammobinkalischen Carminlösung getränkt. Als Reagenspapler. Robenmentum carminicam. Rothe Karmintinte.

| Rp. Carmini rubri | 10,0 | Liquoria Ammonii caustlei (10%)| 500,0 | Aquae destillatue na | 300,0 | 30,0 | Guumi ambiei puiv. | 30,0 | Die Tinte musa mit Gäusefedern geschrieben und stets gut zugestopft gehalten werden.

Acidum carminicum. Karminsäure. C<sub>11</sub>R<sub>12</sub>O<sub>6</sub>. Mol. Gew. = 240. Eine nach komplicirtem Verfahren aus der Cochenille abgeschiedene Säure. — Ein rothes Pulver oder kleine rothe Lamellen, welche sich in 2 Th. Wasser sowie in Alkohol lösen.

Die Verbindung diente bisher namentlich zur Darstellung von Tinktionsreagentien für die mikroskopische Analyse, neuerdings beuutzt man die konc. Lösung (1:2) auch zum Nachweis kleinster Meugen gelöster Eiweissverbindungen, welche durch die Säure gefällt werden. Es soll sogar möglich sein, einzelne Eiweissarten durch dieses Reagens zu unterscheiden.

Karminsaures Ammoniak. 1) Nach Th. Hantig: Käuflicher, fein geriebener Karmin wird mit Wasser augerührt und dann tropfenweise Ammoniakfüssigkeit zugesetzt, bis vollständige Lösung erfolgt ist. Die Lösung wird darauf filtrirt und zur Trocken verdampst. Das Pulver wird je nach Bedarf in Wasser gelöst. 2) Nach Bachmann: Man robe 0,2—0,4 g guten Karmin recht fein, reibe mit 30 ccm destillirtem Wasser an und setze einige Tropfen Ammoniakfüssigkeit dazu. Ein Theil des Karmins löst sich, worauf die Lösung filtrirt und mit 30,0 g Glycerin und 8 ccm Alkohol versetzt wird. Riecht sie deutlich nach Ammoniak, so lässt man sie bis zum Verschwinden des Geruches offen stehen.

Borax-Karmin. Man löst 4 Th. Borax in 56 Th. Wasser. Hierzu fügt man 1 Th. Karmin und vermischt nun je 1 Volumtheil des Ganzen mit 2 Volumtheilen absolutem Alkohol, worauf man filtrirt.

885 Cocculus.

Alaun-Karmin nach Grenzcher: Eine Lösung von 5,0 Alaun in 100,0 destillirtem Wasser wird im Sandbade bis zum Aufkochen erwärmt, worauf man 1 g Karminpulver zufügt, und 20 Minuten kochen gelassen. Nach Hinwegnahme der Flamme rührt man mit einem Glasstabe um, bis die Flüssigkeit Zimmertemperatur angenommen hat, filtrirt und

einem Glasstabe um, bis die Flüssigkeit Zummertemperatur angenommen hat, filtrirt und bewahrt in gut verzehlossener Flüsche auf.

Lithlum-Karmin unch Ohth: In 100,0 einer gesättigten wässerigen Lösung von Lithlum-karmin unch Ohth: In 100,0 einer gesättigten wässerigen Lösung von Lithlum-karmin nach Flüsz. Man mischt 1 g Karmin, 4 ccm Ammoniakillüssigkeit und 200 ccm destillirtes Wasser und setzt 5 g Pikrinsäure binzu. Dann schättelt man um und dekanthirt, so dass der nicht gelöste Ueberschuss der Pikrinsäure im Glase zurückbleibt. Die abgegossene Flüssigkeit wird einige Tage stehen gelassen, wobei man sie öfters umschüttelt. Hierauf bringt man sie in eine flache Schale und setzt sie an der Luft der Verdunstung um. Es dauert mehrere Wochen, bis die Flüssigkeit verdunstet und ein rothes schutteit. Hierauf bringt man sie in eine Bache Schale und setzt sie an der Duit der Verdunstung aus. Es dauert mehrere Wochen, bis die Flüssigkeit verdunstet und ein rothes
Pulver zurückgeblieben ist. Dieses wird mit der 50 fachen Gewichtsmenge Wasser angerührt und nach einigen Tagen filtrirt. Die Flüssigkeit muss jetzt gelbliehroth sein, ohne
Geruch nach Ammoniak. Ein Tropfen auf weissem Filtrirpapier eingetrocknet, muss einen
gelben, rothgeränderten Fleck geben. Man konservirt die Flüssigkeit durch einige Tropfen Karbolsäure.

Blauer Karmin, Indigokarmin, ist indigosulfosaures Natrium, s. Indigo.

Karmin-Lacke. Die im Handel als Karminlack, Florentiner Lack, Venetianer Lack, Wiener Lack, Münchener Lack, Pariser Lack, Kugellack vorkommenden Farbkörper sind in der Regel Verbindungen der Karminsäure mit Thonerde oder Zinnoxyd, meist gemischt mit überschüssigem Thonerde- oder Zinnoxydhydrat.

Karnit zum Färben der Wurst ist ammoniakalische Karminiösung.

Karnit zum Färben der Wurst ist ammoniakalische Karminlösung.

Nall-Powder, zum Färben der Fingernägel, ist eine parfürmirte Mischung aus 1 Th. Karmin und 100 Th. Zinkoxyd.

Roseline, von Rose in Hamburg, eine Fleischfarbe, besteht aus 25 Th. rothem Karminlack, 20 Th. Borsäure, 350 Th. Wasser (Polenske).

Rothe Farbe. 1) für Zuckerwaaren, Liköre u. dergl.: 10 Th. Karmin löst man in einer Porcellanschale (1) in 20 Th. Salmiakgeist, fügt 100 Th. Glycerin zu, verjagt das Ammoniak durch Erwärmen im Wasserbade und verdünat mit q. s. Wasser auf 1000 Th. II) für Fleisch- und Zuckerwaaren: Carmin 50,9 werden mit Sirupi Sacchari 950,0 fein angerieben. Vor dem Gebrauche umzuschütteln.

Saftroth, Succus ruber, ist entweder eine ammoniakalische, mit Gummi versetzte Karminlösung, oder eine Ablochung von Fernambukholz, die man mit Zinnehlorid fallt, woraut der Niederschlag in Ammoniak gelöst und mit Gummilösung versetzt wird. Für Küchenzwecke giebt es im Handel ein Saftroth in Stängelehen.

# Cocculus.

1) Gattung der Menispermaceae - Cocculene - Menisperminne.

Cocculus Leacha D. C. Heimisch durch das ganze tropische Afrika. Arzueiliche Verwendung als Diarcticum und gegen Fieber findet die Wurzel mit mehreren koncentrischen Gefässkreisen. Sie enthält 0,18 Proc. Colombin und zwei Alkaloide, das krystallinische Sangolin zu 3,09 Proc. und das amorphe Pelosin zu 2,11 Proc. - Aus den Früchten bereiten die Araber ein gegohrenes Getränk "Khumr vol majnoon."

Cocculus laurifolius D. C. in Hinterindien, enthalt ein wie Curare wirkendes Alkaloid Coclaurin in der Rinde und in den Blättern.

Cocculus filipendula Mart. in Brasilies, dient als energisches Diureticum.

2) † Fructus Cocculi. Semen Cocculi Indici. Cocculi Indici s. levantini. Gallae orientales. Baccae piscatoriae. - Kockelskörner. Kokkelsamen. Fischkörner. Tollkörner. Kukukssaat. Läusesamen. - Coque du Levaut (Gall.). -Cockles. Sind die Steinfrüchte der zu den Menispermaceae - Tinosporeae gehörigen Anamirta Cocculus (C.) Wight et Arn. (syn: Anamirta paniculata Colebr.), einem in Vorder- und Hinterindien verbreiteten Schlingstrauche mit grossen, lederigen, eirunden, an der Basis gestutzten oder herzförmigen Blättern und kleinen diöcischen Blüthen, die grosse Rispen bilden.

886 Cocculus.

Beschreibung. Die Früchte sind eifermig oder fast kuglig-nierenformig, I cm im Durchmesser. Die grosse Narbe des Fruchtstieles steht etwas seitlich und înfolge des nach einer Richtung geförderten Wachsthums ist dieht daneben, durch eine seichte Einbuchtung getrennt, die Spitze der Frucht. Aussen grob-runzelig, schwarzbraun oder graubraun. Die dünne Fruchtschale umschliesst den durch die Wucherung des "Condylus" halbkugelig-ausgehöhlt gestalteten Samen, der aussen brännlich und runzelig, innen ölig-fleischig ist. Er besteht aus dem Endosperm, das den Embryo mit zwei flachen, dünnen Kotyledonen um-

Die Steinschale des Perikarps besteht aus nach verschiedenen Richtungen verlaufenden, ineinander verflochtenen, stark verdickten Fasern. Im Endosperm fettes Oel und Proteïnkörner. Im Gewebe zahlreiche nadelförmige oder grössere prismatische Krystalle. Das Pericarp ist geruch- und geschmacklos, die Samen schmecken stark bitter.

Bestandtheile. In den Samen bis 1 Proc. Pikrotoxin (vergl. bes. Artikel) und ungiftiges Pikrotin. Nach anderer Angabe besteht das Pikrotoxin aus einer lockeren Verbindung von Pikrotoxinin und Pikrotin. In der Fruchtschale angeblich zwei nicht giftige Alkaloïde: Menispermin und Paramenispermin. Die Samen enthalten bis 50 Proc. Fett (Stearin).

Aufbewahrung. Unter den starkwirkenden Arzneimitteln.

Anwendung. In Polverform gegen Krätze und zur Vertilgung der Läuse, nur mit Vorsicht zu gebrauchen, da bei wunder Haut Vergiftungen vorkommen können. Die Verwendung zum Fischfang ist ein verwerflicher Missbrauch. Man hat beim Menschen nach dem Genuss von zwei Früchten heftige Vergiftungserscheinungen beobachtet, und 2,4 g des Pulvers haben den Tod herbeigeführt. Als Gegenmittel sind bis zum Eintreffen ärztlicher Hilfe Brechmittel angezeigt.

† † Picrotoxinum (Brit, U-St. Ergänzb.) Picrotoxine (Gall.). Picrotoxin. Cocculin. Menisperminum.1) Pikrotoxinsäure. C30H410i1. Mol. Gew. = 602.

Als Formel für diesen in den Kokkelskörnera enthaltenen Bitterstoff wird der oben angegebene Ausdruck  $C_{b0}H_{b1}O_{10}$  angenommen (Gall. =  $C_0H_{10}O_4$ ). Dieser bezieht sieh auf das Praparat, welches zur Zeit als "Pikrotoxin" im Handel verkommt. Es kann aber als ziemlich sieher angenommen werden, dass das Pikrotoxin als eine Verbindung zweier vorschiedener Körper, Pikrotoxinin und Pikrotin anzusehen ist. Siehe S. 887 unten.

Darstellung. A) Gepulverte Kokkelskörner werden durch heisse Pressung vom grössten Theile des in ihnen enthaltenen Fettes befreit, darauf wiederum zerkleinert und nun dreimal mit siedendem Wasser ausgezogen. Man versetzt die Auszüge mit Bleiacetat im Ueberschuss, filtrirt den entstandenen Niederschlag ab und entbleit das Filtrat durch Sättigen mit Schwefelwasserstoff. Man filtrirt hierauf vom Schwefelblei ab und dampft das Filtrat auf ein kleines Volumen ein. Nach mehrtägigem Steben in der Kälte sammelt man die ausgeschiedenen Krystalle und krystallisirt sie zunächst aus siedendem Wasser, zum Schluss unter Zusatz von etwas Thierkohle aus siedendem starken Alkohol um.

B) Die entfetteten Kokkelskörner werden 2-3 Mal mit heissem Alkohol extrahirt. Man destillirt von den alkoholischen Auszügen den Alkohol ab und entfettet das Extrakt mit Petroläther, worauf man die im Rückstand verbleibenden Krystallmassen durch Umkrystallisiren aus siedendem Wasser und siedendem starken Alkokol reinigt.

Eigenschaften. Die im Handel vorkommenden Präparate zeigen einen von 192-200° C. schwankenden Schmelzpunkt. Durch 2-3 maliges Umkrystallisiren aus siedendem Wasser kann man aus den Handelspräparaten in einer Ausbeute von etwa 98 Proc. ein Pikrotoxin erzielen, welches konstant bei 199-200° C. schmilzt. Diesen Schmelzpunkt von 199-200° C. haben für die von ihnen recipirten Präparate acceptirt: Gall., U.-St., Ergünzb., während Brit. den Schmelzpunkt 192,2° C. angiebt. Davon ab-

<sup>&#</sup>x27;) Nicht zu verwechseln mit dem in Amerika gebrauchten "Menisperminum", einem aus dem Rhizom von Menispermum Canadense hergestellten Extrakt.

887 Cocculus.

gesehen hat die heute noch als Pikrotexin bezeichnete Substanz folgende Eigenschaften: Farblose, geruchlose, gegen 2000 C. schmelzende, nadelförmige, meist sternförmig gruppirte Krystalle (rhombische Prismen) von stark bitterem Geschmack, welche an der Luft unveranderlich sind. Sie lösen sich in etwa 150 Th. kaltem, etwa 25 Th. siedendem Wasser, ferner in 10 Th. kaltem oder in 8 Th. siedendem Alkohol. Sie lösen sich ferner leicht in Eisessig, schwer dagegen in Aether, Benzol oder Chloroform. Auch Natronlauge und Ammoniak lösen reichliche Mengen, so dass also starken Basen gegenüber das Pikrotoxin die Eigenschaften einer schwachen Säure hat, doch sind die so entstehenden Salze unbeständig und mangelhaft charakterisirt.

Die wässerige Lösung ist neutral und reducirt in der Wärme ammoniakalische Silbernitratiosung und auch Fentanc'sche Lösung. Die alkoholische Lösung lenkt die Ebene

des polarisirten Lichtes nach links ab.

Aus der ammoniakalischen Lösung wird das Pikrotoxin durch basisches Bleiscetat

(Bleiessig) gefällt: Von identitäts-Reaktionen sind folgende anzuführen:

1) Konc. Schwefelsäure lüst das Pikrotoxin mit orangerother Farbe, die durch eine Spur (!) Kaliumdichromat in Violett durch etwas mehr Kaliumdichromat in Braun übergeht. 2) Mischt man das Pikrotoxin mit der dreifachen Menge Kaliumuitrat, durchfeuchtet das Gemenge mit konc, Schwefelsäure und setzt alsdann starke Natronlauge (von 33 Proc. NaOH) im Ueberschuss hinzu, so tritt lebhafte Rothfärbung ein (Languay'sche Reaktion). 3) Bringt man auf ein Uhrgläschen ein kleines Körnehen Pikrotoxiu, lässt auf dasselbe einen Tropfen einer Lösung von 1 Th. Benzaldehyd in 4 Th. absolutem Alkohal sowie, einen Tropfen kone. Schwefelsäure tropfen (ohne zu schwenken oder zu rühren), so entsteht von dem Pikrotoxin ausgehend prachtvoll karminrothe Färbung. In der Mischaug von Benzaldehyd + Alkohol entsteht durch Schwefelsäure nur hellgelbe Färbung, in welcher sich die rothe Färbung gut abhebt. Eine ähnliche Reaktion giebt das Cholesterin (MELZER). Codein giebt unter den gleichen Verhältnissen gelbe bis blutrothe Färbung.

Prufung. Dieselbe kann sich darauf beschränken, das das Praparat farbles ist, den richtigen Schmelzpunkt zeigt und beim Erhitzen auf dem Platinbleche ohne einen

Rückstand zu hinterlassen, verbrenut.

Aufbewahrung. Sehr vorsiehtig, in der Reihe der direkten Gifte, in der Abtheilung Pflanzengifte bez. Alkaloïdea, obgleich es systematisch nicht zu diesen gehört.

Anwendung. Pikrotoxin gehört zu den heftigsten Giften und erzeugt in grösseren Gaben stupor (Betäubung) und heftige, durch Reizung des Krampfcentrums bedingte Krämpfe. Es ist früher als Ersatz des Strychnins bei Epilepsie und Lähmung empfehlen worden, wird jetzt hier aber nicht mehr gegeben. Aeusserlich in Salben 0,3-0,5 und 25,0 Fett bei chronischen Hautkrankheiten und zur Vertreibung von Kopfungeziefer (nicht zu empfehlen). Innerlich und subkutan in Gaben von 0,001-0,01 in wässeriger Lösung gegen die Nachtschweisse des Pathisiker. Es wirkt fast ebenso sicher wie Atropin und kanu wegen des Fehlens unangenehmer Nebenwirkungen länger als dieses gegeben werden. - Höchstgaben: pro dosi 0,01 g; pro die 0,02 g (Ergänzb.).

Das Pikrotoxin ist kein einheitlicher Körper, sondern eine Verbindung zweier Substanzen, des Pikrotoxinins C10 H16O6 und des Pikrotins C15 H16O7. Es kann in diese beiden Körper sehon durch Auskochen mit grösseren Mengen Benzol zerlegt werden und zwar geht hierbei das Pikrotoxinin in Lösung, während das Pikrotin zurückbleibt. Löst man ein Gemisch von 54,5 Th. Pikrotoxinin und 45,5 Th. Pikrotin in siedendem Wasser auf, so krystallisirt wieder Pikrotoxin vom Schmelzpunkt 199-200° C. aus. Das Pikrotoxinin, welches bei 200-2010 C. schmilzt, ist der Träger der Giftwirkung der Kokkelskorner und erheblich giftiger als Pikrotoxin; das Pikrotin, welches bei 248-250° C. schmilzt, scheint ungiftig oder doch weniger giftig zu sein.

# Cochlearia.

Gattung der Cruciferae-Sinapeae-Cochlearlinae.

l. Cochlearia officinalis L. Lösfelkraut. Scharbockskraut. Herbe aux culllers. Scurvy grass. Heimisch auf salzhaltigem Boden und an Meeresufern Nordeuropas, bis weit nach Norden gehend. Häufig zum arzneilichen Gebrauch kultivirt.

Beschreibung. Ein- oder zweijährig, mit aufrechtem, kantig-gestreiftem Stengel. Die bodenständigen Blätter langgestielt, ihre ganzrandige oder geschweifte Spreite ist breit-eiförnig. Die Stengelblätter den Stengel mit herzfürmigem Grunde umfassend, ihr Rand eckig-gezähnt. Alle Blätter etwas fleischig. Die weissen, wohlriechenden Bläthen haben kurzgenagelte Kronblätter und 6 fast gleichlange Staubgefässe (Fig. 205). Die Frucht ist ein kleines, fast kugelig aufgedunsenes Schötchen mit netzaderigen Klappen (Fig. 206, 207).

Bestandtheile. In der trocknen Pflanze 0,23 Proc. ätherisches Oel (s. S. 890). Es riecht und schmeckt weniger scharf wie das Allylsenföl (vergl. unten). Im trocknen Kraut 20 Proc. Asche.



Fig. 205.

Bibthe von Cochlearin officinalis
im Längsschult. s Kelefibiliter.
p Perigonbiliter. s Staabiliter.
n Naris. g Prochtknoten.



Pig. 306.
2. Schötchen von Gochlenria officinalis in natürlicher Grösse. 3. Dasielbe viermal vergrüssere.

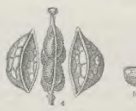


Fig. 202.
4. Schötchen von Cochlearia officinglie, aufgesprungen.
5. Same im Querschnitt.

Verwendung findet das frische Kraut Herba Cochlearine (Germ.). — Bitterkresse. Skorbutkrauf. Cochlearia (Gall.), das man zur Blüthezeit — Mai bis Junf sammelt und sofort verarbeitet. Man verwendet es, gewühnlich in der Form des Löffelkrautspiritus, zu Mund- und Gurgelwässern bei Erkrankungen des Zahnfleisches; das frische Kraut wird als Salat oder Gemüse gegen Skorbut genossen, der ausgepresste Saft gegen Gicht und Rheumatismus.

Spiritus Cochleariae (Germ. Helv.). Löffelkrautspiritus. Esprit ou Alcoolat de cochléaria. Spirit of Scurvy-grass. Frisches, in Blüthe stehendes Löffelkraut 200 Th. wird zerstossen, mit Wasser und Weingeist je 75 Th. 24 Stunden macerirt, dann 100 Th. abdestillirt. Farblos, riecht eigenthümlich, schmeckt brannend scharf, färbt sich mit alkalischer Bleilösung erhitzt, schwarz. Spec. Gew. im Mittel 0,915. Vorliert seine Schärfe mit der Zeit, weshalb man ihn nicht länger als ein Jahr aufbewahren sollte (kühl und vor Licht geschätzt). — Der Löffelkrautspiritus des Handels ist häufig eine Mischung aus Weingeist und künstlichem Cochleariad.

-	SHANE OND ALCTURE	Tan Pill	THURST
	Aceium stomaticum	DIETE	RICHE.
A c	atum dentifricium	. Mui	dessig.
_	Zahnessi	K-	
Rp.	Spiritus Cochlearine		200,0
	Tineturas Spilanthia c	tomp.	900,0
	Tineturne aromaticae		0.001
	Aetheria acetici		50.0

Tineturae Spilanthia comp. 500,0
Tineturie arcusaticae 100,0
Actheria acetici 50,0
Acidi acetici 108 a 50,0
Acidi salteriici 20,0
Acidi salteriici 20,0
Aquae destilatae 60,0
Coccioneline pulvarat 5,0
Olei Salviae 1,0
Olei Salviae 1,0
Olei Menthae pip. Angl. 1,0

Man erwärmt auf 50°C, und stellt einige Tage kühl. Theelöffelweise dem Mundaplikwasser zuzusetzen. Alcoolatum Cochlearine compositum.

Alcoolat de cochléaria composé (Gail.)

Esprit ardent de cochléaria.

Rp. Herbac Cochlearine recent. 3000,0

Radicis Armoraciae recent. 400,0

Alcohol (80%). 8500,0.

Nach sweltigiger Maceration destillirt man ab 3000,0.

Aqua Cochlearine.

Rp. Herbae Cochleariae recent. 1000,0 Spiritus 100,0 Aquae q. a. Man destiliri ab 1000,0.

II. Ex tempore.

Rp. Spiritus Cochleariae 200

Aquae destillatse 50,0

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen geht auch Ranunculus Ficaria.

			Cochlearia
Rp. Olei Olei Olei Olei Spli Spli	ns gingivalis re nigs-Mundwas Bose gi Citri Citri Citnamoni Caryophyllorum rius Cochimine oroformii Zainweb, mit	1. V 1,0 2,5 6,0 287,0 700,0	field to the field
de Gurgelmas	MCT.		
Rp. Spiri Spiri Spiri Tine Thy Olei Olai	ginglyalla Scitta antiseptische: itus Cochlentise tun Mellesse com tume Ratanhae mioli Menthae piperitr Caryophyllorum auf 1/4 Glas Wass	30,0 90,0 90,0 40,0 0,3 10 0,5 0,1	sser.
Rp. Herbao Turion Radich Convent an lines 4 Ta enn dieses F so setat tan spiritus zu	ita antiscorbution Brutolé antis & apin https: Cochlentine receium Plul Armostutine receium gu sichen, pressi icer vorsithig gel m demselben 10	na (dall.). corbutique ntis 15,0 15,0 15,0 ntis 50,0 1000,0. mas und fill raiten werds Proc. Läffel	trirt. m solt,
Rp Herbac Seccha	serva Cochtearia acrve de Coch Cochteariae rece ri albi Marmermörser eln Hassish No.	16aria. atis 250,0 750,0, an Brei a	p. und
Serun	Lactis antisco:	rbuticum.	5,0 0.0

Un

Set

3.1

31

B

铌 2. Speci recent herb. Cochlearine 100,0 3. Lactis raccini calefacti 900,0. Man 16st 1 to 2, mischt mit 2 und seiht nach

ciner Stunde durch. Strupus Cachlearine. Rp. Spiritus Cochlencine 15,0

## Strupi simplicis Strupus Cochtenrine compositus (Helv.).

Sirupus antiscorbuticus, Sirupus de Cochlearia armorica compositus, Siron de Buifort composé. Lölfelkrautsirup. Sirop antiscorbatique.

		Helv.	Gall
kp.	1. Heriae Cochleariae recentia	100,0	100,0
	2. Herbae Nasturtii offic.	100,0	100,0
	3. Hadicis Armoraciae	100,0	100,0
	4. Folionum Menyanthis (Trafold fibrini I)	20,0	10,0
	6. Corticle Aurantii (I) 6. Corticle Cianamonii	ministra	
5	geyl. (1V)	10,0	5,0
	7. Vini aibl	400,0	400,0
	8. Spirium (94 %)	40,0	admin
	g. Succhari	650,0	500,0,

Rely, Bast 1-8 funt Tage macerlren, his Wasnerhade 100 Th. nixtestilliren, den Rückstand auspressen, die Flünigkeit nach a Stunden klar abgiessen, auf 850,0 eindampfen, mit 9 aum Sirup kochen, and diesem das Destillat zusetsen.

il. lässt nur zwei Tage maceriren, das Destillat sit 100,0 Zucker im Wasserbade zum Sirup nachen, die Pressillasigkeit mittels: Elweiss laren, mit dem Rest des Zuckere sam Sirap spec. Gew. 1,27) kochen, filtelren und die beiden trupo mischen.

> Sirupus Cochleariae Jodatus. Sirup de raifort judé,

> > I. Helv.

10.0 Rp. Tincturae Jodi Simpl Cochleniae comp. 990,0.

H. Gall.

1.0 findi. 15,0 Alcohol, (90%) Sirupi Cochlearine comp. 985,0.

## Spiritus Cochicariae compositus. Aqua antiscorbuiles Sydenham.

Rp. Olei Aumntil cort. Olei Macidia Olef Menthan crisp. Olel Salvine an gut. III Spiritus Sinapis Spiritus Cochlegrino AL 50,0. Spiritus diluti

## Tinctura Cochlearine composita. Tinctura antiscorbutica.

Rp. Radicla Armoraciae recent. 60,0 1.9 Acidi salicylici Ammonii hydrochlorici 6.0 gtt. V Olei Menthae pip. Spiritus Cocklearine comp. Spiritus diluti **展表 50,0.** 

#### Tinctura gingivalis.

Zahn-Tluktur.

Rp. Tincture Catechu Theturne Myrrhae Threturne Calumi Tincturae Ligni Guajaci Tincturae Chiano Spiritus Coloniensis Sã 10,0 Spiritus Cochlearine 40,0 Olel Menthae piperit gtt. V.

Bel Entsündungen des Zahuffelsehes 1 Theel. auf 1 Glas Wasser zum Mundausspillen.

#### Vinum antiscorbuticum.

Vinum Armoracine compositum. Skorbutweln. Vin ou Oenolé antiscorbatique.

t. Gall. Herbon Cochlengiae recentia Herbae Nasturill offic, recentia 15,0 Radicia Armoraciae recentia 90,0 Follor. Trifoli fibrini 8,0 15,0 Semin. Sinapia nigri pulv. Ammonli hydrochlorici 7,0 Alcoulati Cochlearine comp. 16,0 Vini albi 1000,0. Nach 10thgigem Stehen auszupressen und zu

#### II, oach DIETERICH.

Rp.	Natril chlorati		5,0
	Extract. Trifolil	fibrini	10,0
	Vint albi	1	0,000
	Salcitus Sinapis		25,0
	Spiritus Cochless	rlae	90,0

tittelren.

Eau de Madame de la Vrillière. Ein dem Aqua gingivalis regia abnliches Mund-WASSOT.

Sirupus Raphani. Rettigsaft, in Italien bei skrophulösen Kindern vielfach angewendet: Cort. Aurantii 30,0, Cort. Cinnamon. zeyl. 5,0, Herb. Cochlear. recent., Herb. Veronic, Herb. Beccabung, recent., Herb. Nasturt, offic. recent. āā 500,0. Contusis admisce: Vini Marsala 1500. Macera per dies 2 et cola. Saepius agitando cum Talci venet. 50,0, sepone, filtra. In liquor. filtrat. partib. 1500 solve Sacchari 2400. (A. Janssen).

Universum, Breslauer, von Silberstein. Ist ein sehr verdünnter Löffelkraut-

oder Senfspiritus,

Oleum Cochlearine. Löffelkrautöl. Essence de Cochléaria. Oil of Spoonwort. Darstellung. Man lässt das trockene Kraut mit weissem Senfpulver und Wasser stohen und destillirt dann ab.

Eigenschaften und Bestandtheile. Es ist des Isosulfocyanat des secundären Butylalkohels C.H. - N = C = S. Er drebt (100 mm-Rohr) + 55,270. Siedepunkt 156-159,9°C. Spec. Gew. 0,344 bei 12°C. Beim Erhitzen mit Ammoniak auf 100°C. bitdet es bei 133°C, schmelzenden, optisch aktiven Sulfoharnstoff. Das im Handel befindliche künstliche Löffelkrautei ist Isobutylsenföl, es darf zur Herstellung des Spiritus Cochleariae etc. nicht verwendet werden,

II. Cochlearia Armoracia L. Meerrettig. Mährrettig. Kren. Pfefferwurzel. Raifori, Cran de Bretague. Horse-radish. In fast ganz Europa an feuchten Orten, doch oft nur verwildert, häufig in Gärten angebaut.

Beschreibung. Wurzel und unterirdische Achsen, oft 1 m tief senkrecht hinabsteigend, cylindrisch, bis 6 cm diek. Stengel 1 m hoch, listig. Grundständige Blätter, gross, oblong, am Runde gekerbt, langgestielt. Untere Stengelblätter fiederspaltig, obere lanzettlich, gekerbt-gesägt, mit verschmülertem Grunde sitzend.

Bestandtheile der Wurzel: Sinigrin (cf. Sinapis), ferner nach Koenio: Wasser 76,72 Proc., Stickstoffsubstanz 2,73 Proc., Fett 0.35 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 15,89 Proc., Holzfaser 2,78 Proc., Asche 1,63 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 11,60 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 67,99 Proc., Stickstoff 1,86 Proc.

Verwendung findet die Wurzel: Radix Armoraciae. (Brit.) Rad. Raphani rusticani s. marini. - Meerrettig. - Racine de raifort (Gall.). R. d'armoise. - Horseradish Root

Anwendung. Sehr selten in frischem Zustande mit Wein oder Bier als harntreibendes Mittel, häufig dagegen als Küchengewürz verwendet.

Aufbewahrung. Im Keller unter Sand,

Aqua Armoraciae, Destillat aus frischer Wurzel; kann durch eine Lösung von 1 Tropfen litherischem Senföl in 200 g Wasser ersetzt werden.

Cerevisia Armoraelae composita, Cerevisia antiscorbutica, ist ein Auszug

von Meerrettig und Fichtensprossen mit gewöhnlichem Bier.

Spiritus Armoraciae compositus, Compound Spirit of Horseradish. Brit.: Meerrettig, Orangenschale je 125 g, Muskatinuss 8,15 g, Weingeist 625 ccm, Wasser 750 ccm geben Destillat 1000 ccm.

Sirupus Armoraciae compositus, Sirop de Raifort composé, Sirop antiscorbutique (ex tempore par.) Sensspiritus, Chinatinktur, Enziantinktur je 5 Th., Lof-fetkrautspiritus 15 Th., weisser Sirup 170 Th. Man erhält hieraus den Sirupus Armoraciae jodatus, Grimatur, durch Auflösen von Jod und Jodkalium

āā 0,25 g. in 200,0 Sirup.

Tinctura Armoraciae composita s. antiscorbuties. Alcoolé ou Teinture de raitort composée (Gall.). Frischer Meerrettig 100 Th., Senfpulver 50 Th., Salmiak 25 Th., Weingeist (60 proc.) 200 Th., zusammengesetzter Löffelkrautspiritus 200 Th. nach 10 Tagen auspressen und filtriren.

Viaum Armoraciae compositum enthält ausser den Bestandtheilen des vorigen Bitterklee und Brunnenkresse (vergl. S. 889).

Oleum Armoraciae. Meerrettigöl. Der scharfe Geruch des Meerrettigs, der sich besonders stark beim Zerreiben der Wurzel entwickelt, ist auf ein dem Senföl identisches atherisches Oel zurückzusühren. Aus den Untersuchungen Gadamens geht mit grosser

891 Coros.

Wahrscheinlichkeit die Anwesenheit des Glykosids Sinigrin im Meerrettig hervor. Bei der Destillation der Wurzel erhält man 0,05 Proc. eines hellgelben Oels vom spec. Gew. 1,01. Es ist im Geruch nicht vom Senföl zu unterscheiden, und giebt bei der Behandlung mit Ammoniak dasselbe Thiosinamin wie Senföl und besteht demnach wie dieses aus Allylisosulfocyanat.

## Cocos.

Gattung der Palmae-Ceroxyllnac-Cocoineae-Attaleene.

I. Coces nucifera L. Die Kokospalme. Ursprünglich vielleicht im indischen

Archipel heimisch, jetzt durch die Tropen der gauzen Erde verbreitet.

Die medicinische Verwendung der Pflanze ist ganz unbedeutend, ein Dekokt der frischen Wurzel wird gegen Dysenteric getranken, die Flüssigkeit im Innern des Endosperms, die Kokosmilch, gegen habituelle Stuhlverstopfung, auch gegen Gonorrhoe. Das feste Endosperm gilt als Bandwurmmittel.

Schr ausgedehnt und vielseitig ist die technische Verwendung, wobei wir von dem vielseitigen Gebrauch, den die Menschen in den Tropen von dieser Palme machen,

abschen.

Man verwendet von der einsamigen Steinfrucht:

1) Die faserige Hülle (Roya), deren Fasern als Coir in den Handel gelangen und zur Herstellung grober Teppiche, Bürsten etc. benutzt werden. - Die Faserbündel

sind braun, rundlich, sie umschliessen einen Canal, in dem leicht Gofässe erkannt werden. Von aussen sind die Bündel mit kleinen, 15 µ gressen, verkieselten Plättehen (Stegmata) bedeckt.

Die einzelne Faser ist 0,4-1,0 mm (meist 0,7 mm) lang und 12-24 μ (meist 20 μ) dick, ungleichmässig dickwandig, aussen häufig nusgebuchtet oder gezähnelt, mit zahlreichen Porankanalen, verholzt.

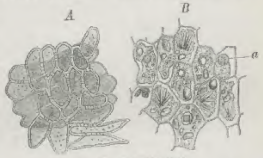


Fig. 208. (Nach MORLLER.) A Braune Zellen der Samenschale. B Querschnitt durch das 2) Die harte Steinschale, Endesperm a Aleuronkorn mit einem Krystalloid. 160 mal vergr

das Endocarp, die zu kleinen Drechslerarbeiten (wie Knöpfen), dient. Ihr Gewebe setzt sich vorwiegend aus sehr verschieden gestalteten Steinzellen zusammen, von zahlreichen Gefässbündeln durchzogen. Die Innenseite der Schale ist von zwei dünnen Gewebschichten ausgekleidet, einer lichtbräunlichen, ziemlich weichen, die wenig verdickte Parenchymzellen enthält und einer innersten schwärzliehen, die wieder aus starkverdickten Steinzellen besteht. Die Asche ist strukturlos. An Stelle der Kokosschalen verwendet man für die gleichen Zwecke oft die Steinschale der Attalea funifera Mart., sie enthält stark verkieselte Zeilen, deren Skelette sich reichlich in der Asche finden.

3) Das Endosperm des Samens, die Coprah, aus dem man durch Auspressen in der Warme das Oleum Cocos (Erganzb.). Oleum Cocois. - Kokosbutter, Kokosol. Kokosnussöl, Kalappusöl, - Beurre de Cocos, Hulle de Cocos, - Coconut-Oil gewinnt. Ueber den Bau vergl. unten bei 4. Bestandtheile der Coprah: Wasser 5,81 Proc., stickstoffhaltige Substanz 8,88 Proc., Fett 67,0 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 12,44 Proc., Rohfaser 4,06 Proc., Asche 1,81 Proc.

Konstanten des Oeles: Spec. Gew. bei 18º C. 0,9250, bei 40º C. 0,9115, bei 99° C. 0,8786. Spec. Gew. der Fettsluren bei 98-99° C. 0,8354. Schmelzpunkt des Fettes

20-28° C. Erstarrungspunkt 19,0-21,85° C. (Ein kalt gepresstes Oel, das aber nicht in den Handel kommt, schmilzt schon unterhalb 20° C., erstarrt bei 12-13° C. und erwilrmt sich dabei auf 15° C.) Schmelzpunkt der Fettsäuren 24,6-24,7° C. Erstarrungspunkt 19,0-21,85° C. Verseifungszahl 257,3-268,4° C. Reichenr'sebe Zahl 3,70. Jodzahl 8,9-9,35. Jodzahl der Fettsäuren 8,39-9,3.

Beschreibung. Kokosfett hat die Konsistenz der Butter, es ist weiss oder gelblich, hat im frischen Zustande einen charakteristischen Geruch und Geschmack nach Kokosnussen und wird leicht ranzig. Es löst sich bei 60° C. in 2 Th. 90 proc. Alkohol, hierdurch, sewie durch die hohe Verseifungszahl ist es besonders charakterisirt.

Bestandthelle. Vorwiegend Triglycoride der Myristinsaure und Laurinsaure, fernor diejenigen der Palmitinsaure, Kapronsaure, Kaprylsaure und Kaprinsaure, endlich 2,96 Proc. freie Fettsauren.

Anwendung. Aus dem daraus hergestellten Stearin macht man Kerzen, in Amerika dient das Fett als Zusatz zu Kunstbutter, ferner in grosser Menge zur Herstellung "gefüllter Seifen" (vergl. Sapo).

Palmin. Unter diesem Namen kommt seit einiger Zeit gereinigtes, völlig geruchloses Kokosol in Blecheimern, welche sich als Vorrathsgestesse benutzen lassen, in den Handel. In diesem Zustande ist es ein vorzügliches, dabei billiges Speisefett, das sich immer mehr einbürgert. Es wird an einem kühlen Orte aufbewahrt.

	Lo	Ĉ.	Co	00	Till.	
N-O	en l	20	· No	TV	THERMAN	

Kokosmilch Dietrenen.  Bp. 4. Beracis 10,0 2. Saponis medicati 20,0 3. Aquae 50,0 4. Olei Cocoïs 70,0 5. Aquae Rosse tepid (40°C.) 850,0 6. Olei Bergamottac gtt. X 7. Olei Aurantil Horum gtt. Y 8. Olei Gauttherine gtt. II 10. Olei Amygdalar amar, seth gtt. I 11. Man rerreibt 1—4 in cluer angewirmton Schale 10 Minuten lang, figt allomablich 5 binan, schützeit und mischt 7—10 zu.	Supo Coco's.  Kokonsclis (Buchh).  Rp. Oiel Coceis 666,0 Liquoris Nutrii caustici (\$2-35*B) 384,0.  Man schmitzt das Oel und vermischt mit der auf 40°C, erwirmten Lauge. Das Cocosol orsetzt man besser zur Hälfur durch Schmaß oder Talg und verdeckt den Geruch durch Mirbagol oder Safrol.
--	---

Copraol, Grundlage für Stuhlzäpfehun, Vaginalkugeln, Bougies, ist wahrscheinlich ein von den leichter sehmelzenden Antheilen befreites Kokosfett.

Laureol, als Butterersatz empfohlen, soll ein Gemisch aus Kokos- und Palmkernfett sein. (Unter demselben Namen kommt ein Desinsektionsmittel unbekannter Zusam-

mensetzung in den Haudel.)

Moffin (Sapo unguinosus) ist cine überfettete, glycerinhaltige, weiche Seife, die eine vorzügliche Salbengrundlage bildet (für Salben mit Jod, Quecksilber). Bereitung nach Lienminger: Fett und Kokosöl je 50 Th., Actzkali 20 Th., Wasser 46 Th. Man verseift kalt und setzt der fertigen Seife 17 Th. Fett zu.

Nucolla, ein Speisefett, ist gereinigtes Kokosöl.

Suppositorien und Vaglaalkugeln aus Kokosel werden empfehlen, weil des schnellen Erstarrens wegen die Arzneistoffe gut suspendirt bleiben, das Oel nimmt auch 50 Proc. Glycerin auf.

Kunst-Kokos-Klise war eine elastische Masse zwischen zwei ziemlich harten Rin-

den, der Geschmack unangenehm,

4) Die Rückstände von der Oelfabrikation geben unter dem Namen Punace ein gutes Futter- und Düngemittel; sie finden zerkleinert auch Verwendung zur "Punac" ein gutes Futter- und Düngemittel; sie finden zerkleinert auch Verwendung zur Verhilschung des Pfeiferpulvers, ebeuso die nicht entfettete Coprah. — Die Zeilen des Endosperm sind größer, wie die Perispermzellen des Pfeifers, die einzelnen Zeilen enthalten formlose Klumpen, aus Fett und Aleuron bestehend, in denen leicht anselnliche Krystalloide erkannt werden (Fig. 208). Um sie von dem ähnlich gebauten Endosperm der Oelpalme zu unterscheiden, ist darauf zu achten, dass die Zeilwände der letzteren knotig verdieht sind, die der Kokospalme glatt. (Vgl. Piper.)

Ausser Cocos nucifera liefert auch Cocos butyracea L. Oel.

5) Aus der Kinde soll ein Gummi "Haari tapan" und "Taluti" ausgeschieden werden. Es bildet stalaktitenartige Massen und enthält 70—90 Proc. Bassorin.

6) Aus dem Saft gewinst man Zucker "Jaggery", durch Gährenlassen "Toddy" und einen Arrac. Die jungen Schosse liefern Palmkohl.

Codeïnum. 893

II. Cocos Mikaniana Mart. In Brasilien. Den frischen, bitter schmeckenden Palmkohl verwendet man gegen Diarrhoe und Fieber mit Weisswein digerirt als Tonicum. Er enthält 12,06 Proc. eines Bitterstoffes Pikropatyn. Ebenso verwendet man Cocos oleracea Mart. in Brasilien, sie enthält 0,0087 Proc. Pikrocecoïn.

III. Cocos Martiana Dr. et Glaz. In Brasilien. Aus dem Saft des Perikarps, das 15,32 Proc. Fruchtzucker enthält, bereitet man einen Hustensaft und durch G\u00e4hrenlassen

ein Getrank "Geribada".

IV. Cocos coronata Mart. enthält im Stamm stärkehaltiges Mark,

# Codeïnum.

l. † Codeïnum (Ergänzb. Helv.). Codeïne (Gall.). Codeïna (Brit. U-St.). Codeïn, Methylmorphin  $C_{17}H_{19}(CH_0)NO_0+H_00$ . Mol. Gew. = 317.

Das Codeïn ist zu 0,5-0,75 Proc. im Opium enthalten. Es wird als Nebenprodukt bei der Darstellung des Morphins nach der Roukkrson'schen und von Greuony modificirten Methode gewonnen. Ausserdem wird es gegenwärtig durch Methyliren des Morphins syn-

thetisch dargestellt, wodurch seine Zusammensetzung als Methylmorphin bewiesen ist. Darstellung. Der aus 1000 g Opiumpulyer mit kaltem Wasser erhaltene Auszug wird mit 100 g Marmorpulver gemischt, nach dem Absetzen und Dekanthiren zur Sirupsdicke eingedampft, dann in 3 Litern kaltem Wasser gelöst, filtrirt, wiederum bis auf 750 can eingedampft und noch heiss mit 50 g reinem Chlorealcium in koncentrirter Läsung und etwa 10 g Salzsäure vermischt, nach einiger Zeit filtrirt, nochmals weiter eingedampft, nach Beseitigung etwa ausgeschiedenen meeonsauren Calciums bis zur Sirupsdicke abgedampft und zwei Wochen bei Seite gestellt. Nach dieser Zeit findet man in der Flüssigkeit in Gestalt dunkelbrauuer Krystallmassen ein Doppelsalz, aus Morphin- und Codeinhydrochlorid bestehend, ausgeschieden. Dieso Salzmasse wird mit salzsturchaltigem Wasser gelöst und umkrystaliisirt, wiederum gelöst, mit thierischer Kohle entfärbt und die Lösung bis zum geringen Ueberschuss mit Actzammon versetzt. Morphin wird dadurch vollständig ausgeschieden, während Codein in Lösung bleibt. Die durch Filtration von dem Morphium befreite Lösung enthält Ammoniumchlorid und Codeinhydrochlorid. Sie wird mit etwas Kalilauge versetzt und erwärmt, um einen Theil des Ammoniumchlorids zu zersetzen, dann zur Krystallisation eingedampft. Das Codeïnhydrochlorid, welches in 20 Th. kaltem Wasser löslich ist, krystallisirt zuerst heraus. Zwischen Fliesspapier von der Mutterlauge befreit, wird es in 5 Th. heissem Wasser gelöst, mit Actzkali daraus das Code'in (in Gestalt einer öligen oder geschmolzenen Masse) abgeschieden, nach dem Erkalten und Erbärten in verdünnter Salzsäure gelöst, mit thierischer Kohle behandelt, dann wiederum

mit Aetzkall ausgefällt und endlich aus wasserhaltigem Aether umkrystallisirt.

Das aus wasserhaltigem Aether krystallisirte Codeïn ist das der Formel C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub> +

H<sub>2</sub>O entsprechende und von den angeführten Pharmakopöen etc. aufgenommen.

Eigenschaften. A. des nicht officinellen wasserfreien Codeïns. C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub>.

Dasselbe scheidet sich aus bei seiner Auflösung in wasserfreiem Aether oder Benzel in Form kleiner, stark glänzender wasserfreier rhombischer Krystalle, welche bei 155° C. schmelzen, im ührigen natürlich die Eigenschaften des folgenden besitzen.

B. Des officinellen wasserhaltigen Codeins C<sub>18</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>8</sub> -- H<sub>2</sub>O. Farblose oder weisse, oft anschnliche und deutlich oktaëdrische Krystalle, welche mit 120 Tb. Wasser eine alkalisch reagirende Lösung von bitterem Geschmack geben. Sie schmelzen bei 152 bis 153° C. Erhitzt man das Codein indessen mit einer zur Auflösung unzureichenden Menge Wasser zum Sieden, so schmilzt es unter Wasser zu Geltropfen, welche beim Erkalten wieder krystallinisch erstarren.

Die Krystalle verwittern in trockner warmer Luft und werden bei 100° C. vollständig

wasserfroi. Der Gehalt an Krystallwasser beträgt 5,67 Proc.

Et löst sich in 120 Th. kaltem oder 20 Th. siedendem Wasser, ferner in 30 Th Acther, oder in 2 Th. Chloroform, auch in 3 Th. Alkohol; sehr leicht löslich ist es in heissem Alkohol. Es löst sich ferner in ca. 85 Th. Ammonlakfüssigkeit von 10 Proc., nicht aber in den Lösungen der ätzenden Alkalien. Die Lösungen des Codeïns lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab. Von Säuren wird Codeïn unter Bildung von Salzen leicht aufgenommen.

Als Identitätsreaktionen werden folgende angegeben: 1) 0,1 g Codeïn löst sich in 10 ccm konc. Schwefelsäure fast ohne Färbung auf, wenn man das Codeïn allmühlich in die Schwefelsäure einträgt unter Vermeidung jeder Erwürmung. Vergl. Pharm. Centrh. 1897. 160. Verwendet man aber hierzu eine Schwefelsäure, welche in 100 ccm einen Tropfen Eisenehloridlösung enthält, so färbt sich die Lösung blau oder violett. — 2) Löst man Codeïn in konc. Schwefelsäure auf, erhitzt die Lösung kurze Zeit auf 150° C. und setzt nach dem Erkalten eine Spur Salpetersäure zu, so tritt blutrothe Fürbung auf. — 3) Faornor'sches Reagens (s. S. 207) löst Codeïn zunächst mit gelblicher Fürbung, welche bald in Grün und schliesslich in Blau übergeht. — 4) In einer Lösung von Kaliumferricyanid + Ferrichlorid (s. S. 896) bringt Codeïn nicht alsbald, sondern erst nach mehreren Stunden eine Blaufärbung hervor.

Priffung. 1) Es schmelze bei 152-153° C. und hinterlasse beim Verbreuben auf dem Platinbleche keinen feuerbeständigen Rückstand (Mineralische Verdureinigungen). — 2) Wird 0,1 g Codein unter thunlichster Vermeidung von Erwärmung in 10 ccm konc. Schwefelskure (welche frei von Salpeterskure und salpetriger Säure sein muss) allmählich unter schneller Vertheilung eingetragen, so soll die zuerst eintretende Rosafärbung nuch 1-2 Minuten bei gewöhnlicher Temperatur verschwinden; die sich ergebende Lösung sei farbles. (Rothe bis rothviolette oder röthlichgelbe Färbung weist auf Narcotin, Papaverin, Narcotin, Thebain.) — 3) Die Lösung eines Körnehens Kaliumferrieganid in 10 ccm Wasser mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versetzt, werde durch I ccm einer Codein-lösung, welche durch Auflösen von 0,01 g Codein in 1 ccm normaler Salzzüure erhalten wurde, nicht sofort blau gefärbt (sofortige Blaufärbung würde bei Anwesenheit von Morphin eintreten).

Aufbewahrung. Vorsiehtig. Anwendung. Codein hat hypnotische Wirkung, aber diese ist schwächer als diejenige des Morphins. Zur Anwendung gelaugt die freie Base in Deutschland verhältnissmässig seltener, öfter werden namentlich seit den letzten Jahren die Salze des Codeins angewendet. Höchstgaben: pro dosi 0,1 g, pro die 0,3 g (Ergänzb.). Helv.: pro die 0,5 g.

Synthetisches Codein. Künstlich wird Codem dargestellt durch Einwirkung von Methyljodid oder Methylchlorid auf eine alkalische Morphinlösung (Dorr):

$$\begin{array}{ll} C_{1y}H_{10}NO_s+NaOH+JCH_s & = & NaJ+H_sO+C_{1y}H_{18}(CH_s)NO_s \\ & & \\ &$$

Ferner durch Erhitzen von methylschwefelsaurem Natrium mit aikalischer Morphinlösung (KNOLL):

$$\begin{array}{ll} C_{17}H_{19}NO_4+NaOH+NaSO_4CH_3\\ & Morphin \end{array} = & H_3O+SO_4Na_9+C_{17}H_{19}(CH_4)NO_8\\ & Natrium \end{array}$$

Neuerdings wird es auch von den Farbenparinken vorm. Fr. Bayer & Co. in Elberfeld (D.R.P. 92789) dargestellt, indem sie zu einer kühlgehaltenen ütherischen Diazo-Methanlösung die Equimolekulare Menge Morphin in absolut-methylalkoholischer Lösung zustiessen lassen.

† Codeïnum hydrochloricum (Ergänzb.). Codeïnum murlatienm. Codeïnchlorhydrat. Salzsaures Codeïn.  $C_{18}H_{21}NO_{2}$ .  $HCl+2H_{2}O$ . Mol. Gew. = 371,5.

Zur Darstellung neutralisirt man heisse verdünnte Salzsäure mit Codeïn, wozu für 10 Th. Salzsäure von 12,5 Proc. HCl etwa 10,85 Th. Codeïn  $(C_{19}H_{21}NO_2+H_2O)$  erforderlich sind. Beim Erkalten der Lösung schiesst das Salz in Krystalien an.

Eigenschaften. Weisse, kleine, bitter schmeckende Nadeln, welche sich in 26 Th. kaltem und in weniger als 1 Th. siedendem Wasser zu neutralen Flüssigkeiten lösen. Das

Codeïnum. 895

Salz giebt sein Krystallwasser bei 100° C. allerdings ab, aber Gewichtskonstanz wird nur sehr langsam erreicht, es ist dazu unter Umständen Trocknen von 100 Stunden erforderlich. Der berechnete Gehalt an Krystallwasser beträgt 9,69 Proc. — In der 5 proc. wässerigen Lösung des Codeïnehlorhydrates ruft sowohl Silbernitrat als auch Kalihydrat einen weissen Niederschlag hervor.

Prüfung. 1) Die Lösung eines Körnehens Kaliumferrieyanid in 10 ccm Wasser, mit 1 Tropfen Eisenehloridlösung versetzt, werde durch 1 ccm der wässerigen Codeïnchlorhydratlösung (1 = 100) nicht sofort blau gefürbt (Morphin). — 2) Die wässerige, mit Salpetersäure angesäuerte Lösung des Salzes (1 = 20) werde durch Baryumehloridlösung nicht sogleich getrübt (Schwefelsäure).

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Siehe unter Codeïnum phosphoricum, Höchstgaben: pro dosi 0,1 g, pro die 0,3 g (Ergänzb.).

† Codeïnum phosphoricum (Germ. Helv.). Codeïnae Phosphas (Brit.). Codeïnphosphat. Phosphorsaures Codeïn  $C_{18}H_{41}NO_3$ .  $H_aPO_4+2H_2O$ . Mol. Gew. = 433. Die Brit. giebt die Formel  $C_{18}H_{24}NO_4$ .  $H_aPO_4+1^3/_2H_2O$  an; das Mol. Gew. würde alsdann = 424 sein. — Das Codeïnphosphat krystallisirt unter verschiedenen Bedingungen mit verschiedenem Wassergehalt. Um das von Germ, und Helv. vorgeschriebene Präparat zu erhalten, hat man wie folgt zu verfahren.

Darstellung. Zur Darstellung von Codeïnphosphat fügt man zu 10 Th. Phosphorsänre von 25 Proc. H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> soviel (8 Th.) Codeïn, dass die Lösung gernde noch schwach sauer reagirt. Sowohl beim freiwilligen Verdansten dieser Lösung, als auch beim Fällen derselben mit einem Ueberschuss von starkem Alkohol bei gewöhnlicher Temperatur erhält man das der Germ. und Helv. entsprechende Codeïnphosphat von der Zusammensetzung:

$$C_{18}H_{21}NO_{4}$$
.  $H_{4}PO_{4} + 2H_{2}O$ .

Wird das officinelle Codeïnphosphat der eben angegebenen Zusummensetzung aus verdlinntem Alkehel unter Erwärmen umkrystallisirt, so erhält man ein wasserärmeres Präparat:

 $2[C_{10}H_{41}NO_{2}.H_{9}PO_{4}] + H_{2}O \ \mathrm{oder} \ C_{10}H_{21}NO_{3}.H_{9}PO_{4} + {}^{1}\!/_{5}H_{2}O.$ 

Ausserdem kommen im Handel noch Präparate vor, deren Phosphorsäuregehalt höher ist, als dem Verhältniss C<sub>15</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub> · H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> entsprechen wärde (E. Schmidt, Apoth.-Ztg. 1890, S. 366).

Eigenschaften. Feine weisse Krystallnadeln, welche in 4 Th. kaltem Wasser, viel sehwieriger in Alkohol löslich sind. Daher wird das Salz aus seiner kone. wässerigen Lösung durch Alkohol gefällt. Die wässerige Lösung sehmeckt bitter und reagirt schwach sauer. In der 5 proc. wässerigen Lösung des Salzes bringt Silbernitrat einen gelben Niederschlag von Silberphosphat, Kalilauge eine weisse Fällung von freiem Code'in hervor,

Bei 100° C. verliert das Codeïuphosphat alles Krystallwasser. Der Formel C<sub>18</sub>H<sub>41</sub>NO<sub>8</sub>. H<sub>4</sub>PO<sub>4</sub> + 2H<sub>8</sub>O entspricht ein Krystallwassergehalt von 8,3 Proc., der Formel C<sub>18</sub>H<sub>41</sub>NO<sub>8</sub>. H<sub>4</sub>PO<sub>4</sub> + 1<sup>1</sup>/<sub>8</sub>H<sub>9</sub>O entspricht ein solcher von 6,2 Proc. Nach Tambach und Henke entspricht das Codeïaphosphat des Haudels mehr der Formel C<sub>18</sub>H<sub>17</sub>NO<sub>8</sub>. H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> + 1<sup>1</sup>/<sub>8</sub>H<sub>4</sub>O.

Nach E. Schmidt ist es eine charakteristische Eigenschaft des reinen Codelaphosphats, sich beim Trocknen bei 100° C. nicht oder kaum grau zu färben, während unreine Handelspräparate diese Färbung annehmen.

Durch Erhitzen des Codeïns mit konc. Salzsiture auf 140° C. wird chenso wie aus

Morphin das Apomorphin gebildet.

Prüfung. Als Identitätsreaktion ist das Verhalten der Lösung des Codeins in kone. Schwefelsäure gegenüber oxydirenden Agentien anzusehen: 0,01 g Codeinphosphat löst sich in 10 eem kone. Schwefelsäure ohne Färbung. Verwendet man hierzu jedoch Schwefelsäure, welche in 100 eem 1 Tropfen Eisenchloridiösung enthält, so färbt sich die Lösung blau oder violett (vergl. hierzu S. 894).

Ueber die Reaktion mit Silbernitrat s. unter Eigenschaften.

Auf Verunreinigungen ist in folgender Weise zu prüfen: Die Lösung eines Körnchens Kaliumferrievanid in 10 eem Wasser, mit 1 Tropfen Eisenchloridlösung versetzt, wende durch 1 eem der wässerigen Codeïnphosphatlösung (1=100) nicht sofort blan gefärbt. Diese Prüfung fahndet auf eine Beimischung von Morphin. Man wird gut thun sie mit einer Durchschnittsprobe anzustellen. Der Mechanismus der Reaktion ist der, dass durch etwa beigemengtes Morphin das Kaliumferrievanid zu Kaliumferroevanid reducirt wird, so dass alsdann "Berliner Blau" entsteht. Die Beobachtung ist sofort anzustellen.

— Die wässerige, durch Salpetersäure angesäuerte (1) Lösung des Codeïnphosphates (1=20) werde durch Silbernitratlösung nicht verändert (weisse Trübung = Chlor; der Zusatz von Salpetersäure ist nothweudig, um das Silberphosphat in Lösung zu halten), durch Baryumnitratlösung nicht sogleich getrübt. (Spuren von Schwefelsäure sind daher gestattet.)

Um sich ein sicheres Urtheil fiber den Werth eines Codeinphosphates zu bilden, führt man eine Bestimmung des Codeingehaltes zweckmässig in folgender Weise aus: Man löst 0,2 g Codeinphosphat in 5 cem Wasser, setzt 3 cem Kalilauge zu und schüttelt 3 mal hintereinander mit je 5 cem Chloroform aus. Die vereinigten Chloroformauszüge werden in einem Glasschälchen verdunstet, das in Krystallen hinterbleibende Codein bei 120° C. getrocknet und gewogen. Der Rückstand muss mindestens 0,13 g (an wasserfreiem Codein) betragen und ist noch auf völlige Flüchtigkeit beim Verbreunen zu prüfen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Lichtempfindlich ist das Codeinphosphat nicht.
Anwendung. Codein ist ein Narcotieum, wirkt aber milder als Morphin. Von
dem letzteren soll es sich dadurch vortheilhaft unterscheiden, dass es keine üblen Nebenund Nachwirkungen erzeugt, auch Verstopfung nicht verursacht. Es ist daher an Stelle
des Morphius namentlich bei Kindern, schwächlicheren und alteren Personen angezeigt.

Die grösste Einzelgabe beträgt 0,1 g, die grösste Tagesgabe 0,4 g (Germ. Helv.).

+ Codeïnum sulfuricum. Codeïnsulfat. Schwefelsaures Codeïn $(C_{11}H_{c1}NO_{0})_{z}$ .  $H_{a}SO_{z} + 5H_{a}O_{z}$ . Mol. Gew. = 786.

Zur Darstellung löst man in 10 Th. erwärmter verdünnter Schwefelsäure von 1,112 spec. Gew. 10,3 Th. zerriebenes Codein  $(C_{16}H_{21}NO_0 + H_2O)$  auf. Nach dem Erkalten scheidet sich das Sulfat in langen, glänzend weissen, büschelförmig gruppirten Nadeln aus, die durch Umkrystallisiren aus beissem, mit 1 Tropfen verdünnter Schwefelsäure angesäuertem Wasser zu reinigen sind. Das leicht etwas verwitternde Salz enthält 11,45 Proc. Krystallwasser. — Löstich in 34 Th. kaltem Wasser.

 $\dagger$  Codeïnum bydrobromicum. Codeïnbromhydrat. Bromwasserstoffsaures Codeïn.  $C_{18}H_{21}NO_3$ .  $HBr+2\,H_4O.$  Mol. Gew. = 416.

Zur Darstellung neutralisirt man ein erwärmtes Gemisch von 10 Th. Bromwasserstoffslure (25 Proc.) und 40 Th. Wasser mit 9,8 Th. Codeĭn ( $C_{18}H_{21}$ .  $NO_4 + H_2O$ ). Nach dem Erkalten scheidet sich das Bromhydrat in weissen Nadeln aus, welche durch Umkrystallisiren aus Alkohol von 70 Proc. zu reinigen sind.

Weisse, glänzende, neutrale Krystallnadeln, ziemlich leicht löslich in Wasser, in verdünntem Alkohol und in 90 proc. Alkohol. Der Gehalt an Krystallwasser beträgt 8,65 Proc.

† Codeïnum salicylicum. Codeïnsalicylat. Salicylsaures Codeïn.  $C_{18}H_{21}NO_4$ .  $C_7H_{10}O_4$ . Mol. Gew. = 437.

Zur Darstellung kann man 1) eine wässerige Lösung von 10 Th. Codeïnchlorhydrat (s. S. 894) mit einer anderen wässerigen Lösung von 4,6 Th. Natriumsalicylat fällen. Der entstandene amorphe Niederschlag ist gut mit Wasser zu waschen, schliesslich zu trocknen. — 2) Eine alkoholische Lösung von 10 Th. kryst. Codeïn  $(C_{18}H_{21}NO_3+\Pi_2O)$  wird mit einer alkoholischen Lösung (von 4,35 Th.) Salicylsäure genan neutralisirt und die Lösung zur Trockne verdunstet.

Coffea. S97

Gelblichweisses, amorphes oder krystallinisches Pulver, leicht löslich in Alkohol und in Aether, sehwer löslich in Wasser, nicht löslich in Ligroïn.

Rp. Codeini phosphorici 2.0
Aquae destillatas 30,0
Sirupi Sacchari 968,0.

II. Manch. Ap.-V.

Rp. Codeini phosphorici 1.0
Sirupi Sacciuri 1000,0.

Rp. Codeiui 2,0 Spiritus 16,0 Sirupi Sacchari 880,0.

IV. Gail., Elsass-Lothr. Taxe und Hamb. Vorsehr.
Bp. Code(n) 2,0
Spiritus 50,0
Strupt Sarchari 250,0.

†Apocodeïnum hydrochloricum. Apocodeïnchlorhydrat. Saizsaures Apocodeïn. C<sub>16</sub>II<sub>19</sub>NO<sub>2</sub>. HCl. Mol. Gew. = 317,5.

Das Apocode'in leitet sich in gleicher Weise vom Code'in durch Wasserahspaltung ab wie das Apomorphin vom Morphin. Man stellt es am einfachsten dar, indem man Code'inchlorhydrat mit Zinkehlorid etwa 15 Minuten lang auf 180° C. erhitzt und die freie Base wie unter Apomorphin S. 823 angegeben abscheidet.

Das freie Apocode'n bildet braune, harzartige, amorphe Massen, welche sich in verdünnter Salzsäure mit grünlicher Farbe auflösen. Durch Neutralisation der freien Base mit Salzsäure erhält man das salzsaure Salz als gelblichgraues, amorphes Pulver, welches in Alkobol und in Wasser leicht löslich ist und ähnliche Eigenschaften wie das Apomorphin hat.

Es wirkt ühnlich wie das Apomorphin als Expectorans, und zwar giebt man es in Dosen von 0,03-0,04 g und in Tagesdosen von 0,18-0,24 g in Pillenform oder in Lösung. Subkutan 0,02-0,05 g. Neuerdings ist es auch als Schativum und Hypnoticum für die Kinderpraxis empfohlen worden.

## Coffea.

Gattung der Rublaceae - Coffeoldeae - Psychotrifnae - Ixoreae.

I. Coffea arabica L. Heimisch in Abessinien, Angola und den Mozambiqueländern, durch die Kultur in den Tropen weit verbreitet. Bis 5 m hoher Baum, der aber in der Kultur strauchig gehalten wird, mit gebüschelten, weissen, 5zähligen Blüthen und breitlanzettlichen, dünnlederigen Blättern mit am Grunde ein wenig verbundenen Nebenblättern. Die Frucht ist eine kuglige oder längliche, fleischige Steinfrucht mit zwei Steinen, von denen jeder einen Samen einschließt. Die Frucht ist erst grün, dann roth, endlich blauschwarz.

Verwendung finden die Samen Semen Coffeac. - Kaffee. Kaffeebehnen. - Café (Gall.). Fèves de café. - Coffee-beaus.

Zubereitung: Sobald die Samen reif sind, werden sie geerntet, was in der Regel dreimal im Jahre geschicht, und entweder nach der alten Methode verarheitet, indem man sie so lange trocknet, bis das Pericarp mit der Steinschale und Samenschale bröcklig wird und durch Zerstossen entfernt werden kann. Oder man wendet die nasse, west in dische Methode au, indem die Früchte Irisch mittelst einer Maschine ("Pulper") von dem fleischigen Exocarp und Mesocarp befreit werden, also mit der Steinschale, dem Endocarp, bedeckt bleiben. Diesen "Pergamentkaffee" lässt man einen Gährungsprocess durchmachen, trocknet ihn dann, stösst die Steinschale oder "Pergamenthaut" ab und entfernt schliesslich noch den grössten Thell der Samenschale, die "Silberhaut oder Schilferbaut", durch den "Polirapparat".

Beschreibung: Die Samen sind von hellgelblicher, grünlicher oder bräuulicher Farbe, auf der einen (Rücken-) Seite gewölbt, auf der anderen flach, mit einer tiefen Furche versehen. Sie bestehen zum bei weitem liberwiegenden Theil aus dem Endosperm; der kleine Embryo liegt auf der gewölbten Rückenseite am einen Ende, er zeigt eine Radicula und

Handb. d. pharm. Praxis. L.

898 Coffes.

zwei flache Cotyledonen. Im Querschnitt durch den Samen sieht man, dass das Endosperm an der Bauchseite eingebogen ist, daher die Furche. In der Furche sind stets Reste der dünnen, trocknen Samenschale enthalten, seltner auf der Aussenseite des Samens. Entwickelt sich in der Frucht nur ein Same, so ist derselbe nicht auf einer Seite abgeflacht,



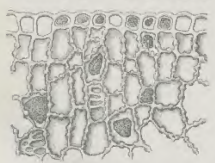
Fig. 200. (Nach MORLLER.)

Bamenschale der Kaffeebohne, st Steinzelten. 160 mal vergrößert.

sondern auch hier gewölbt, im ganzen also kuglig, eiförmig oder walzenförmig. Solche Samen sucht man heraus und bringt sie als besondere Sorte "Perlkaffee" in den Handel.

Die Samenschale, die also im Kaffee nie völlig fehlt, besteht aus dinnwandigen, leeren, zusammengefallenen Zellen und einer nicht dicht zusammenschliessenden Schicht grosser, spindelförmiger oder mehr unregelmässiger Steinzellen, mit ziemlich dicken, reich getüpfelten Wänden (Fig. 209). Diese Zellen sind auf dem Rücken von regelmässigerer Gestalt, als in der Falte des Endosperms. messen bis 500 µ in der Länge und sind bis 42 µ breit. Für den Nachweis von Kaffee sind sie von sehr grosser Wichtigkeit (vergl. aber unten).

Die Hauptmasse bildet das Endosperm: Die Zellen sind in der Regel etwas radial gestreckt, ihre Wände erscheinen im Querschnitt knotig verdickt, von der Flüche geschen mit grossen, länglichen Tüpfeln, deren Konturen wenig scharf sind (Fig. 210). Als Inhalt lässt sich Aleuron und fettes Oel leicht nachweisen. Das Gewebe des Embryo ist zart und dünnwandig, es ist für den Nachweis von Kaffee ohne Belang.



Vig. 210. (Nach MOELLER.)
Querschnitt durch das Endosperm der Kaffeebohne
160 mai vergrössert.

Bestandtheile nach Korme im Durchschnitt: Wasser 11,23 Proc., stickstoff-haltige Bestandtheile 12,07 Proc., Coffein 1,21 Proc., Fett 12,27 Proc., Zucker 8,55 Proc., stickstoffireie Extraktstoffe 33,79 Proc., Holzfaser 18,17 Proc., Asche 3,92 Proc. In der Trockensubstanz: stickstoffhaltige Bestandtheile 13,58 Proc., Coffein 1,36 Proc., Fett 13,81 Proc. Die Asche enthält Kali 62,47 Proc., Kalk 6,29 Proc., Magnosia 9,69 Proc., Eisenoxyd 0,65 Proc., Phosphorsaure 13,29 Proc., Schwefelsäure 3,80 Proc., Kieselsäure 0,54 Proc.

Nach anderen Angaben enthält die Asche auch geringe Mengen Natron (9,29 Proc.)

und Chlor (0,45 Proc.). Der also unter allen Umstlinden sehr geringe Gehalt davon ist für die Erkennung havarirten (durch Seewasser minderwerthig gewordenen) Kaffees wichtig. Der Gehalt an Coffein ist bedeutenden Schwankungen unterworfen: 0,75—2,50 Proc. Mittel etwa 1,2 Proc. Es findet sich in der Pflanze nur in der Frucht und den Blättern. Ausser dem Coffein ist neuerdings ein zweites Alkaloïd: Coffearin aufgefunden. Von

899 Coffea.

Kohlehydraten enthält der Kaffee: Rohrzucker, ein Pentosan, ein Galactan und ein Mannan (Mannose-Cellulose oder Paramannan). Das fett ist bei gewöhnlicher Temperatur flüssig, gelb, schwach sauer, es besteht aus viel Olevu, wenig Patmitin und Stearin und etwa 7 Proc. freier Oelsäure. Endlich enthält der Kaffee, an Kalk und Magnesia gebunden, Kaffeegerbsäure C18H18O8, die mit Kalilange einen Zucker CoH15O4 und Kaffeesaure CoH104 liefert. Mit Eisenchlorid giebt sie eine grane Farbung.

Sorten: Von den zahlreichen Sorten sind für Mitteleuropa die wichtigsten: Arabien: Mokka. Indien: Java, Ceylon, Menado. Amerika: 1) Westindien: Cuba, Jamaica, Domingo, Portorico. 2) Mittelamerika: Costarica, Guatemala, Nicaragua. 3) Brasilien:

Santos, Rio, Para etc.

Zusammensetzung von Kaffeesorten nach Koenig:

Bezeichnung		Stlekstoff- Substanz	Coffein	Fett	Zucker + Gumni + Dexuriu	Kaffershure	Kohlaser	Asche
Menado, gebraunt	1,53 1,57 3,49 3,54 1,59	12 13 13 14	,75 ,81 ,68 ,87	13,63 14,88 11,40 10,63 10,13	e e n t	11111	27,50 80,26 27,90	4,78 4,13 4,29 4,08 4,19 3,51
Brasilianischer, altere Sorte	11,22 11,65 8,98 0,63 13,81 1,92	(6,96) 13,92 9,87 11,23 13,86 17,18	1,18 1,16 1,08 0,82 1,48 1,44	14,27 14,10 12,60 13,59 12,17 16,51	5,96 9,55 0,43 7,40 2,45	5,84 0,87 1,24 32,35 38,61	(37,95) (48,62) 16,61 18,42	3,55 3,74 4,56 3,98 4,91

Rösten des Kaffees: Abweichend von allen anderen, ähnlichen Genussmitteln werden die Samen des Kaffees vor dem Gebrauch einem Röstprocess unterworfen, indem man sie unter beständigem Umrühren auf 200-250° C. erhitzt, bis sie eine dunkelbraune Farbe angenommen haben. Die Veränderungen, die hierbei der Kaffee erleidet, sind weit-

gebende und wichtige:

1) Der Wassergehalt wird sehr bedeutend vermindert (um durchschnittlich 18 Proc.) Das Coffein erleidet eine geringe Abnahme.
 Holzfaser, Fett und Zucker, dieser unter Caramelbildung, erleiden tiefgreifende Veränderungen. 4) Fett und Salze erleiden einige Abnahme. 5) Die Menge der in Wasser löslichen Stoffe nimmt ab. 6) Es entwickelt sich beim Rösten das für den Kaffee so charakteristische Aroma. Von den Destiliationsprodukten sind genauer charakterisirt: Aceton, Furfarol, Furfaran, Coffeen, Ammoniak, Methylamin, Trimethylamin, Ameisensaure, Essigsaure, Resorcin, Hydrochinon, Pyrrhol, Pyridin, Essigsäure, Kohlensäure, endlich ein Oel: Coffeon (Caffeol), das Methylsaligenon sein sollte, was sich neuerdings als irrig herausgestellt hat. Es ist zu bemerken, dass sich nicht alle diese Stoffe in den Röstpredukten jedes Kaffees finden. Die Gesammtmenge der flüchtigen Stoffe wird auf 0,117 Proc. angegeben, sie riechen deutlich und stark nach Kaffee. Man hat Vorrichtungen konstruirt, diese Stoffe bei der Röstung in Surrogate zu leiten, um deuselben Geruch und Geschmack des Kaffees zu verleihen.

Die Veränderungen beim Rösten ergiebt auch folgende Zusammenstellung nach Konsto:

	Wasser	Steknioff.	Coffeta	Fett	Zucker	Sonstige stickstoff- freie Ex- traktetoffe	Zollgewebe	Asche
	Procent							
Ungebrannter Kaffee Gebrannter Kaffee	11,23 1,15	12,07 18,95	1,21 1,24	12,27 14,48	8,55 0,66	33,79 45,09	18,17 19,89 57*	3,92 4,75

900 Coffee

Es ist vielfach gebräuchlich, wo das Rösten geschäftsmässig im grossen vorgenommen wird, dem Kaffee dabei gewisse Zusätze zu machen, angeblich, um ihn dadurch glänzender und ansehnlicher zu machen und um das Aroma vor Verfüchtigung zu schützen. Dieses Glasiren geschieht durch einen Zusatz von Zucker, der bis 5 Proc. betragen kann, oder durch Besprengen mit Vaselin- oder Paraffinöl. Da besonders bei Verwendung von Zucker in Wahrheit eine Gewichtsvermehrung des Kaffees beabsichtigt wird, so ist dieses Verfahren unzulässig. Der "Verband von Kaffee-Grosshändlern" hat als Grundsatz aufgestellt, dass solche Zusätze nicht mehr wie I Proc. vom Gewichte des Rohstoffes ausmachen sollen.

Ferner ist es gebräuchlich, die Bohnen vor dem Rösten mit einer warmen Lösung von Soda und Potasche zu waschen, "um die Gewebe zu lockern und um den Bohnen gewisse bitter schmeckende Stoffe zu entziehen". Durch ein solches Verfahren kann ebenfalls eine Gewichtsvermehrung der Bohnen um 5 Proc. erzielt werden. Ferner imprägnirt man die Bohnen während des Röstens mit einem Extrakt der Fruchtschalen des Kaffees (vergl. S. 902), oder der Samenschalen des Cacaos (vergl. S. 520). Zu diesem Zweck werden die Schalen mit Wasser oder stark verdünnter Salzsäure ausgekocht, die Abkochung durch Natriumkarbonat neutralisirt und durch Eindampfen koncentrirt. Auch hier wird eine Gewichtszunahme von etwa 5 Proc. beabsichtigt. — Wenn schon es sich in allen diesen Fällen nicht um den Zusatz gesundheitsschädlicher Stoffe handelt und die letztgenannten Zusätze sogar eines Werthes nicht entbehren, so sind doch alle solche Manipulationen als unzulässig zu erachten, das durch diese Zusätze vielfach ein genügendes Verdunsten des Wassers beim Rösten verhindert wird. Höchstens wäre gegon einen ganz geringen Zuckerzusatz nichts einzuwenden.

# Untersuchung des Kaffees. 1) Chemische Priifung:

Bestimmung des Coffeins: 6 g Kaffee, den man 5 mal hat durch eine enggestellte Kaffeemühle gehen lassen, werden mit Petroläther entfettet, der Rest des Petroläthers durch Erhitzen auf dem Wasserbade entfernt, dann 120 g Chloroform und 10 g Ammoniakflüssigkeit zugegeben, und während einer Stunde häufig kräftig geschättelt. Dann lässt man vollständig absetzen, trennt die Chloroformlösung ab, wägt sie, destillirt das Chloroform ab und entfernt die letzten Reste Chloroform durch Erwärmen auf dem Wasserbade und Einblasen von Luft. Der Rückstand wird wieder in einigen Tropfen Chloroform gelöst, 20 g heisses Wasser zugegeben und ohne dabei umzuschütteln das Chloroform weggekocht. Endlich wird filtrirt und das Filtrat eingedampft. Wenn nöthig, ist die Reinigung zu wiederholen. Der Rückstand ist Coffein. Bei der Berechnung ist zu berücksichtigen, dass man nicht alles Chloroform vom Kaffee hat abgiessen können, sondern in der Regel nur 100 g = 5 g Kaffee.

Zuckerbestimmung: Ein Quantum fein gemahlener, getrockneter Kaffee (10 g) wird mit Wasser extrahirt, der Auszug im Wasserbade zur Sirupskonsistenz eingedampft, mit 90—95 proc. Alkohol behandelt, filtrirt, der Rückstand auf dem Filter mit Alkohol ausgewaschen, der Alkohol verdunstet, der Rückstand mit Wasser aufgenommen und in der wässerigen Lösung Trauben- und Rohrzucker vor und nach dem Invertiren mit Fentano'scher Lösung bestimmt. — Sollte die wässrige Lösung noch in störender Weise gefärbt sein, so fällt man den Farbstoff mit wenig Bleiessig, filtrirt, entfernt das überschüssige Blei mit verdünnter Schwefelsäure und verfährt mit dem Filtrat wie oben angegeben (vergl. Saccharum).

Extraktbestimmung: 10 g fein gemahlener und getrockneter Kaffee werden mit 200 ccm Wasser in einem 350 ccm haltenden Becherglas mit Glasstab gewogen, anter Umrühren, um zu Anfang ein Uchersteigen zu verhäten, zum Kochen erhitzt, 5 Minuten im Kochen erhalten und nach dem Erkalten auf das ursprüngliche Gewicht aufgefüllt. 25—50 ccm des Filtrats werden dann in einer Platinschale eingedampft und zum konstanten Gewicht getrocknet.

901 Coffea.

Nachweis des Glasirens: Das Glasiren mit Vaselinol oder Paraffinol weist man nach, indem man 10 g der unzerkleinerten, gebrannten Bohnen zweimal mit 50 ccm Aether durchschlittelt, filtrirt, mit 50 cem Aether nachwäscht, verdunstet und den Rückstand auf

seine Verselfungsfähigkeit prüft.

Um das Glasiren mit Zucker nachzuweisen, schlittelt man 10 g unzerkleinerte Bohnen zweimal mit je 200 ccm Wasser kurze Zeit durch, wäscht mit 100 ccm Wasser nach, bringt das Filtrat auf 500 ccm und bestimmt in 200 ccm den Zucker mit Femans'scher Lösung und in 300 ccm den Extraktgehalt. Ohne Zusatz gebranute Bohnen geben dabei etwa 5 Proc. Extrakt und 0,5 Proc. Zucker resp. Fenting'sche Lösung reducirende Stoffe. - Es ist bei diesen Proben nothwendig, unverdächtige Bohnen daneben zu untersuchen.

2) Mikroskopische Prufung: Zum Nachweis von Kaffee in gemahlenem und gebranntem Kaffee oder in einem Gemenge von Surrogaten und Kaffee oder in einem andern Pulver, vergleicht man das betr. Pulver zunächst makroskopisch mit dem unverdüchtigen Kaffees, sucht verdächtige Partikel heraus und untersucht sie gesondert, indem man, wenn sie gross genug sind, in gewohnter Weise Schnitte macht und diese unter dem Mikroskop untersucht. Das übrige Pulver wird im Mörser noch atwas zerrieben und ebenfalls unter dem Mikroskop untersucht. Zum Aufhellen empfiehlt es sich, das Pulver mehrere Tage in Chloralhydratlösung (3 Th. Chloralhydrat und 2 Th. Wasser) einzulegen oder es mit verdünnter Kalilauge (5 proc.) aufzukochen. Zunächst werden die Steinzellen der Samenschale auffallen. Der Nachweis von Kaffee ist erst als erbracht zu erschten, wenn daneben auch das Parenchym des Endosperms (vergl. S. 898) doutlich erkannt ist, da es bier und da vorkommt, dass man Surrogaten die beim Verarbeiten des Kaffees (vergl. S. 897) in grosser Menge abfallende Samenschale beimengt, um für die mikroskopische Untersuchung Kaffee vorzutiluschen.

Beurthellung des Kaffees: Der Extraktgehalt soll nicht unter 20 Proc. sinken, aber auch nicht erheblich höher sein. Eine Beimengung von bereits ausgezogenem Kaffee (Kaffeesatz) drückt die Extraktmenge herab, einige Surrogate (Cichorie, Feige) geben viel mohr (vergl. S. 905).

Der Wassergehalt für grünen Kaffee beträgt 12-18 Proc., für gebrannten 2 bis

4 Proc.

Der Aschengehalt soll bei rohem Kaffee 4 Proc., bei geröstetem 5,5 Proc. nicht. überschreiten, die Bälfte davon soll in Salzsäure löslich sein.

Der Coffeingehalt soll mindestens 1,5 Proc. betragen.

Der Fettgehalt, durch Extrahiren der zerkleinerten Samen mit Petrolkther bestimmt, soll bei grünem Kaffee nicht über 14 Proc., bei gebranntem nicht über 15 Proc. sein Die unzerkleinerten Bohnen sollen an Aether nicht mehr als 1,5 Proc. Fett abgeben; das Fett soll vollkommen verseifbar sein.

Der Gehalt an Zucker (Extrahiren mit Alkohol, Invertiren des Rückstandes und Bestimmen mit Fenense'scher Lösung) soll im grönen Kaffee bis 6 Proc., im gebrannten bis 1 Proc. betragen.

Der Chlorgehalt soll 0,025 Proc. nicht überschreiten. Bei havarirtem, durch Seewasser beschädigten Kaffee ist der Chlorgehalt erheblich höher.

Anwendung. Von einer arzueilichen Verwendung des Kaffees als anregendes Mittel, bei Vergiftungen etc. kann kaum gesprochen werden, sie fällt mit derjenigen als Genussmittel zusammen. Zu erwähnen ist die äusserliebe Anwendung in Schnupfpulver (vergl. Montholin) und als desodorirendes Mittel (z. B. 0,2 g Kaffee auf 1,0 g Jodoform). Sehr ausgedehnt ist die Verwendung als anregendes Getränk, das man herstellt aus 1 Th. gerösteter und gemahlener Bohnen, 10-15 Th. kochenden Wassers in bekannter Weise. Hier und da sucht man die Löslichkeit durch den Zusatz einer geringen Menge von Soda zu erhöhen. Im Orient ist es gebräuchlich, den Kaffeesatz (die extrahirten Bohnen)

Die Gesammtmenge der in Lösung gebenden Stoffe schwankt bei der gewöhnlichen

Herstellungsmethode von 21-27. Proc.

#### Nach Koenia:

Es lösen sich im Durchschnitt	(Coffein) † - 8	Stickstoff	Oct	Stickstoff- freie Ex- traktatoffe	Anche	Darin Kali
		Proce	n t			
25,5	1,74	0,5	5,18	14,52	4,06	2,40

Wenn der Hauptantheil an der anregenden Wirkung des Kaffees auch dem Coffein zugeschrieben werden muss, so ist es doch zweifellos, dass auch andere Bestandtheile, wie die Kaffeegerbsäure und besonders die beim Rösten der Bohnen entstehenden brenzlichen Stoffe dabei mitbetheiligt sind, wodurch es sieh erklärt, dass die Wirkung des Kaffees von allen Coffein- resp. Theobrominhaltigen Genussmitteln die energischste ist, obsehon der Coffeingebalt der Thees z. B. oft ein erheblich höherer ist, und dass derselbe von manchen Personen nicht vertragen wird, die Thee ohne jeden Nachtheil geniessen. — Uebermässiger Kaffeegenuss ist unter allen Umständen schädlich, man hat nach dem Genuss von 80 g Kaffee Schwindel, Kopfschmerz, Zittern, Herzklopfen, Brechreiz beobachtet, welche Symptome erst nach mehreren Tagen schwanden.

# Surrogate und Verfälschungen des Kaffees:

Beide sind an und für sich deutlich verschieden, insofern die Surrogate den Kaffee ersetzen wollen, aber nicht den Anspruch erheben, Kaffee zu sein, was die Verfülschungen thun; freilich verwischt sich die Grenze, wenn die Surrogate unter auf Täuschung des Publikums berechneten Namen in den Handel gebracht werden; es ist in dieser Beziehung zweifelhaft, ob bei solchen Surrogaten die Bezeichnung Kaffee zugelassen werden darf, wenn derselben nicht ganz bestimmt und jeden Zweifel ausschliessend, beigefügt wird, aus welchen Substanzen das Surrogat besteht, sodass Bezeichnungen wie Cichorienkaffee, Eichelkaffee, Malzkaffee etc. zulässig sein würden, solche wie "Gesundheitskaffee, Nussbohnenkaffee" etc. dagegen nicht.

1) Verfälschungen der ganzen gebrannten Samen. Es kommen solche nicht häufig, aber doch hin und wieder vor, es handelt sich danu um künstliche Kaffeehohnen, die aus Leguminosenmehl (Lupinus), Getreide, Eicheln, Cichorienpulver etc., die man vorher gebrannt, mit einem Bindemittel (Dextrin, Traganth) geformt und dann mit einem glänzenden Ueberzug (Harz oder Zucker etc.) versehen hat. Es soll auch vorkommen, dass man solchen künstlichen Bohnen Coffein (0,5 Proc.) zusetzt. Ihre Form und Farbe ist bei oberflächlicher Betrachtung meist der der echten Bohnen recht ähnlich. Sie sinken meist im Wasser unter, wogegen Kaffee schwimmt. Beim längeren Stehen mit Wasser event unter Erwärmen zerfallen sie meist leicht, ein Harzüberzug wäre vorher mit Alkohol zu lösen, sie können dann der mikroskopischen Untersuchung unterworfen werden. Indessen sind auch künstliche Bohnen vorgekommen (aus einer Kölner Fabrik), die auch nach mehrtägigem Verweilen in heissem Wasser nicht zerfielen. Eine Fabrik in Lille war 1891 im Stande, täglich 40 Kilo künstlichen Kaffee aus Cichorien und altem Mehl zu liefern.

Hierber gehört auch die Vermengung von Kaffee mit gewöhnlichen schwarzen Bohnen. Ferner die Methode, bereits extrahirte Bohnen von neuem zu rösten und zu glasiren. Sie enthalten dann nur 1 Proc. Fett. Endlich hat man havarirten Kaffee (ungebrannt) frisch aufgefärbt, z. B. mit Bleichromat.

2) Verfälschungen und Surrogate der gebrannten und gemahlenen Bohnen. a) mit Theilen der Kaffeefrucht. Hierher gehört die Vermengung von Kaffeesurrogaten mit der bei der Zubereitung des Kaffees in grossen Mengen abfallenden Samenschale (vergl. S. 898), um für die mikroskopische Prüfung (vergl. S. 901) Kaffee vorzutäuschen.

Ferner sind hier zu nennen die Fruchtschalen des Kaffees, d. b. das fleischige Exo- und Mesocarp, das als segen. Saccakaffee oder Sultankaffee auch einen besonderen Handelsartikel bildet. Sie sind mikroskopisch nicht leicht nachzuweisen und be

903 Coffea.

sonders mit den Früchten von Ceratonia (vergl. S. 699) zu verwechseln, doch fehlen ihnen die mit Kali sich violett und mit Vanillin und Salzsäure sich roth farbenden Inhaltskörper. Zu achten ist vorkommenden Falls auf die nach aussen diekwandige Epidermis mit spärlichen Spaltöffnungen, auf das Parenchym, dessen Zellen zuweilen einen

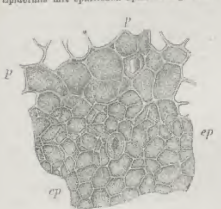


Fig. 211. (Nach MOHLLERS.) Epidermis (ep) und Parenchym (p) des Pericarps der Kaffeelrucht. 160 mal vergrossert,

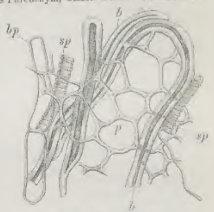


Fig 312. (Nach MORLLER.) Elemente aus dem Mesocarp der Kaffeelrucht. sp Geffiase, & Fasern, p Parenchym, bp Bastparenchym. 160 mal vergrossert.

grossen Krystall oder Krystallsand einschliessen (Fig. 211) und auf die starken Fasern der Gefässbündel (Fig. 212). Wenn, was häufig vorkommt, unter den Fruchtschalen sich auch vereinzelt das Endocarp (Porgamentschale, vergl. S. 897) befindet, so fallen dessen nach verschiedenen Richtungen verlaufende, gestreckte, reich getüpfelte Zellen, die bis 40 µ dick sind, leicht auf, dürfen aber mit den Steinzellen der Samenschale nicht verwechselt werden.

Die Fruchtschalen enthalten: Wasser 3.64 Proc., Proteïn 6,56 Proc., Asche 7,8 Proc., Phosphorskure 0,28 Proc., Rohfaser 15,0 Proc., Fett 2,86 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 64,64 Proc., Kohlehydrate 16,42 Froc. Dass man einen Auszug der Schalen car oder der Kakaoschalen zum Imprägniren von Surrogaten benutzt, ist schon erwähnt. Die Blatter des Kaffeebaumes, die bis 1,25 Proc. Coffein enthalten, werden in Afrika und auf Sumatra wie Thee verwendet.

b) mit Theilen anderer Pflanzen.

verschiedene Leguminosensamen eine bedeutende Rolle, so die von Lupinus (Kraftkaffee, \* Tragerzellen von oben. ep Culisule. p Palissaden. (Fig. 213), Cassia Sophora L. (Mogdad-Stäbchen, in Wasser verquitit die dünne Membran Kaffee, Neger-Kaffee, Kongo-Kaffee, Stephauie-

Fig. 218. (Nach MORLLER) a) mit anderen Samen. Hier spielen Gewebe der Samenschale von Cassia occidentalla, in Wasser geschen.

Cassia occidentalis L. Zellen wind dinn mit zahlreichen cuticularisirten

Kaffee), Cicer arietinum L. (deutscher, französischer Kaffee), Vicia Faba L., Parkia-Arten (Sadan-Kaffee), Astragalus baeticus L. (Stragel-Kaffee), Astragalus excapus L., Soja hispida Moznen.

Alle diese Samen sind unter dem Mikroskop schon an den Elementen der Samenschale leicht zu erkennen. Dieselbe besteht aus langgestreckten und meist ziemlich stark verdickten Palissaden und einer darunter gelegenen Schicht lückig nebeneinander stehender, in der Mitte eingezogener Zellen, den sogen. Trägerzellen (für die Unterscheidung der 904 Coffee.

einzelnen Samen vergl. Moellen, Mikroskopie der Nahrungs- und Genussmittel aus dem Pflanzenreiche 1886, S. 302 ff. und Vool, die wichtigsten Nahrungs- und Genussmittel 1898, S. 325 ff.).

Von den genannten Leguminosensamen im Ban verschieden sind diejenigen von Arschie hypogaea L. (vergl. S. 860), die als "afrikanischer Bohnenkaffee von Gebr.

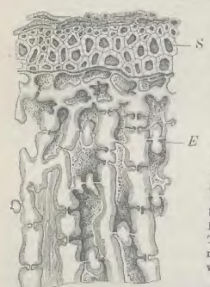


Fig. 314. (Nach MORLLER.)

Querschnitt durch den Samen von Phytelephas
macrocarpa. S Samenschale. E Endasperm.

Schmidt in Bockenheim" in den Handel gekommen sind. Es sind die gebraanten, gespaltenen und vielfach zerbrochenen Samen, die, wenn die Hälften gut erhalten sind, Kaffeebolnen nicht unähnlich sehen.

Ferner werden angeführt die steinharten Endosporme einzelner Palmen, nümlich die von Phoenix dactylifera L. und Phytelephas macrocarpa R. et. P. Die Samen der letzteren werden in grosser Masse zu Knöpfen etc. verarbeitet und die Abfälle davon sollen zerkleinert und geröstet als Kaffee verwendet werden. Beide sind leicht zu erkennen an den stark verdickten, getüpfelten Zellen des Endosperms, deren Wand wie beim Kaffee aus Cellulese (Reservecellnlose) besteht, also mit Jod und Schwefelsäure blau wird. Die Wände sind dicker wie beim Kaffee, die Tüpfel gegen die Wand schärfer abgesetzt und nach innen (gegen die primäre Membran) meist verbreitert (vergl. auch Phoenix) (Fig. 214).

Eine ziemliche Bolle spielen die Eicheln, deren zerkleinerte und geröstete Samen allein als Eichelkaffee oder mit Kaffee vermengt in den Handel gelangen (vergl. Quercus). Sie sind mikroskopisch leicht zu erkennen an den Stärkekörnchen,

die von recht unregelmässiger Gestalt, rundlich, länglich, nierenförmig, gerundet-dreieckig, knollig sein können. Daneben kommen aus wenigen zusammengesetzte Körner vor. Alle haben einen deutlichen Kernspalt. Sie messen 15—50  $\mu$  (Fig. 215). Auch wenn, wie es zuwellen vorkommt, die Eicheln gebrüht, also die Stärkekörnehen verkleistert sind, ist ihre



Fig. 315. (Nach MORLER):
Aca dem George der Eichel. zp Gefässe. zi Stärkemchi,
ep Epidermis. 300 mal vergrössert.

Umrissform in den damit erfällten und oft völlig erhaltenen Zellen noch einigermassen zu erkennen, doch wird man alsdann das Hauptaugenmerk auf die Elemente der Fruchtschale richten, die oft in Stückchen in den Eickelkaffee gelangt. Es sind in ihr kleine, stark verdickte Steinzellen charakteristisch.

6) mit Früchten:

Früchte der Ceratonia Siliqua L. (vergl. S. 699). Früchte der Fions Carica L. (vergl. S. 641). Ausser den l. c. erwähnten

Cruciferensamen sollen der Cichorie auch Traubenkerne beigemengt werden, um Feigenkaffee vorzutäuschen. Cere alienfrüchte. Für ihren Nachweis wird man sich an die Stärkekörnehen halten (vergl. S. 294), doch ist zu beachten, dass solche Kaffeesurrogate auch aus Malz, also gekeinstem Getreide hergestellt werden, wobei die Stärkekörnehen eine mehr oder weniger weitgehende Veränderung erlitten haben. Es kommen meist die ganzen

Früchte vor, doch bestehen Kaffeesurrogate aus geröstetem Mais und Reis aus grobem Pulver Gedörrte und geröstete Birnen. Ihr am meisten charakteristisches Element ist die Oberhaut, deren mit ziemlich dicken Radialwänden versehene Zellen durch zarte Wände in 3-4 Tochterzellen getheilt sind. Ferner kommen die bei den meisten Birnen vorhandenen, im Fruchtsleisch sich sindenden Gruppen stark verdickter Steinzellen in Betracht.

y) mit Pflanzenachsen:

Als solche werden geröstete und zerkleinerte Kartoffeln genannt. Ueber ihr Stärkemehl vergl. S. 294.

8) mit Wurzeln:

Cichorien, die Wurzeln kultivirter Pflanzen von Cichorium Intybus (vergl. S. 829). Es ist hier noch darauf hinzuweisen, dass man die aus Cichorie bestehenden Surrogate wieder verfälscht mit anderen Wurzeln, ebenso wie man Cichorien etc. benutzt zum Verfälschen des Feigenkaffees.

Mehr als Kuriosität mögen noch folgende Verfälschungen erwähnt werden: künstliche Bohnen aus den Samen von Phytelephas, in künstlichem Kaffee Pfefferschalen, Behnen-

mehl, Pflanmenkerne etc.

Restandtheile einiger Kaffeesurrogate nach Konne:

		43						
	Wasser	Stickstoff- haltge Sub-	Fett (Aether- extrakt)	Zucker	Sichstoff- free Ex- traktatoffe	Воћјанег	Auche	Extrakt (d. h. în Wasser bislîche Stoffe) în der Trockensubstanz
					Ртоев	n (		
Cichorien Feigen Johannisbrot Cerealien (Roggen etc.) Mulz Congo-Kaffee (roh) (geröstet) Eicheln, geschält u. geröstet Dattolkerne	13,16 12,50 5,35 12,50 7,08 18,72 4,22 12,50 9,27	6,53 4,57 8,93 12,15 13,05 39,82 27,06 6,78 5,46	2,74 2,96 3,65 8,57 2,25 1,26 1,19 4,35 8,50	4,12 15,67 87 3,25 69	83 55,66 51,74	12,07 12,34 10,15 8,45 7,38 4,41 19,26 5,02 23,97	6,19 3,21 2,09 3,55 2,83 3,70 4,63 2,07 1,44	70,50 82,50 63,71 48,53 65,00 

Für die Beurtheilung der Surroyate kommen folgende Bestimmungen und Ge-

sichtspunkte in Betracht.

1) Cichorie soll enthalten: Wasser nicht liber 15 Proc. [Schweiz 1) und Belgien)2], Fett nicht mehr wie 2 Proc. [Belgien, Oesterreich")], Extrakt 60 Proc. (Oesterreich). 50 Proc. (Belgien), Zufügen von Zucker oft bis zu 2 Proc. gestattet (Belgien), Asche 8 Proc. (Schweiz), nicht weniger als 4 Proc. (Oesterreich), davon in Salzsäure löslich 2.5 Proc. (Schweiz).

2) Feige soll enthalten: Wasser nicht über 20 Proc. (Schweiz), Fett 2,5 Proc. (Oesterreich), Extrakt 70 Proc. (Oesterreich), Asche 5 Proc. (Schweiz, Oesterreich), davon

1 Proc. in Salzsäure löslich (Schweiz).

5) Getraide sell enthalten: Wasser nicht über 8 Proc. (Schweiz), Fett 2,5 Proc. (Oesterreich), Extrakt 25 Proc., Asche 7 Proc. (Oesterreich), 4 Proc. (Schweiz) und davon I Proc. in Salzsaure löslich.

4) Mala soll enthalten: Extrakt 65 Proc.

5) Eicheln sollen enthalten: Wasser 3 Proc., Asche 4 Proc., davon 1 Proc. in Salzsäure löslich (Schweiz).

6) Rübenschnitzel aus Zuckerfabriken sollen überhaupt nicht zu Kasseesurrogaten verarbeitet werden (Oesterreich).

Gesetz vom 1. Marz 1895.

<sup>&#</sup>x27;) Schweizer Lebensmittelbuch 1899.

Vorschläge zum Codex alimentarius austriacus.

906 Coffea.

 Verdorbene, verschimmelte Surrogate, solche, die Käfer, Milben etc. enthalten, sollen nicht verwendet werden.

II. Coffea liberica Bull. In den Pflanzungen werden die Kaffeebäume durch einen Pilz Hemileia vastatrix Berk. et Br. sehr geschädigt, und alle Bemühungen seiner Herr zu werden, waren bisher vergeblich. Man hat daher versucht, für die Kultur andere Coffea-Arten ausfindig zu machen, die dem Pilz gar nicht unterworfen sind oder doch widerstandsfähiger gegen ihn sind. Als solche kommt in erster Linie die genannte Art in Betracht. Sie ist heimisch in Ober- und Niedergainen und wird gegenwärtig schon in immer steigendem Umfange kultivirt, eo in Ceylon, Java, Hinterindien, Sierra Leone, Deutsch-Ostafrika, auch Brasilien. Die Art bietet auch sonst einige Vortheile gegenüber C. arabica, insofern die Pflanzen ausserordentlich reichlich tragen, länge tragfähig bleiben und grüssere Samen produciren. Ein Nachtheil gegenüber C. arabica besieht darin, dass das Pericarp sehr hart ist und durch Gährung erst aufgelockert werden muss.

Die Samen sind etwas grösser wie die von C. arabica, aber häufig von unregelmässiger und unansehnlicher Gestalt; auch soll der Geschmack des daraus bereiteten Getränkes zuweilen weniger augenehm und etwas "ölig" sein. Daher werden sie erheblich niedriger bezahlt. Im gemahlenen und gebrannten Kaffee kann man C. liberica leicht erkennen an den Steinzellen der Samenschale. Sie haben folgende Masse;

Coffea liberica. Länge bis 770  $\mu$ , ausnahmsweise bis 880  $\mu$ . Breite bis 51  $\mu$ . Coffea arabica  $_n$  , 480  $\mu$   $_n$  , 41  $\mu$ .

Man wird also Steinzellen, die länger als 500  $\mu$  sind, der liberica zuschreiben. In Bruchstücken erkennt man sie daran, dass die innere Kontur der Wand gegenüber dem Lumen stets scharf abgesetzt erscheint, was bei C. arabica nicht so der Fall ist. Der Coffeingehalt betrug bei Samen aus Java: 1,37 Proc., bei zwei Mustern aus Malakka 1,26 und 1,35 Proc.

III. Ebenfalls in Kultur genommen ist Coffea stenophylla G. Don aus Westafrika; sie ist auch nach Westindien eingeführt. Die Samen sollen schon als "Mokka" in den Haudel kommen.

IV. Ibo-Kaffee soll ein Gemenge von Samen mehrerer Arten sein, darunter C. arabica und vielleicht Coffea Zanguebariae Lour.

V. Coffea laurina Smeathm., C. microcarpa DC., C. Zanguebariae Lour. werden in ihrer Heimath Ostafrika als Genussmittel verwendet, ebenso C. mauritiana Lam. (Café marron) auf Bourbon. Die Samen enthalten kein Coffein.

Extractum Coffeae (Erganzb.). Kaffee-Extrakt. Grob gepulverte Kaffeebohnen 2 Th. zieht man 4 Tage mit einem Gemisch aus Weingeist (87 proc.) 4 Th., Wasser 6 Th., dann nochmals 24 Stunden mit Weingeist 2 Th., Wasser 3 Th. aus, presst ab und dampft zu einem dicken Extrakt ein. — Die t. Gebrannter, fein gemahlener Kaffee 100 Th. wird zweimal je 3 Tage zuerst mit Weingeist 120 Th., Wasser 180 Th., dann Weingeist 80 Th., Wasser 120 Th. ausgezogen, die filtrirte Pressfüssigkeit auf 20 Th. eingedampft, Weingeist 5 Th. zugesetzt und zu einem dicken Extrakt eingedampft. Ausbeute 15—16 Th.

Extractum Coffene fluidum (Ergänzb.), Kaffee-Fluidextrakt. Aus mittelfein gepulverten Kaffeebohnen 100 Th. und q. s. einer Mischung aus Weingeist (87 proc.) 3 Th., Wasser 7 Th. im Verdrängungswege zu bereiten. Man beleuchtet mit 25 Th., sammelt zuerst 85 Th. und stellt 1. s. 100 Th. Fluidextrakt her. Man braucht etwa 700 Th. Lösungsmittel. Auf gleiche Weise stellt man aus gerösteten Bohnen ein Extrakt dar, wolches zur schnellen Bereitung von Kaffee auf Reisen u. s. w. dient. 2—3 Theelöffel auf eine Tusse beissen Wassers.

Man

Essentia	Coffese	ascebarata.
Enffee-	Likor	Distresion).

Rp.			Coffese tosti pulv. Vini Cognac	0,000
			Aetheris nitrosi	20,0
	4,	Spiritus	(80 proc.)	4,5 1
	ă.	Aquae		6000,0

6. Sacchari	4500,6
7. Aquan	10000,0
8, Seminis Coffene tosti pulv.	50,0
9, Tiucturae Vanillas	10,0
10. Olei Amygdalarum aetheral	
maceriri 1-5 24 Stunden, destilli	
gt eine kochend helsse Lösung von	
letzt 8-10 hinzu und filtrirt nach	24 Stunden

907

Bixturn amethyain Reveil. Reven's Mixtur gagen Trunkenhalt. Rp. Infusi Coffene tostno (25,0) 125,0 4,0 Natell chlorati 10,0 Liquoris Ammonli acetici 30,0. Stropt almplicia Innerhalb 1/2 Stunde our sweimal on nehmen.

Mixtura Coffene chininals. Mixtura Chinini sulfurici dulciliosta Hp. Infuel Coffeas toetse (10,0) 10°,0 Chiainl sulturies

80.0 Sacchari albi Umgeschüttelt 1 Weinglas voll zu nehmen.

## Mixtura Inxativa cam Comea.

Rp. 1 Seminis Coffeac tosti

2 Follorum Sennae a. Saccharl albi

4. Magnesii sulfuriel an 10,0

5. Aquae fervidae 150,0. Man übergieset I und 2 mit 5, seiht nach 1/2 Stunde ab und last 3 und 4.

#### Moranii Coffese s. S. 284.

Strupus autorthriticus Savants Sirop antigouttoux de Saveros.

lip. 1. Seminis Coffeae grosso modo pulv. 1800,0 2, Folforum Frazini excelsioria 0.00%

3. Saccharl albi git, V 4. Acidi carbollel liquefacti Q. 8.

5. Aquas calldae im Verdrängungswege erschöpft man i mittelst 5. ibet im eraten Anazugo 8, right mittelat des zweiten 2 aus, dampft letzteren eta und steltt I, a. 1000 g Sirup ber, Diareticum, Gegen Gicht und Itheums.

#### Sirupus Coffean (Diet.). Kaffeesirup.

Sp. 1, Seminis Coffess tosti subt, pulv. 200,0 2. Aguan calldac 250,0 8. Spiritus Vini Cognac 50,0 4. Sirupi simplicis obullientis 800,0; Man befeuchtet I mit 2 und 8, Aberglesst mit 4, stellt 1/4 Stunde warm, litest 24 Stunden stehen und filtrirt. Dieut zur Geschmacksverbesserung von schlecht schmeckenden (Chinin- etc.) Mixturen.

#### Strupus Coffeao compositus. Kenchhustensait.

Rp 1. Seminis Coffeee tosti gr. plv. 100,0

2. Corticis Chinae gr. plv.

5. Corticis Cinnamomi gr plv.

nh 25,0 4. Benzoca gr. plr. 100,0 5. Spiritus (90 proc.) 500,0 6. Aquae

7. Saechari Man befouchtet 1-4 mit q. s. der Mischung 6-6

sammelt durch Verdrängung 400,0 und löst darin 7. Kleineren Kindern 1 Theoloffel, grösseren 1,-1 Essloffel Smal täglich.

### Sirupus Coffees cum Morphino Mouosor.

Rp. Infusi Coffese tosine (2,5) 25,0 Sirupi simplicks concentrati 75,0 Morphial hydrochloriel 0,1.

Findet Anwendung, wenn man die beruhigende und schmerzeitlende Wirkung des Morphins zur Geltung bringen, die schlafbringende aber aufheben will.

> SITUPUS coffestus DELAHAYE. DELAHAYE'S Keuchbustensaft. Rp. Extracti Belladonnas 0,2 Strupt Coffene

Tiucturae Ipecacuanhae 5,0. Theelöffelweise mehrmals täglich.

Sirapus contra tussim convalsivam Gaudier.

Rp. Cinchenini sulfurici 0,5 Morphini hydrochlorici 0,09 Tincturae Digitalie Tincturae Stramonli & L.6 100.0. Sirupi Coffeae

Theelolfelweise 3-total taglich

Cafe'in, von Köckhitz, Brandes & Co. ist ein entölter Kaffeeauszug. Kaffee-Konserve, Flüssige. Wird aus Kaffeepulver gewonnen, indem man dasselbe mittelst heisser, mit 10 Proc. Pottasche versetzter Stärkezuckerlösung, dann nochmals mit kaltem Wasser auszieht und beide Auszüge mischt.

Coffea.

Kaffee-Essenz, Holländische, in Pulverform, besteht aus gebranntem Zucker. Kaffee-Extrakt, Flüssiger, von Gue & Colz-Grant. Ein mit kaltem Wasser gewonnener Kaffeeauszug wird mit einer Kaffeeabkochung gemischt und zum Extrakt ein-

Kaffeeglasur, zum Glänzendmachen des gebrannten Kaffees. Unter dieser Be-

zeichnung ist ein Parafanum liquidum vom spec. Gew. 0,868 angetroffen worden.

Kaffeepulver. S. Pulvis Jalapae compositus. Migrancextrakt, Schörpard's, ist ein weingeistiger Auszug aus roben Kaffeehohnen.

### Kaffee-Ersatz, Kaffee-Surrogate.

Kaffeesurrogat von BEHR wird aus Weizen, Mais und Gerste bereitet. Kaffeesurrogat von Beams, Beams's Kraftkaffee, Lupinonkaffee, besteht aus entbittertem und geröstetem Lupinensamen.

Kaffeesurrogat, Approbirtes, aus Köln, ist gebrannter, zum Theil verkoblter

Zucker. Kaffeesurrogat, Döhnen's. Getreidekorner werden gedämpft und erhalten vor dem Brennen einen Zusatz von 3 Proc. Natriumbikarbonat.

Kalfeesurrogat von George ist ein Gemisch aus geröstetem Roggenbrot, gerösteten

Erbsen und gebranntem Zucker.

Kaffeesurrogat von Leusmann & Zaren ist ein stärkemehlarmes Gemisch mit

Spuren von Coffein. Kaffeesurrogat von Pisoni ist Cichorienwurzelextrakt.

Asiatischer Kaffee, ein in Galizien gebräuchliches Surrogat, besteht aus ausge-kochtem Kaffee, Ziegelmehl, Bimstein und gebrannten Erdmandeln.

908

Komprimirter Kaffee von Ruch, Charttes & Bentre. Ein durch starken Druck in Tafeln gepresstes Kaffeepulver.

Deutscher Natronkassee von Thilo & v. Döhren soll aus Cichorien, geröstetem Getreide und Natriumbikarbonat bestehen.

Feigenkaffee, Fugine: Getrocknete und geröstete Feigen.

Fruchtkaffee von Buchmann sind geröstete Lupinensamen. Gesundheitskaffee, Homöopathischer, von Kreplin, ist gebrannter Roggen. Gesundheitskaffee, Homöopathischer, von A. Lutze erfunden, von Dr. W. Schware

verbessert, von L. Willie in Cothen, soll aus geröstetem Roggen, Mais, Erbsenmehl, Zuckerruben, Kakao und Salz bestehen.

Gesundheitskaffee, Homöopathischer, von Mosza. Bestandtheile in Proc. (abgerundet): 8,8 Wasser, 3,7 Fett, 12 Protein, 73,2 Kohlehydrate, 2,5 Mineralstoffe.

Gesundheitssparkaffee aus Braunschweig besteht aus gerösteten Getreidekornern. Jamalea-Kaffee. Kaffeesurrogate, die aus gerösteten Getreidekornern, oder Eicheln, Hülsenfrüchten, Bohnenmehl u. dergl. bestehen.

Kronen-Kaffee, ist aus rothen Hüben, Roggen, Cichorien und geröstetem Brod zu-

sammengesetzt.

LEIDENFROST'S Surrogat besteht aus Cichorien mit den Destillationsprodukten des Kaffees.

Malto-Kaffee von Benz ist schwach geröstetes Malz mit geröstetem Getreide.

Mellotin-Kaffee. Gemisch aus Kaffee, Cichorien und Dattelkernen.

Malzkaffee, Kathreiner's, besteht aus gebranntem Malz mit Kaffee- oder Kakaoschalenextrakt behandelt,

Nährkaffee, Dr. Buringen's, ist eine Mischung aus gebrannten Eicheln und ge-

brannten Getreidekörnern.

Saladin-Kaffee von Schwing in Barmen, ein Kaffeesurrogat, wird durch mehrtägiges Dämpfen und nachheriges Rösten von Maiskörnern bereitet.

Sintenis-Mocca-Sacea-Kaffee ist sin geröstetes Gemenge von Gerste und Maté.

# Coffeinum.

I. Coffeinum (Austr. Germ. Helv.). Caféine (Gall.). Caffeina (Brit. U-St.). Caffein. Raffein. Thein. Guaranin. (Psoralein)  $C_8H_{10}N_4O_9+H_2O$ . Mol. Gew. = 212.

Durstellung. Die Gewinnung des Coffeins erfolgt gegenwärtig fast nur noch aus dem Theestaub bez. Theekehricht, welcher höchstens etwa 1,7 Proc. Coffein enthält, übrigens zum Zwecke der Steuerersparniss in denaturirtem Zustande verarbeitet wird. Die Darstellung von Coffein ist zur Zeit höchst unlohnend. Während das Kilogramm Coffein vor etwa 30 Jahren noch 200 Mark kostete, stellt es sich jetzt auf 16 Mark.

Die Darstellung von Coffesn im pharm. Laboratorium ist zwar nicht lohnend, aber zu Uebungszwecken zu empfehlen. Sie lässt sich zweckmässig mit einer Bestimmung des Coffeingehaltes im Thee verbinden.

- a) Darstellung kleinerer Mengen. Man zieht 100 g gepulverten chinesischen Thee viermal mit heissem, destillirtem Wasser aus. Die filtrirten Auszüge werden eingedampft und schliesslich unter Zusutz von 10-15 g gebrannter Magnesia zur Trockno gebracht. Der trockne, gepulverte Rückstand wird alsdann mit Chloroform extrahirt. Nach dem Verdunsten des letzteren hinterbleibt in der Regel ein etwas grünlich gefärbtes "Rohcoffein", welches durch Umkrystallisiren aus heissem Wasser unter Zusatz von Thierkohle gereinigt wird.
- b) Darstellung grösserer Mengen. Die fabrikmässige Darstellung von Coffein erfolgt, wie schon bemerkt, aus dem Theestaube. Man extrahirt denselben mehrmals mit heissem Wasser, bringt die Auszüge durch Eindampfen zur Extraktkonsistenz und zieht aus diesem Extrakt, nachdem zur Abscheidung von Gerbsäure etc. Kalkmilch zugesetzt worden ist, das Coffein durch Behandeln mit Weingeist aus. Nach dem Abdestilliren des Weingeistes hinterbleibt ein Roheoffern, welches durch Umkrystallisiren aus Wasser unter Zusatz von Thierkohle gereinigt wird.

In den letzten Mutterlaugen, sirupsdicken, stinkenden Flüssigkeiten, hat Kosser. eine von ihm Theophyllin genannte neue Base gefunden, welche nach seinen Unter-

909 Coffeinum.

suchungen der Formel C.H.N.O. + H.O entspricht und = Dimethylxauthin, aber verschieden von Theobromin ist.

Eigenschaften. Coffein stellt, aus Wasser krystallisirt, weisse, biegsame, seidenglänzende Nadeln dar, welche in der Regel zu einer wolligen Masse verfilzt sind. Es löst sich in etwa 80 Th. Wasser von 15° C., oder in 2 Th. siedendem Wasser. Diese letztere Lösung erstarrt beim Erkalten zu einem Krystallbrei. Es löst sich ferner in etwa 50 Th. Weingeist von 90 Proc. oder in 150 Th. absolutem Alkohol oder in 9 Th. Chloroform, dagegen ist es weniger löslich in Aether (1:550), und noch weniger in Schwefelkohlenstoff, Benzol oder Petrolither. Das aus Wasser krystallisirte Coffein entspricht der Zusammensetzung C<sub>1</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub> + H<sub>2</sub>O. Das aus absolutem Alkohol oder Aether krystallisirte ist wasserfrei = C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>. Das wasserbaltige Coffein verliert sein Krystallwasser bei 100° C. völlig, ein Theil desselben entweicht jedoch schon beim Aufbewahren in trockner Luft, wobei das Coffein einigermaassen ein verwittertes Aussehen annimmt. Beim Erhitzen auf 180° C. sublimirt Coffein als farb- und geruchtoser Dampf, bei weiterem Erhitzen schmilzt en bei 230,5° C.

Obwohl das Coffein nicht alkalisch reagirt, so ist es doch zu den Basen zu rechnen, da man wohleharakterisirte Salze desselben mit Säuren kennt. Aus seinen Satziösungen wird das Coffe'in durch Ammoniak oder ätzende Alkalien nicht leicht gefällt, da es in Alkalien noch leichter löslich ist wie in reinem Wasser. - Die Löslichkeit des Coffeins in Wasser wird noch erheblich gesteigert durch die Anwesenheit gewisser Substanzen, wie Kaliumbromid, Natriumbenzout, Natriumsalicylat, Natriumcinnamat, Antipyrin.

Die kaltgesättigte wässerige Lösung wird durch Maxza'sches Rengens (s. S. 205) oder durch Jodlösung nicht gefällt, dagegen giebt sie mit Gerbsäure einen weissen, im

Ueberschuss des Reagens löslichen Niederschlag.

CH<sub>4</sub> · N - CH

CO · C - N · CH<sub>4</sub>

CO · C - N · CH<sub>5</sub>

CO · C - N · CH<sub>6</sub>

CO · C - N · CH<sub>6</sub>

CO · C - N · CH<sub>7</sub>

CO · C - N · CH<sub>8</sub>

CO · C - N · CH<sub>8</sub>

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Coffein ein Derivat des Xanthins und zwar Trimethyl-Xanthin (Theobard the Company of the Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Coffein

Coffein ist früher durch Methyliren des Theobromins und

neuerdings vom Dimethylharastoff und der Malousäure ausgehend vollständig synthetisch dargestellt worden.

Identitätsreaktion: Dampft man 0,1 g Coffein mit 10 ccm Chlorwasser in einem Porcellanschälchen auf dem Wasserbade zur Trockne ein, so hinterbleibt ein gelbröthlicher Fleck, welcher beim Aufblasen von Ammoniakdämpfen purpurroth wird. Beruht auf der Bildung von Amalinsäure; Ammoniakgas färbt Amalinsäure allmählich roth bis dunkelviolett und die entstandene Verbindung (= Murexovn) löst sieh mit purpurrother Farbe in Wasser; ähnliche Reaktionen geben auch Theobromin und Harnsäure = Isopurpur- (Murexid-) Reaktion. Xanthin giebt nach der Oxydation keine Färbung mit Ammoniak, wohl aber mit Kali- oder Natronlauge.

Prafung. 1) Die kaltgesättigte wässerige Lösung werde durch Jodjodkaliumlösung nicht getrübt (Trübung würde Alkaloide anzeigen, welche mit Jodlösung unlösliche Verbindungen eingehen) und durch Ammoniakflüssigkeit nicht gefärbt (färbende Vernnreinigungen. - 2) Schwefelsäure und Salpetersäure sollen mit Coffein keine Färbung geben. Rothfärbung mit Salpetersäure wurde auf Morphin oder Brucin hinweisen. Bezüglich der Färbung mit Schwefelsäure ist folgendes zu beachten: Reines Coffein löst sich in Schwefelsäure allerdings ohne Färbung auf. Dunkelfärbung könnte auf Kohlehydrate, z. B. Zucker, eine Röthung auf Salicin hinweisen. Bei den gegenwärtig im Handel befindlichen Coffeinsorten tritt in der Regel eine schwache Geibfürbung mit Schwefelsäure ein. - Gerbsäurelösung ruft in der wässerigen Coffeinlösung einen starken Niederschlag von Coffeintannat hervor, welches sich aber in einem Ueberschusse von Gerbsäure wieder auflöst. Dieses letztere Verhalten zeigen auch einige andere Alkaloïde.

Aufbewahrung. Diese erfolgt nach Austr. Germ. Helv. vorsichtig, well man sich davon überzeugte, dass das Coffein keine ganz harmlose Substanz ist. Ausserdem ist es des leichten Verwitterus wegen in gut geschlossenen Gefässen an einem nicht zu warmen Orte aufzubewahren.

Anwendung. Kleine Gaben von Coffein wirken anregend auf das Grossbirn, grosse Gaben erzeugen starke Aufregung, Ohreusausen, Beklemmungen, Schlaflosigkeit. Zittern, kurz es tritt das ausgesprochene Bild einer Vergiftung ein, die aber durch Bettwärme, Alkoholica gehoben werden kann.

Man giebt es aubkutan und innerlich bei Neuralgieen, Migräne, bei Herzkranken als Ersatzmittel der Digitalis im Stadium der gestörten Kompensation, wo es auch diuretisch wirkt. Als Antidot bei Vergiftungen mit Morphin und Curare, sowie curareartigen Substanzen. Höchstgaben: pro dosi 0,5, pro die 1,5 (Germ. Helv.). Nach Austr.: 0,2 pro dosi und 0,6 pro die.

Die Salze des Coffeins charakterisiren sich im allgemeinen durch ihre geringe Beständigkeit. Die meisten derselben werden schon durch Wasser in Coffein und die betreffende Säure zerlegt, sie entstehen also überhaupt nur bei Abwesenheit von Wasser, d. h. nur mit Coffein und koncentrirter Säure. Die Salze des Coffeins mit flüchtigen Säuren werden auch durch Erwärmen zerlegt. Trocknet man z. B. das Coffeinhydrochlorid bei 100° C., so geht die Chlorwasserstoffsäure weg und reines Coffein hinterbleibt. Da das Coffein nicht alkalisch reagirt, so kann man die Säure der Coffeinsalze titriren, als ob sie in freiem Zustande gegenwärtig wäre.

† Coffeïnum citricum (Helv. Ergänzb.). Caffeïnae Citras (Brit.). Caffeïna eltrata (U-St.). Coffeïncitrat. Citronensaures Coffeïn.  $C_8H_{10}N_4O_2$ .  $C_6H_8O_7$ . Mol. Gew. = 380.

Die Existenz dieses wiederholt angezweifelten Salzes ist durch E. Schmidt sichergestellt worden.

Darstellung. 10 Th. Coffein und 10 Th. Citronensäure werden in 20 Th. Wasser unter Erwärmen auf dem Wasserbade gelöst und diese Lösung dann unter Umrühren im Wasserbade zur Trockne gebracht.

Eigenschaften. Ein weisses krystallinisches Pulver, welches mit wenig Wasser eine klare, sirupdicke Lösung giebt, aus welcher sich beim Verdünnen mit Wasser Coffein abscheidet. Dieses löst sich bei weiterem Zusatz von Wasser, namentlich beim Erwärmen vollständig wieder auf. Die kaltgesättigte Lösung des Coffeineitrates in absolutem Alkohol röthet blaues Lackmuspapier nur sehwach (Abwesenheit grösserer Mengen freier Citronensäure). — In der wässerigen Lösung (1 = 100) erzeugt Kalkwasser, in geringem Ueberschuss zugesetzt, in der Kälte keine Trübung, wohl aber, wenn die Mischung zum Sieden erhitzt wird. Letztere Trübung verschwindet vollständig, wenn die Mischung in einem verschlossenen Gefässe erkaltet (Nachweis der Citronensäure). — Wird 1 Th. Coffeincitrat mit 10 Th. Chlorwasser auf dem Wasserbade eingedampft, so werde der gelbe Verdampfungsrückstand beim sofortigen Aufblasen von Ammoniakdämpfen purpurreth gefärbt.

Das Salz enthält 49,74 Proc. wasserfreie Citronensäure und 50,26 Proc. wasserfreies Coffeïn.

Prüfung. 1) Mit Schwefelsäure oder Salpetersäure durchfeuchtet, fürbt sich das Coffeineitrat nicht (vergl. unter Coffeinum). 2) Bei Luftzutritt erhitzt, verbreunen 0,5 g desselben, ohne einem Rückstand zu hinterlassen (mineralische Veraureinigungen). 3) In einem Gemisch gleicher Theile Chloroform und Weingeist sei es vollständig löslich. 4) Die wässerige Lösung (1 = 100) werde weder durch Baryumnitrat-, noch durch Silbernitrat-, noch durch Kaliumoxalatiösung getrübt (Schwefelsäure, Chlor, Kalk), auch nicht durch Schwefelwasserstoffwasser verändert (Braunfürbung = Blei). 5) Wird 1 g Coffeincitrat in 20 cem siedendem Wasser gelöst, die Lösung mit Natronlauge alkalisch gemacht und nach dem Erkalten dreimal mit je 15 bez. 10 bez. 10 cem Chloroform ausgeschüttelt, so sollen nach dem Verdunsten des letzteren und Trocknen des Rückstandes bei 100° C. annähernd

911 Coffernum.

0,5 g Coffein zurückhleiben. Ergünzb. (Helv. schreibt vor, dass mindestens 0,5 and böchstens 0,75 g Coffein erhalten werden sollen.)

Aufbewahrung, Anwendung. Nach Helv. und Ergänzb. vorsichtig aufzubowahren. Höchstgaben. Helv.: 0,5 pro dosi, 2,0 pro die. Erganzb.: 0,6 pro dosi,

2.0 pro die.

Coffeinum citricum effervescens. Caffeinae Citras effervescens. Brit.: Natrii bicarbonici 510,0, Acidi tartarici 270,0, Acidi citrici 180,0, Sacchari 140,0, Coffeini citrici 40,0. Caffeina citrata effervescens. U-St.: Caffeinae, Acidi citrici aa 10,0, Natrii bicarbonici 830,0, Acidi tartarici 300,0, Sacchari 350,0. Beide Mischungen sind mit einer hinreichenden Menge Alkohol in der Wärme zu granuliren.

† Coffeïnum hydrochloricum. Chlorhydrate de Caféine (Gall.). Coffeïnchlorhydrat. Salzsaures Coffein. C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>2</sub>, HCl + 2H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 266,5.

Zur Darstellung löst man eine beliebige Menge Coffein unter schwachem Erwürmen in einem müssigen Ueberschuss rauchender (1) Salzskure (s. S. 56) auf und überlässt diese Lösung über Aetzkalk der Krystallisation. Die ausgeschiedenen Krystalle

werden durch Pressen zwischen Filtrirpapier getrocknet.

Grosse, durchsichtige, farblose, monokline Krystalle, welche schon beim Waschen mit Alkohol oder Wasser in ihre Bestandtheile zerlegt werden. Beim Liegen an der Luft werden sie unter Verlust von Wasser und von Chlorwasserstoff undurchsichtig. Beim Trocknen bei 100-110° C. geht aller Chlorwasserstoff weg und es hinterbleibt reines Coffein. Im gut verschlossenen Gefässe an einem kühlen Orte aufzubewahren. Das Salz cathält rand 72,8 Proc. wasserfreies Coffein.

† Coffeïnum hydrobromicum. Bromhydrate de Caféine (Gall.). Coffeïnbromhydrat. Bromwasserstoffsaures Coffein, C,H10N4O, HBr + 2H4O, Mol. Gew. = 311.

Wird durch Auflösen von Coffein in einem Ueberschuss von schwach erwärmter Bromwasserstoffsäure in der nämlichen Weise wie das chlorwasserstoffsaure Salz dargestellt.

Grosse, farblose, durchsichtige, wahrsebeinlich monokline Krystalle, welche bei Berührung mit Wasser oder Alkohol in Coffein und Bromwasserstoffsäure zerlegt werden. Beim Liegen an der Luft entweicht ein Theil des Krystallwassers. Bei 100° C. wird es wasserfrei, indem zugleich ein Theil des Bromwasserstoffs weggeht; bei 110° C. hinterbleibt reines Coffein. Das Salz enthält rund 62,3 Proc. wasserfreies Coffein.

† Coffeinum nitricum. Coffeinnitrat. Salpetersaures Coffein. C. H. 10 N. O.

 $HNO_3 + H_4O$ . Mol. Gew. = 275.

Zur Darstellung bringt man das Coffein mit einer zur Auflösung genfigenden Menge farbloser Salpetersäure von 1,4 spec. Gew. zusammen und überlässt alsdann die erzielte Lösung, vor Licht geschützt, der Krystallisation über Actzkalk. Das Coffeinnitral scheidet sich langsam in kleinen, dicken, säulenförmigen Krystallen ab, welche durch Pressen zwischen Fliesspapier von anhaftender Mutterlauge zu befreien sind.

Durch Wasser oder durch Alkohol wird es in Coffein und Salpetersäure zerlegt. Wird es bei 100° C. getrocknet, so hinterbleibt reines Coffeïa. Das Salz enthält rund

70,5 Proc. wasserfreies Coffein.

† Coffeinum sulfuricum. Coffeinsulfat. Schwefelsaures Coffein. C. H10N1O4.

H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 292.

Zur Darstellung löst man Coffein in etwa der zehnfachen Menge heissem Alkohol, welcher mit 2 Th. kono. Schwefelsäure versetzt ist, und überlässt alsdann die Lösung an einem kalten Orte der Krystallization. Nach längerem Stehen scheidet sich das Sulfat in Form kleiner, zu Rosetten vereinigter Nadeln ab. Diese werden durch Wasser und durch Alkohol in Coffein und in Schwefelsäure zerlegt, lassen sich aber aus schwefelsäurehaltigem Alkohol unverändert umkrystallisiren. Das Salz enthält rund 66,4 Proc. wasserfreies Coffein.

II. Coffein-Doppelsalze. Das Coffein charakterisirt zieh durch eine grosse Auflöslichkeit in gewissen Salzlösungen. Man nimmt an, dass es mit diesen Salzen sog. Doppelsalze eingeht. Diese Doppelsalze des Coffe'ins lassen sich namentlich zur subkutanen Anwendung des Coffe'ins benutzen. Werden diesetben in Lösung verordnet, so würde es natürlich zulässig sein, sie ex tempore durch Auflösen der einzelnen Bestandtheile darzustellen.

† Coffeino-Natrium benzoicum (Germ. Helv.). Coffein-Natriumbenzost. 50 Th. Coffein und 59 Th. Natriumbenzost werden in 200 Th. Wasser gelöst. Die Lösung ist zu einem trocknen Pulver einzudampfen und auszutrocknen. — Farbloses, amorphes, bitter und aromatisch schmeckendes Pulver, löslich in gleichen Theilen Wasser oder in 30 Th. Weingeist. In der wässerigen Lösung (1 = 20) wird durch Salzskure eine krystallinische Ausscheidung von Benzoössure hervorgerufen, mit Ferrichlorid entsteht hellbrauner Niederschlag von Ferribenzoat. Durch Chloroform wird dem Präparate alles Coffein entzogen.

Bestimmung des Coffeingehaltes. A) Wird 1 g des Präparates in 20 ccm Wasser gelöst, mit 2 ccm Natronlauge alkalisch gemacht und die Mischung zweimal mit je 15 g Chloroform je 5 Minuten lang ansgeschüttelt, so soll die abgetrennte Chloroformlösung beim Verdunsten 0,48-0,46 g bei 100°C, getrocknetes, wasserfreies Coffein hinterlassen (Helv.). B) Werden 0,5 g Coffein-Natriumbenzoat wiederholt mit je 5 ccm Chloroform ausgekocht, so soll das abfiltrirte Chloroform nach dem Verdunsten mindestens 0,22 g trockenes Coffein hinterlassen (Germ.).

Vorsichtig aufzubewahren. Höchstgaben: pro dosi 1,0, pro die 3,0 g (Germ, Helv.).

Anwendung. Der wirksame Bestandtheil des Coffein-Natriumbenzontes ist das Coffein; das Natriumbenzoat ist nur das die Auflösung vermittelnde Medium und kommt therapeutisch wenig in Betracht. Man giebt das Präparat daher in jenen Füllen, in denen man früher Coffein verordnete, also bei Neuralgien, Migrüne, bei Herzkrankheiten im Stadium der gestörten Kompensation als Ersatzmittel der Digitalis. Hier wirkt es auch diuretisch. Man verordnet es innerlich in Form von Pulvern, Mixturen, aber wegen der leichten Löslichkeit des Präparates auch zu subkutanen Injektionen.

† Coffeïno-Natrium salicylicum (Erginzb. Helv.). Coffeïn-Natriumsalicylat. 50 Th. Coffeïn und 55 Th. Natriumsalicylat werden in 200 Th. Wasser gelöst und zu einem trocknen Pulver eingedampft (Helv.). Weisses, geruchloses, amorphes, zugleich bitterlich und süsslich schmeckendes Pulver, in 1 Th. Wasser und in 16 Th. Weingeist löslich. Die wässerige Lösung (1 = 20) giebt auf Zusatz von Salzsäure eine Ausscheidung von krystallisirter Salicylsäure. Sie wird noch in starker Verdünnung durch Ferrichlorid rothviolett gefürbt.

Bestimmung des Coffeingehaltes. A) Ergünzb.: Werden 0,5 g des Präparates mit einigen Tropfen Natriumkarbonatiösung befeuchtet, wieder eingetrocknet und dann dreimal mit je 5 ccm Chloroform unter Erwärmen ausgezogen, so soll die abgetreunte Chloroformlösung nach Verdunsten des Chloroforms mindestens 0,2 g wasserfreies Coffein hinterlassen. B) Helv.: In gleicher Weise wie Coffeino-Natrium benzoieum geprüft, soll das Präparat 43—46 Proc. wasserfreies Coffein ergeben.

Höchstgaben: pro dosi 1,0, pro die 3,0. (Erganzb. Helv.).

- † Coffeine-Natrium einnamylieum. Coffein-Natriumeinnamat. 50 Th. Coffein and 50 Th. Natriumeinnamat werden in 200 Th. Wasser gelöst und zum trockenen Pulver eingedampft. Weisses, amorphes Pulver, in 2 Th. Wasser oder in 30 Th. Alkohol löslich. Es ergebe in der unter Coffeine-Natrium benzoleum angegebenen Weise geprüft 40-45 Proc. wasserfreies Coffein.
- † Coffeino-Natrium citricum. Coffein-Natriumcitrat. 50 Th. Coffein und 50 Th. Natriumcitrat werden in 200 Th. Wasser gelöst und zum trocknen Pulver eingedampft. Es gebe, in der unter Coffeino-Natrium benzoieum angegebenen Weise geprüft, 40—45 Proc. wasserfreies Coffein.
- † Coffeino-Ammonium citricum. Coffein-Ammoniumeitrat. 50 Th. Coffein and 50 Th. Ammoniumeitrat werden in 200 Th. Wasser gelöst und zum trockneu Pulver

Coffernum. 913

eingedampft. — Es ergebe, in der unter Coffeino-Natrium benzoleum angegebenen Weise geprilft, 40-45 Proc. wasserfreies Coffein.

† Coffeine-Kalium bromatum. Coffein-Kaliumbromid. 50 Th. Coffein und 50 Th. Kaliumbromid werden in 200 Th. Wasser gelöst und zum trocknen Pulver eingedampft. — Es ergebe, in der unter Coffeine-Natrium benzoieum augegebenen Weise geprüft, 40-45 Proc. wasserfreies Coffein.

† Coffeino-Natrium jodatum. Jodocoffein Coffein-Natriumjodid. 7,1 Th. Coffein und 2,9 Th. Natriumjodid werden in 20 Th. Wasser gelöst und zum trocknen Pulver eingedampft. Soll in der unter Coffeino-Natrium benzoieum angegebenen Weise geprüft, 60—65 Proc. wasserfreies Coffein ergeben.

III. + Coffeinum phenylicum. Coffein-Phenol. Coffee-Phenol C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>N<sub>4</sub>O<sub>3</sub>. C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O + H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 300.

Wird erhalten durch Auflösen von 22,6 Th. Coffein in 10 Th. geschmolzenem Phenoe Weisse oder schwach röthliche, in Wasser leicht lösliche, nicht ätzende, krystallinische Masse. Wird zu subkutanen Injektionen augewendet und vereinigt in sich die Wirkung der Karbolsäure und des Coffeins.

1V. † Coffeinum resorcinicum. Coffein-Resorcin. Coffeo-Resorcin  $C_aH_{a0}N_aO_a$   $C_aH_{a0}O_a+H_{a0}$ . Mol. Gew. = 322.

Wird erhalten durch Auflösen von 19,3 Th. Coffein in 10 Th. geschmolzenem Resorcin. Weisse oder röthliche krystallinische Masse, in Wasser leicht löslich, Anwendung wie Coffeinum phenylicum.

Diese richtiger als "jod wasserstoffsaures Dijodooffe'in" zu bezeichnende Verbindung entsteht, wenn man eine mit verdünntem Alkolhol bereitete Coffe'inlösung, mit Jod wasserstoffsaure versetzt, dem Sonnenlichte aussetzt. Es scheiden sich alsdann metallgläuzende, dunkelgrüne Prismen aus. Die Verbindung hat die Zusammensetzung  $C_8H_{10}N_1O_2J_2$ .  $JH+1^1/_4H_4O$ . In Alkohol ist sie leicht löslich, beim Schütteln mit Wasser geht Jod in Lösung.

Bei Einführung des Coffeintrijodids in den Magen wird Jod abgespalten und dieses leicht resorbirt, ohne die Depressionserscheinungen zu verursachen, wie sie z.B. die Alkalijodide durbieten. Grannungen empficht daher das Coffeintrijodid als Jodprüparat.

Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Man halte keine allzu grossen Vorräthe.

VI. † Natrium coffeïno-sulfuricum. Coffeïnsulfosaures Natrium. Symphorol-Na. Symphorol. C<sub>2</sub>H<sub>0</sub>N<sub>4</sub>O<sub>4</sub>. SO<sub>2</sub>Na. Mol. Gew. = 296.

Zur Darstellung werden 100 Th. Chlorcoffein C<sub>8</sub>H<sub>9</sub>CiN<sub>4</sub>O<sub>2</sub> (oder eine entsprechende Menge Bromcoffein) mit 75 Th. wasserfreiem Natriumsulfit (Na<sub>2</sub>SO<sub>3</sub>) und 1000 Th. Wasser 8 Stunden im Autoklaven auf 150° C. erhitzt. Beim Erkalten scheidet sich das coffeinsulfosaure Natrium fast vollständig aus.

Weisses, krystallinisches Pulver, mit etwa 20 Th. kaltem Wasser eine stark bitter schmeckende Lösung gebend. Durch Erhitzen der wässerigen Lösung mit Mineralsäuren, z. B. Salzsäure, wird die Sulfosäure in Coffein und Schwefelsäure gespalten.

Symphorol-L ist das Lithiumsalz, Symphorol-Sr (6) ist das Strontiumsalz der Coffeïnsulfosäure.

Zur therapeutischen Verwendung gelangt meist das Natriumsalz und zwar als sieher wirkendes Diureticum bei den verschiedenen Formen der Wassersucht, auch bei Fettsucht und Fettherz in Tagesgaben bis zu 4-5 g. Das Lithiumsalz soll wegen der harnsäurelösenden Wirkung der Lithiumsalze bei Gicht und Harngries verwendet werden, das Strontiumsalz bei verschiedenen Nieren-Erkrankungen. Durch die Einführung der Sulfogruppe soll die Giftwirkung des Coffens gemildert werden.

Handb, d. pharm, Frazia, 1.

Vil. † Aethoxycoffe'inum. Aethoxycoffe'in  $C_8 H_9 (\Theta C_2 H_5) N_4 O_2$ . Mol. Gew. = 238. Nach Filehne und Dujardin-Beaumetz wird die Wirkung des Coffe'ins durch Einführung der Aethoxylgruppe in der Weise beeinflusst, dass es ähnlich wie Coffe'in Herzschlag und Blutdruck steigert, zugleich aber narkotisch wirkt.

Das Aethoxycoffein wird erhalten, indem man Coffein durch Eintragen in liberschlissiges Brom zunächst in Coffeinbromid verwandelt und alsdann durch Kochen mit alkoholischer Kalilauge die Aethoxylgruppe einführt:

$$C_8H_0N_4O_9Br + KOC_2H_b = KBr + C_8H_0N_4O_9(OC_9H_b)$$
Coffeinbroniid Katiumāthylat Aethoxycetlein

Die Konstitutionsformel ist:

$$\overbrace{\text{CO}}^{\text{N(CH}_{0})}-\underbrace{\text{C(OC}_{0}\text{H}_{0})}=\text{C}-\text{N}\underbrace{\text{CH}_{1}}_{\text{CO}}$$

Nach Thoms erfolgt der Eintritt der OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>-Gruppe am leichtesten, wenn man in eine alkoholische Lösung von Monobromcoffein die zur Bindung des Broms erforderliche Menge metallischen Natriums in kleinen Stücken einträgt und einmal aufkocht. Beim Einengen der alkoholischen Lösung scheidet sich das Aethoxycoffein in kleinen, farblosen Krystallnadeln ab, welche nötigenfalls durch Umkrystallisieren aus Alkohol oder Wasser gereinigt werden können.

Farblose Krystallnadeln, in Wasser schwerer löslich als Coffein, leicht löslich in Alkohol. Schmelzpunkt 138-139°C. Beim Eindampfen mit Chlorwasser entsteht ebenso wie aus Coffein Amalinsäure, welche sich in Ammoniak mit Purpurfarbe löst.

Vom Coffein unterscheidet sich das Aethoxycoffein durch folgende Reaktion:

Löst man 0,1 g Aethoxycoffe'n in 10 ccm siedendem Wasser, so wird auf Zusatz von Kali- oder Natronlauge die Verbindung fast vollständig gefällt, während Coffe'n unter den nämlichen Umständen in Lösung bleibt.

## Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Das durch die Einführung der Acthoxylgruppe in das Coffern dargestellte Acthoxycoffern ist ein Narcoticum. Es wirkt zwar auf Herzschlag und Blutdruck ähnlich wie Coffern, aber zugleich narkotisch. — Man giebt es in Lösung mit Natrium salicylicum in Gaben von 6,20 g bei Migräne und Trigeminusneuralgie. — Subkutane Injektionen wirken nach Ceola anästhesirend.

Mit Natrium benzoïeum und Natrium salicylicum giebt das Aethoxycoffein jeicht lösliche Doppelverbindungen. Höchstgabe 0,30 g.

Antimigraine DEMELINNE. Erfinder: ein Apotheker in Maastricht. Sechs etwa 1,5 g schwere Pulver, bestehend aus Coffein 2 Th., Antipyrin 4 Th., Zucker 4 Th.

Kephalgine gegen Migrane besteht pro dosi aus: Antipyrini 0,5, Seminis Coffeae tostee pulv. 0,5, Coffeino-Natrii salicylici 0,2.

Neuralgin ist eine Mischung von Acetanilid, Natriumsalicytat und Coffern.

Analgesinum coffe'ino-citricum "Sternmarke" wird von den Höchster Farbwerken ein dem Migränin nahestehendes Präparat (s. S. 320) genannt, welches dem französischen und schweizerischen Neuralgin gegenüber in Konkurrenz treten soll.

Elixir Cafeinae (Nat. Form.).

Rp. Cotteini
Acidi hydrotromici (25%) 1,1 g
Aquac destiliane
Elixir aromatici q. s. ad 1 l.

Pastill Coffern (Erghusb.), Rp. Coffern 0,5 Sacchuri 10,0. Flat pastill Nr. 10, Putris Acetanilidi compositus (Nat. Form.).

Rp. Acetanilidi 50,0
Coffeini 2,0
Acidi tartarici 3,3
Natril bicarbonici 45,0,

Solutio Coffeint pro injectione. Solutés de Caféine pour injections bypodermiques (Gail.).

Rp. Coffeinl 2,5
Natrii benzofel 3,0
Aquan sterilisatae q. z. (8,0) ad 10 ccm
1 ccm = 0,25 g Coffein.

915

TT. IIp. Coffeini

4,0 8.0 Natrii salleylid. Aquae sterilisatae q. s. (0,0) ad 10,0 ccm. I com = 0,4 g Coffein.

Belde Lösungen sind steriliairt abzugeben. Zu diesem Zwecke bringt man zwischen Duckelstopfen und Glas einen Faden, erhitzt 1/4 Stunde in siedendem Wasser, zieht den Faden beraus und Illast erkalten.

Tinctura Cofferal composita.

Rp. 1. Follorum These Pecco 10,0 2. Spiritus dibuti 100.0 3. Coffeini 1,0,

Man macerist 1 mit 2 rehn Tage und lost in der Kolatur B gul.

# Cola.

Cola.

Gattung der Sterculiaceae-Sterculiene.

Cola acuminata R. Br. (syn. Sterculia acuminata Beauv.). Heimisch in den Küstenländern Westafrikas von Sierra Leone bis zum Kongo und Guinea (10° nördl, Br. bis 5° südl. Br.), etwa 600 Meilen weit ins Innere gehend. Durch die Kultur verbreitet in Afrika, Asien (Java, Ceylon, Seychellen etc.), Amerika (Westindien, besonders Jamaika und Südamerika) und aus denselben häufig verwildert (Afrika, Westindien und Südamerika).

Beschreibung. Bänne von mittlerer Grösse, vom Habitus einer Rosskastanie. Blätter wechselständig, einfach bis dreilappig, lanzettlich oder oval, in eine Spitze ausgezogen, bis 20 cm lang und 10 cm. breit. Blattstiel halb so lang. Die Blätter in der Jugend sternhaarig. Blüthen in rispigen Trugdolden. Blüthe mit gelbem, 5-6 zähligen, verwachsen-blättrigen Perigon, entweder diklin oder polygam. Die männlichen Blüthen

mit 20 zweifschrigen Staubblättern, die auf kurzen Filamenten in 2 Reihen einer becherförmigen Säule angeheftet sind, die einen Rest des Gynäceums trägt. Die weibliche Blüthe mit 5 zähligem, apocarpen, oberständigen Fruchtknoten, die einzelnen Carpelle eine zurückgebogene Narbe tragend. In jedem Fach eine doppelte Reihe von Ovulis. Am Grunde des Fruchtknotees sterile Staubblätter. Die Frucht besteht aus bis 5, meist aber weniger, kurzgestielten, horizontal abstehenden, wenigsamigen Balghapseln, die bis 13 cm lang werden, bis 7 cm breit und bis 5 cm dick sind. Sie enthalten 2-6 Samen einreihig an der Bauchnaht. Das Pericarp ist dunkelbraun, stark runzelig, lederig oder holzig. Die Samen sind bis 4 cm lang, 3 cm breit and ebenso dick, durch-



Fig. 216. Kolanuss, aufgespalten. a Radicula.

schnittlich 20 g schwer. Die Gestalt ist etwa ei-kegelförmig, aber durch gegenseitigen Druck in der Frucht ziemlich unregelmässig, mindestens etwas abgeplattet. Westindische Samen sollen grösser sein, als afrikanische. Die Samenschale ist pergamentartig, rothbraun. Sie umschliesst den Embryo mit normal 2, ausnahmsweise auch bis 5, dicken Keimblättern, kleiner Plumula und Radicula (Samen mit 2 Keimblättern heissen Gonja, mit 4 Keimblättern Fatak). (Fig. 216.) Der Embryo ist im frischen Zustand weiss oder rosenroth, getrocknet rothbraun. Es sollen rothe und weisse Samen in derselben Frucht vorkommen.

Verwendung finden die Samen: Semen Cola (Ergunzb.). Nuces Colae. Nuces Colae siccatae. - Kolaniisse. Kolasamen. Guru- oder Gurraniisse. Bissyniisse. Kokkoruku. - Neix de Kola (Gall, Suppl.). Neix de Gouron ou de Sudan. Semence de Kola. - Cola-nuts. Cola-seed. Die Droge besteht gewöhnlich nur aus dem Embryo ohne Samenschale oder nur aus den getrennten Keimbiättern.

Sie sind trocken 2,5-4 cm lang, bis 3 cm breit, bis 8 g schwer, unregelmässig verbogen und abgeslacht, an der Trennungslinie der Keimblättern etwas wulstig aufgetrieben 58\*

Das Gewebe besteht aus den etwas radial gestreckten Zellen der Epidermis und einem Parenchym mit spärlichen kleinen Intercellularräumen, dessen an die Epidermis grenzende Lagen meist zusammengefallen sind. Die Zellwände sind dünn, angeblich zuweilen getüpfelt. Einzelne Zellen enthalten einen unregelmässigen Klumpen von brauner

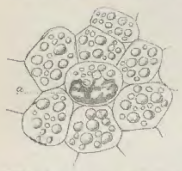


Fig. 217. Querschnitt durch das Gewebe der Kotyledonen. a Schretzelle mit braunem Klumpen.

Farbe und ausserdem wie die übrigen Zellen des Parenchyms Stärke (Fig. 217). Der braune Stoff kommt spärlicher wie in den genannten Zelleu auch sonst häufig im Parenchym vor.

Die Stärkekörnchen sind rundlich, eiförmig, bohnenförmig etc., 3-30  $\mu$  gross, meist mit Spalt und zuweilen mit deutlicher Schichtung (Fig. 218).

Forner fallen im Gewebe dünne Gefässbündel anf, die, ziemlich weit entwickelt, ein von Markstrahlen durchzogenes Xylem erkennen lassen.

Für die Erkennung der Kolanuss in Pulvermischungen verwerthbar sind nur die Stürkekörnehen.

Bestandtheile. Fett 0,585 Proc., Proteinsteffe 6,761 Proc., Theobromin 0,028 Proc., Coffein 2,848 Proc., Zucker 2,875 Proc.,

Stärke 33,754 Proc., Gummi 3,04 Proc., Cellulose 29,831 Proc., Gerbstoff 1,618 Proc., Asche 3,395 Proc., Wasser 11,909 Proc. — Der wichtigste Bestandtheil der Kolanusse ist das Coffeïn. Nach Krubel sollte dasselbe nicht im Samen präexistiren, sondern derselbe sollte frisch ein Glukosid Kolanin enthalten, das durch ein im Samen ent-



Fig. 218. Stärke der Kolanuss,

haltenes Ferment (Kolazym), durch heisses Wasser, Säuren oder das Ferment des Speichels, ja schon durch das Trocknen des Samens in Coffe'in, Glukose und Kolaroth C<sub>14</sub>H<sub>12</sub>(OH)<sub>2</sub> wenigstens theilweise zerfüllt. Dazauf sollte es zurückzuführen sein, dass der anfangs bittere Geschmack beim Kauen, der dem Glukosid zukomme, in einen süssen, von der freiwerdenden Glukose herrührend, übergehe.

Die Existenz dieses Glukosids ist mehrfach angezweiselt worden. Nach einer Ansicht soll das Kolanin ein Gemenge der als Spaltprodukte desselben angegebenen Körper sein, andere Forscher erhielten als Kolanin geringe Mengen eines

barzartigen Körpers. Neuerdings nimmt man au, dass das Coffein theils frei, theils an den Gerbstoff (Kolatannin) gebunden im Samen vorhanden sei, und die Glukose soll durch Zersetzung des glukosidischen Gerbstoffes entstehen. Jedenfalls steht fest, dass ein Theil des Alkaloids sieh nicht im freien Zustande befindet. Endlich hat man behauptet, dass Bakterien, die sich in den, um sie frisch zu erhalten, wiederholt angefeuchteten Samen vorfinden, die Veranlassung zur Bildung des als Kolanin bezeichneten Körpers geben.

Der Gehalt der Samen an Coffe In und Theobro min ist ein recht wechselnder: Der Gesammtgehalt in Procenten wird von P. Jean folgendermassen angegeben:

Kolaniisse aus Japan	1,635	Trockne Nusse vom Niger B.	0.000
n vom Kongo	1,485	Trockne Nüsse von Sierra Leone A	0,902
n n n A.	1,170 1,482	n n n n B	
FrischeNüsse(57,35%, H.O)	0.624	Nüsse von der Elfenbeinküste Havarirte Nüsse	1,864 2,170
Trockne Nüsse vom Sudar		Verschimmelte Nüsse	1,210
n n vom Niger A	1,230	n n	2,029

Es wird vorgeschlagen, Nüsse mit einem Minimalgehalt von 1,7 Proc. zu verlangen, jedenfalls sind solche, die weniger wie 1 Proc. enthalten, zurückzuweisen.

Cola. 917

Ausser dem Coffe'in und Theobromin ist auch das Kolaroth an der Wirkung wesentlich betheiligt.

Werthbestimmung der Kolanuss. Dieselbe hat den Gehalt an Coffeïn und Theobromin zu ermitteln und zwar sowohl die Menge dieser Stoffe im freien wie im gebundenen Zustande, da die letzteren von besonderer Wichtigkeit aind.

Man verführt nach Dierenich folgendermassen:

- a) Bestimmung des Gesammtalkaloïds: 10 g der feingeraspelten Droge werden mit etwas Wasser befenchtet, mit 10 g ungelöschtem, gekörnten Kalk gemischt und im Soxhlet mit Chloroform "/4 Stunden extrahirt. Dann spült man mit Chloroform nach und bringt die Lösung aunähernd zur Trockne. Den Rückstand nimmt man unter sehr gelindem Erwärmen mit 20 ccm N. Salzsäure auf und filtrirt unter sorgfültigem Nachwaschen des Filters und des Schälchens, in dem man die Lösung vorgenommen hat, in einen Scheidetrichter von 100 ccm Inhalt. Der Inhalt desselben wird mit Ammoniak stark alkalisch gemacht, eine Viertelstunde unter öfterem Umschütteln stehen gelassen und dann dreimal mit je 20 ccm Chloroform ausgeschüttelt. Die Chloroformlösung wird verdunstet und bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Der Rückstand × 10 = Procentgehalt der Nüsse.
- b) Bestimmung des Gehaltes an freiem Alkaloïd: 10 g der feingeraspelten Droge mischt man ohne Befeuchtung mit 10 g grobem Sand und extrahirt im Soxhlet 2 Stunden mit Chloroform. Die Lösung wird verdunstet und der Rückstand bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Das ist freies Coffein und Fett. Der Rückstand wird mit heissem Wasser ausgekocht, filtrirt und das Filter sorgfültig ausgewaschen. Die wässrige Lösung wird verdampft, das Roh-Alkaloïd zur Reinigung mit 20 ccm N, Salzsäure aufgenommen, filtrirt, mit Ammoniak alkalisch gemacht und wie bei a weiter verfahren. Der Rückstand × 10 ist der Gehalt an freiem Alkaloïd. Durch Subtraktion erhält man dann den Gehalt an gebundenem Alkaloïd.
- c) Einfacher und weniger umständlich ist folgende Methode zur Bestimmung des Gesammtalkalofds nach Steder, die allerdings ein etwas weniger reines Coffein liefert, aber für die meisten Fälle völlig aasreicht: 10 g Pulver der Droge werden mit 120 g Chloroform und 10 g Ammoniakfüssigkeit im Scheidetrichter während einer Stunde wiederholt kräftig geschüttelt und dann zum Absetzen bei Seite gestellt. Nach einigen Standen (nach völligem Absetzen) wird die Chloroformlösung in ein tarlrtes Kölbehen abgegossen, event. indem man sie dabei filtrirt, gewogen und abdestillirt. Der trockne Rückstand wird wieder mit einigen Tropfen Chloroform gelöst, 20 g Wasser zugegeben und auf dem Wasserbade, ohne zu schütteln, das Chloroform weggekocht. Dann wird heiss filtrirt, das Filtrat eingedampft und getrocknet, gewogen und unter Berücksichtigung der oben gewonnenen Menge Chloroformlösung berechnet.

Werthbestimmung der Kola-Präparate (Fluidextrakte, Tinkturen etc.):

- 1) Nach Dieterich zur Bestimmung des Gesammtalkalofids: 20 g des Prüparates (z. B. Fluidextraktes) dampft man zur Sirupskonsistenz ein, jedenfalls bis aller Alkohol entfernt ist und verreibt den Rückstand mit 10 g oder soviel ungelöschtem Kalk, dass eine krilmelige Masse entsteht, die man in der Patrone im Soxhlet mit Chloroform extrahirt. Man verführt dann weiter wie oben sub n. Zur Bestimmung des freien Alkalofides dampft man 20 g ebense ein, verreibt mit Sand, extrahirt ebenfalls im Soxhlet mit Chloroform und verführt weiter wie oben sub b.
- 2) Nach Siedler: Das betr. Präparat wird, wie soeben gesagt, eingedampft, mit ammoniakalischem Chloroform, das man durch Einleiten von Ammoniak in Chloroform erhält, ausgeschüttelt und nach e weiter verfahren (s. S. 806).

Falsche Kolanüsse: Es sind im Laufe der Zeit eine ganze Reihe von Samen und Früchten absichtlich oder unabsichtlich an Stelle der Kola in den Handel gekommen. Wir geben nur wenige Bemerkungen über sie, da sie sämmtlich der echten Droge so unähnlich sind, dass eine Verwechslung bei aufmerksamer Betrachtung ausgeschlossen erscheint; sie enthalten sämmtlich kein Coffein:

1) Samen der Garcinia Kola Heckel, Familie der Guttiferac, Bitter-Kola. männliche Kola, in Sierra Leone, mit dieser vielleicht identisch Garcinia floribunda Martens in Lagos, Bitter-Kola.

2) Samen der Heritiera litoralis Dryander, Familie der Sterculiaceae, Spiegel baum, Lockingglas-tree. Von der Sambesimundung durch Hinterindien bis nach

3) Samen der Pentadesma butyracea Sabine, Familie der Guttiferae, Butterbaum, Tallow tree, Kanya, in Westafrika (Sierra Leone).

4) Samen von Lucuma mammosa Juss., Familie der Sapotaceae. Heimisch in Westindien, durch die Kultur verbreitet.

5) Samen von Napoleona imperialis P. Beauv., Familie der Lecythidaceae. Heimisch in Beuin.

6) Samen von Dimorphandra Mora, Familie der Leguminosac. Heimisch in Guyana und Trinidad. Die Samen kamen 1896 nach Europa.

7) Früchte der Coula edulis Baill., Familie der Olacaceae. Heimisch in West-

afrika; die Achnlichkeit des Namens erklärt die Verwechslung.

An Stelle der echten Samen gelangen ihnen beigemengt zuweilen die anderer Arten nach Europa: Cola Ballayi Cornu (Cola v. Gabon) mit 1 Proc. Coffeen, C. digitata Masters, Ombéné Nipolo, C. gabonensis Masters, Orindé, C. sphaerosperma Heckel.

Anwendung. In Afrika finden die Kolanüsse ausserordentlich ausgedehnte Verwendung als anregendes Genussmittel bei den Eingeborenen. Man legt dort den grössten Werth darauf, sie frisch (nicht trocken) zu verwenden, und behandelt sie zu diesem Zweck mit grosser Sorgfalt, indem man sie hin und wieder anfeuchtet. In einigen Gegenden scheint es gebräuchlich zu sein, sie vor dem Genuss auskeimen zu lassen. Vielleicht ist in den frischen Nüssen die grösste Menge oder sogar die Gesammtmenge des Coffeins und Theobromins im gebundenen Zustande vorhanden, und es wird gerade auf diese Form das grösste Gewicht gelegt. Nach vielen vergeblichen Versuchen gelingt es jetzt auch, die Kolantisse frisch nach Europa zu bringen und so zu verarbeiten. Der grösste Theil gelangt aber getrocknet zu uns. Hier und da pflegt man sie auch vor der Verwendung oder Verarbeitung zu rösten, da sie hierdurch einen ansprechenden, an Kaffee erinneraden Geschmack bekommen. Indessen ist hiermit ein Verlust an Coffein und Theobromin verbunden und ansserdem wird ein grösserer Theil beider Alkaloide aus der Verbindung durch das Rösten in Freiheit gesetzt, als es beim einfachen Trocknen geschieht. So erhielt Dietenich:

Getrocknete Nüsse: Dieselben geröstet: 1,675 Proc.

Gesammt-Rohcoffern . . . 1,932 Proc. 
 Gesammt-Reincoffern
 1,732

 Freies Coffern
 1,110

 Gebundenes Coffern
 0,622
 Gesammt-Reincoffern . . . 1,362 in 0,952 0,410

Die getrockneten Nitsse enthalten rund 64 Proc. freies und 36 Proc. gebandenes, die gerösteten Nüsse aber 70 Proc. freies und nar 30 Proc. gebundenes Coffein. Es scheint danach, wenn es sich um eine möglichste Ausnutzung des Coffeins handelt, dass man dann gut thut, auf den angenehmeren Geschmack durch das Rösten zu verzichten. - Man versucht, auch bei uns die Kolanuss als Genussmittel an Stelle von Kaffee und Thee einzuführen, anscheinend bisher mit geringem Erfolge. Ausserdem verwendet man sie medicinisch bei Migrane, Neuralgien, gegen Erbrechen, Seekrankheit, Diarrhöen, ferner als stimulirendes Mittel und als Herztonicum meist in Form ihrer Präparate.

Ferner hat man mit günstigem Erfolg Futterversuche damit bei Pferden gemacht, indem man ihnen unter Entziehung eines Theiles des gewöhnlichen Futters täglich 40 Kolanilsse verfütterte. Die Pferde blieben in normalem Gesundheitszustande und hatten am Ende des Versuches an Gewicht zugenommen.

Aufbewahrung. Die trocknen Kolantisse werden an einem trocknen Orte in Holz- oder Blechgefüssen aufbewahrt. Aus den zerkleinerten und dann bei höchstens

919 Cola.

80° C. getroekneten Samen bereitet man ein grobes und ein mittelfeines Pulver für Auszüge und ein sehr feines Pulver für Pillen und Pastillen. Letzteres führen die Drogisten auch in entöltem Zustande.

Semen Colse recens. Frische Kolantisse. Um die Anfangs April nach Semen Colae recens. Frische Kolanusse. Um die Anfange April nach Europa gelangenden Samen möglichst lange frisch zu erhalten, legt man sie entweder in Bleeligefässe zwischen feuchte Sägespähne (Schlotterereck) oder in Torfmull (Bernegau), oder auch nach Art eingemachter Frichte in Zuckersaft, dem etwas Citronensaure zugesetzt oder auch nach Art eingemachter Frichte in Zuckersaft, dem etwas Citronensaure zugesetzt ist. Um die frischen Nüsse zu Pulver zu verarbeiten, schneidet man sie zuvor in dünne Scheiben und trocknet diese 24 Stunden bei höchstens 80° C. Das daraus gewonnene Scheiben und trocknet diese 24 Stunden bei höchstens 80° C. das daraus gewonnene Pulver ist alkalendreicher, als das aus der trocknen Handelswaare bereitete, und eignet sich Pulver ist alkalendreicher, als das aus der trocknen Handelswaare bereitete, und eignet sich deshalb besonders zur Darstellung der verschiedenen Kolapraparate. Solch ein aus frischen Samen besonders sorgfältig bereitetes Pulver ist die Neo-Kola von Christy & Co. in London. - Frische Kolanussscheiben werden als wichtiges Genussmittel zum Kauen

Die Hamburg-Altonaer Nährmittel-Gesellschaft (Besthorn & Gerotzen) bringt frische und trockene Kolanüsse, sowie die verschiedenen Zubereitungen daraus, in

den Handel.

Semen Colae tostum. Geröstete Kolanüsse werden aus der trocknen Handelswaare in der nämlichen Weise gewonnen, wie die gerösteten Kaffeebohnen. Man bringt die mit einem Tuche abgeriebenen Samen in eine eiserne Trammel, erhitzt sie über freiem Feuer bis weisse Dämpfe auftreten und beschleunigt das Erkalten durch Schwingen in einem Drahtsiebe. Die Ausbeute beträgt 70 bis 75 Proc. Aufbewahrung in Blechgestassen.

Verarbeitung: Am rationellsten wird es sein, frische Kolanûsse so zu verarbeiten, dass die Coffemverbindung nicht getrennt wird. Das beabsichtigt besonders die Methode von Bennegau mit Natriumphosphat, Glycerin und Alkohol (vergl. Extractum Colae), ferner die Vorschläge von Diztenich für die Extraktion Alkohol von verschiedener Stärke, aber keine Alkahen zu verwenden. Die letzten Methoden gestatten allerdings, alles Coffem und Theobromin zu extrahiren, aber nur im freien, nach den jetzt geltenden Anschauungen also weniger wirksamen Zustande. Von anderer Seite wird noch empfehlen, zur Extraktion Alkohol mit 1 Proc. Essigshure zu verwenden.

Extractum Colae. Kolaextrakt. Extrait alcoolique de noix de kola. (Gall. Suppl.). 1000 g mittelfein gepulverte Kolanüsse erschöpft man im Perkolator mit 6000 g Alkohol (60 proc.), destillirt den letzteren ab und dampft zu einem weich en Extrait ein. — Diet. lässt 1 Th. Kolanusspulver je 2 Tage mit 3 Th. Weingeist und 1 ¼ Th. Wasser, dann mit 2 Th. Weingeist und 1 Th. Wasser auszichen und die Auszüge zur Trockne eindannfen. Ausbeute 8—8,5 Proc.

Extractum Colae fluidum. Kola-Fluidextrakt. Ergänzb.: Wie Extractum Coffese fluidum (S. 906) zu bereiten. — Bernegau: 1 Kilo Kolanusspulver, nus frischen, zerriebenen und bei 80° C. getrockneten Nüssen, wird mit einer Lösung von 25 g Natriumphosphat in 150 g Glycerin und 200 g verdünntem Weingeist (60 proc.) eine Nacht stelhen gelassen, dann im Perkolator mit 10 Kilo verdünntem Weingeist erschöpft, und 1. a. 1 Kilo Extrakt hergestellt. Klar, dunkelrothbraun. Spec. Gew. = 1,0102.

Eignet sich besonders zur schnellen Bereitung von Kolawein, Kolalikör u. dergl. Man wendet es zu 2—4 g mehrmals täglich gegen Migräne und chronische Diarrhoe an. Weingeist Colae solidum. Von 1000 g des vorigen destillirt man den Weingeist Extractum Colae solidum. Von 1000 g des vorigen destillirt man den Weingeist

Extractum Colae solidum. Von 1000 g des vorigen destillirt man den Weingeist ab, fügt 700 g Milchzucker hinzu und bereitet, wie bei Extractum Uvae Ursi solidum (S. 363) angegeben, 1000 g Trockenextrakt, welches also der gleichen Gewichtsmenge Kola-(S. 563) angegeben, 1000 g Trockenextrakt, welches also der gleichen Gewichtsmenge Kolanuss antspricht. Auch kann man, um eine genaue Dosirung zu ermöglichen, zuvor den Gehalt des Fluidextraktes an Coffern bestimmen und biernach den Milchzuckerzusatz so bemessen, dass das fertige Extrakt I Proc. Gesammt-Alkalorde enthält.

Tinctura Colae. Kolatinktur. Teinture de noix de kola (Gall. Suppl.). Aus 100 Th. grob gepulverten Kolanüssen und 500 Th. Weingeist (60 proc.) durch zehntägige Maceration zu bereiten. — Dieterich: Kolanusspulver 100 Th., verdünnter Weingeist 1000 Th.

Vinum Colae (Ergänzb.). Vinum de Cola acuminata. Kolawein. Vin de noix de kola (Gall. Suppl.). — Ergänzb.; Kolanusspulver 5 Th., Südwein 95 Th. — Gall.; Kolanusspulver 6 Th., Wein von Grenache 100 Th. — Ex tempore; Kolafluidextrakt 5,0, Südwein 95,0.

Butyrum Colas BERNESLY. Kola-Butter. Rp. Extracti Colae sicci Vitella ororum duorum Lactis vaccini condens. sterii, 40,0 M. I. emulsio. Wird wie Butter auf Zwieback gestrichen. Leicht verdauliches Kähr- und Anregungamittei.

Elixir Colas (DIRTERICH). Rp. Vanifilmi 1,0 Tineturae Colae 500,0 Stropt strapticis 499,0.

Ri

Es	341	nt	ă.	Co	lac	i,
12	n.t			-		

Rρ.	<ol> <li>Samin. Coine gross. m.</li> <li>Confectionia Aurantior.</li> </ol>	pulv. 75,0 50.0
	3. Fructus Vamillae	9.0
	4 Cort. Cimpanion, teyl.	10,0
	5. Vini Portensis	400,0
	6. Spiritus	500,0
	7. Saccharl albi	250,0
m a	B. Aquae	400,0,

sht 1-4 mit 5 und 6 sus, and mischt das Filtrat mit der helssen Lösung von 7 in 8,

## Essentia Colse saccharata.

Kola-Likor (Diet.).

٥.	1.	Seminis Colon tosti Coccionellas puly,	pulv.	250,0 2,0
	8.	Arrac Spiritus (90 %)		100,0
	5.	Saccharl albi	3000,0-	8500,0 -1000,0
		Aquae Tincturae Vaniliae		5,0

8. Olei Amygdalar, aetherel gtt. III. 1-4 seht Tage digeriren, das Filtrat mit der beissen Lüsung von 5 in 6 mischen, zuletzt 7-8 biuzu-Flaten.

## Extractum Colse com Malto,

Kola-Malzextrakt Brangoau.

Rp I Extracti Colne solidi 10,0 3. Aquae destillatae ferv. 10,0 3 Extracti Malti

90,0. Man lost 1 in 2, mischt mit 3 und dampft suf 100,0 efn.

#### Morauli Colne.

Kola-Morsellen.

Rp. Extracti Colae solidi 60.0 Saccharl albi 6,000 Aquae Borne 150,0 Specier, pro morsulis 100,0, L l. a morauli (vgl S. 284).

## PostRil Colne (Diet.).

Trechisel Colse. Kols-Pastillen.

Rp. Semin. Colae tost, pulv. Saccharl albi pulv. an 500,0 Mucilagia, Tragacanthae q. 3. Mun formt 1000 Pastillen.

## Pilniae Colas.

Kela-Pillen. Rp. Semin. Colae pulverati 15.0 Radicia Liquiritiae Succi Liquiritine 53 2,5 Mnellaginia Gumul arabici q. 5. Man formt 100 Pillen.

Kaccharam Colac.

Granulae Colae. Kolasucker. Ep. 4. Seminis Coine polverati 1000,0 2, Spiritus (60 %) Q. s. 3. Spiritus (70%) Co. R. 4. Sacchari granulati

1000,0. Man erschöpft 1 mit 2 im Perkolainr, verdampit zar Trockne, löst den Rückstand in 3, tränkt mit der Lösung 4 und trocknet bei gelinder Warme, suletzt unter stetem Umrühren auf dem Wasserbade. Den gekörnten Zucker erhält man durch vorsichtiges Zerkleinern unter öfterem Absieben - Sieb II Germ. - in gleichmässigen Stückehen, ladem man die feineren Theile mittelst Sieb III tronnt 1 Th. Kolszucker antspricht 1 Th Kolasarnen.

#### Sirupus Colas-Kolasirap.

Rp. Pincturae Colne 10.0 Sirupi nimplicis 00,0 Thottures Vanillas gtt. X.

Gegen Schlaffesigkeit threibffelweise.

Tabulettae Colae BERNEGAU. Kolatabletten.

Rp. Extracti Coine solidi 50,0 Sacchari Vanillini 35,0 Pulveris Choculatar 15,0 Amyll pulverati q s.

Man mischt sorgistig und presst 100 Tabletten.

#### Tabuletiae Colae citralae.

Kolacitronensäuretabletten. Kp. Extractl Colne solidi -50.0 Saccharl Vanillel 45,0 Addi citrici 5,0 Olei Citri gtt. V

Amyli pulvemti q. s. Mon preset 100 Tabletten. Oder man atčast mit Tragenthschielm zur Masse und stieht 100 Pantillen age

### Tabulettae Colae menthatae. Kolopiefferminatabletten.

Ep Extracti Colno solidi 50,0 Succhari albi pulver. 49,0 Olel Menthae piperitae 1,0 Amyli pulverati

O. H. Man pressi 100 Tabletten. Für Touristen, Radfahrer.

## Tabulettne Colas cum Popsino.

Kolapepaintablotten. Rp. Pepsinl Acidi bydrochlorici (25%) 2,0 Sacchari Lactle puly. 38,0 Extracti Colae solidi 50,0

Amyli Mon mischt sorgfültig und presst 100 Tabletten, die in Glasgefassen abgegeben werden. Bei Verdanungsstörungen.

Vitelium Colne BERNEGAU. Kola-Eigeth-Emulsion. Ep. Extracti Colae solidi Vitella ovorum duorum Glycose Spiritus e Vino 30,0. M. f. emulsio. Anregungs- and Stärkungsmittel,

Dr. Bergmann's Kampraparate. a) Hals-Kampastillen, gegen Rachenkatarrh ctc., enthalten ausser den Bestandtheilen der Kolanuss 0,002 Thymol, je 0,02 Natr. benzore. und Borax, 0,015 Saccharin.

b) Magen-Kautabletten. Enthalten Kolanuse, phosphorsaure Ammoniakmagnesia,

gebrannte Magnesia und aromatische Zusätze.

Kola-Kaffee der Dresdener Kaffeesurrogat-Fabrik ist ein wohlschmeckender Kaffee-ersatz mit Kola und enthält in 100 Th. 3,26 Fett, 11,38 Proteinstoffe, 66,21 Kohlehydrate, 6,4 Wasser, 4,0 Mineralstoffe, 8,75 Cellulose, 0,32 Ooffen (Schwassmore).

Kolanin KNEBEL. Vom Apotheker KREWEL & Co. in Köln wird als "Kolanin Dr. KNEBEL" ein dickes und ein trockenes Extrakt in den Handel gebracht, welches den wirksamen Bestandtheil in möglichst unveränderter Form enthalten sollen; für das letztere, als Rohkolanin bezeichnet, wird ein Gehalt von 80-90 Proc. Reinkolanin angegeben. 1 Th. desselben entspricht 14 Th. der frischen Droge.

## Tinctura Kelanial.

Rp. Kolanin, Knebel (Extr. spiss.) 10,0 Spiritus dilut (68%) Melizuala täglich einen Theelöffel voll in Zuckerwaser zo nehmen.

## Elixir Kolanini.

11	P Tinetur.				0,0	
	Tinetur.				3,0	
	Tinctur	Vanilla	0		1,0	
	Saccharl	albi		8	95,0	
	Aqu, de	et.			00,0.	
R.	Melimnals	thelich	einen	bo	lben	Easioff

#### Ylunm Kolanial.

D:

voll an nehmen

Eip.	Kolapini Knebel (Extr.	spice.) 5,0
	Vini Malacensis	0,000
	Tinctur, aromatic.	0,0
	Tinctur. Zingiberia	1,0
	Tinctur, Cinnam.	1,0.
	the state of the state of the state of	TO INCOME

D. S. Mehrmals taglich since Essioffal voll zu nebiuen.

## Pilulae Kolaniul KNEHEL

Bp. Kolanin, Knebel (Extr. spiss.) 10,0 Puly. Carao depleat. Snooth lactis M. f. pillul. Nr. 100 consp. cort, cinnam. D. S. Mehrmain täglich 2 Pillen za nehmen,

Pastilli Kolanini KNEREL (0,2).

Rp. Kolanini Knebel (Extr. sleeum) 10,0 Cort. Cinnum. pulv. subt. Rhie. Zingiberia as 2,5 Cacao decleat puly. 88 17.5 Sacchar, alb. puly. M. L pastill, Nr. 50.

Mehrmala täglich eine Pastilie zu nehmen.

## Tabulettae Kolanini peptonatae. Rp. Kolanini Knebel (Extr. siceum) Pepton, e carne sicc. (Krewel) så 20,0

5.0 Puly, aromatic. Cacao decleat puly, an 27,5 Sacchar alb, palv. M f. tabulettae Nr. 100.

D. S. Mehrmain English eine Tablette (in Milch oder Wein) zu nohmen.

# Colchicinum.

Die Darstellung des Colchicins gründet sich auf die Fähigkeit des Chloroforms, wässerigen Colchicin-Lösungen das Alkalond zu entziehen, ferner auf die Beobachtung, dass die gefärbte wässerige Lösung der rohen Base an Chloroform, welches in ungenügender Menge zugesetzt wird, wesentlich nur die färbenden Veruureinigungen abgiebt, und 3) auf die Eigenschaft des Colchieins, mit dem Chloroform eine krystallisirendo Verbindung einzugehen, welche durch Umkrystallisiren gereinigt und durch siedendes Wasser wieder in thre Bestandtheile zerlegt werden kann.

++ Colchicinum (Erganzb.). Colchicin. Colchicine (franz.). Colchicina (engl.).

Cas Han NO. Mol. Gew. = 399.

Darstellung. Unzerkleinerter Colchicum-Samen wird mit heissem 90 procentigem Weingeist bis zur Erschöpfung extrahirt. Von den vereinigten alkoholischen Auszügen wird der Alkohol abdestillirt. Den hinterbleibenden Rückstand rührt man mit hinreichenden Mengen Wasser an und filtrirt die Flüssigkeit zur Abscheidung von Fett, Wachs und Harz durch mit Wasser genässte Filter. Das Filtrat wird gründlich mit Chloroform ausgeschüttelt. Von den Chloroform-Auszügen wird das Chloroform im Wasserbade abdestillirt und der hinterbleibende nicht flüchtige Rückstand wiederum in Wasser gelöst, diese Lösung filtrirt und nochmals gründlich mit Chloroform ausgeschüttelt. Aus dieser Lösung kann das Colchicin bez. das Colchicin-Chloroform nun auf zwei Wegen isolirt werden:

A. Destillirt man das Chloroform aus dem Wasserbade ab, so scheiden sich aus dem hinterbleibenden sirupösen Rückstande nach einigen Tagen schöne Rosetten und kugelförmige Aggregate nadelförmiger Krystalle ab, welche aus Colchicin-Chloroform bestehen. B. Der beim Abdestilliren des Chloroforms hinterbleibende sirupose Rückstand wird noch warm mit kleinen Mengen absoluten Alkohols so lange versetzt, als sich die hierdurch ausgeschiedenen weisslichen Massen noch lösen. Kühlt man alsdann die Lösung längere Zeit unter 0° ab, so scheidet sieh das Chloroform-Colchicin in Krystallen ab.

Das auf die eine oder die andere Weise gewonnene Chloroform-Colchicin wird durch Abpressen zwischen Filtrirpapier von der Mutterlauge befreit, alsdann in einem schräggestellten Kolben mit Wasser libergossen und so lange mit Wasserdampf destillirt, bis kein Chloreform mehr übergeht. Die im Kolben hinterbleibende wässerige Lösung des Colchicins wird im Vakuum auf flachen Schalen eingedampft und schliesslich über Actzkalk im Vakuum getrocknet oder auf Glasplatten gestrichen und in Lamellenform gebracht [ZEISEL].

Eigenschaften. Das ursprünglich firnissartige Colchicin kommt in den Handel als gelbe Blättchen oder als ein weiss-gelbes amorphes Pulver, welches sich am Lichte dunkter färbt, bei etwa 145° C. schmilzt und sich leicht in Wasser, Weingeist und Chloroform, nur wenig in Aether, fast gar nicht in Petroläther löst. - Die wässerige Lösung des Colchicins ist blassgelb gefärbt; die Färbung wird auf Zusatz von Mineralsäuren intensiver. Die wässerige Lösung des Colchicins besitzt anhaltend bitteren Geschmack, sie ist gegen Lackmus neutral und reagirt gegen Rosolsäure schwach alkalisch. Ferrieblorid verändert die kalte wässerige Lösung nicht, beim Erwärmen tritt jedoch eine braunrothe Färbung auf, welche bald in Schwarzbraun übergeht. In kaltem Wasser löst sich das Colchicin in jedem Verhältnisse, weniger leicht ist es in heissem Wasser löslich. Die Lösungen des Colchicins lenken die Ebene des polarisirten Lichtes nach links ab (1°).

Das Colchicin ist eine Base, aber seine Salze sind nur wenig bestündig, indessen

giebt es ein gut charakterisirtes Golddoppelsalz.

Durch starkverdünnte Mineralsäuren wird das Colchicin in der Külte langsam, rascher beim Erwärmen gespalten unter Aufnahme von Wasser in Colchicein und Methylalkohol

 $C_{02}H_{26}NO_6 + H_0O = C_{21}H_{28}NO_6 + CH_0.0H.$ 

Die nämliche Spaltung erfolgt, wenn das Colchicin mit stark verdünnten Astzalkalien erwärmt wird (konc. Aetzalkalien verharzen es). - Da sich in dem Colchicin haben vier Methylgruppen nachweisen lassen, so lässt sich die nähere  $C_{18}H_0(OCH_3)_8 < \frac{NH}{CO_4CH_3}$ . CH<sub>8</sub> Methylgrappen nachweisen lassen, so lässt sich die nähere Zusammensetzung desselben durch die beistehende Formel ausdriicken,

Identitäts-Reaktionen: 1) In konc. Schwefelsäure löst sich Colchicin mit eitronengelber Farbe. Bringt man in diese Lösung eine kleine Menge Salpetersäure von 1,4 spec. Gew., so entsteht prachtvolle grünblaue Färbung, welche durch Himmelblau in Roth und Gelb übergeht. Uebersättigt man diese gelbliche Lösung mit Kali- oder Natronlauge, so fürbt sie sich roth. 2) In Salpetersäure von 1,4 spec. Gew. löst es sich mit schmutzig violetter Farbe, die in Grünlich, schliesslich Gelb übergeht. Kalihydrat führt die gelbe Lösung in Roth über. 3) Konc. Schwefelslinre, der eine geringe Menge Salpetersäure zugesetzt ist, löst Colchicin mit gelbgrüner Farbe, die allmählich durch Grün, Blangrün, Blan, Violett und Weinroth in Gelb übergeht. 4) Eisenchloridlösung verändert die kalte wässerige Lösung nicht, beim Erwärmen aber tritt eine braunrothe Färbung auf, welche bald in Schwarzbraun fibergeht.

Prüfung. 1) Colchicin schmelze nach dem Trocknen über Calciumchlorid bei 145° C. und hinterlasse beim Verbrennen keinen feuerbeständigen Rückstand. 2) Wird 0,1 g Colchicin mit 0,3 g chlorfreiem Calciumkarbonat (s. S. 551) gemischt und nach Zusatz von etwas Wasser eingetrocknet und geglüht, so darf die mit Salpetersäure bewirkte Lösung des Rückstandes, nachdem sie mit Wasser bis auf 10 ccm verdünnt und filtrir! worden ist, durch Silbernitrat nicht verändert werden. Eine Trübung wird durch Silberchlorid bedingt, und dessen Bildung ist voraussichtlich darauf zurückzuführen, dass das Praparat noch Colchicin-Chloroform enthält.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt, da es, wie bereits bemerkt wurde, unter dem Einflusse des Lichtes dunklere Farbung annimmt.

Anwendung. Colchicin ist ein heftiges Gift. Schon kleine Dosen erzeugen oft Uebelkeit, Erbrechen, Durchfall, grössere Gaben erzengen bestige Gastroenteritis (Magen-Darmkatarrh) mit heftigen Durchfällen und vollkommener Anksthesie. Die Wirkung tritt bisweilen erst nach mehreren Stunden ein. Der Tod erfolgt durch Lähmung der Athmung. - Man hat das Colchiein an Stelle der Colchicum-Präparate bei Gicht und Rheuma-

923 Colchicum.

tismus empfohlen, ohne dass es sich jedoch besonders eingebürgert hat. Man giebt es in Dosen von 0,0005-0,001-0,002 g zwei- bis dreimal täglich in Pillen oder Lösung. Subkutane Injektionen sind wegen des heftigen örtlichen Reizung nicht zu empfehlen.

Höchste Gaben: pro dosi 0,005, pro die 0,015 g (Ergänzb.).

†† Coichicinum salicylicum, Colchiclasalicylat, salicylsaures Colchicla.

 $C_{22} H_{23} NO_0 \cdot C_7 H_0 O_8$ . Mol. Gew. = 537.

Wird dargestellt durch Anfeuchten einer Mischung von 1 Th. Colchicin mit 0,35 Th. Salicylsäure und Eindampfen zum trocknen Pulver. Gelbes, amorphes Pulver, in Wasser, Alkohol und Aether löslich. Man giebt es wie Colchicin in Gaben von 0,00075 g täglich vier- bis fünimal in Form von Obiatenpulvern bei Rheumatismus, Gicht.

Colchisal, wird eine in Gelatinekapseln zu verabreichende Lösung von 0,00025 g Colchicin in 0,2 g Salicylsäuremethylester genannt. Die vorstehenden Mengen beziehen sich auf den Inhalt einer Kapsel. Bei Gicht, Rhenmatismus 3-4 Kapseln täglich.

Liqueur de Laville. Ueber die Zusammensetzung dieses Geheimmittels existirt eine ganze Litteratur. Nach einer 1893 vom Königl. Sächsischen Landes-Medicinal-Kollegium veranlassten Analyse wurden folgende Daten gefunden: Spec. Gew. = 0,9955 bei 15°C. In 100 g sind enthalten: Weingeist 10,83 g, Extrakt 3,94 g, darunter Colchicin 0,081 g, Chirán 0,085 g, freie Säure als Weinsäure herechnet 0,76 g, ferner Mineralbestandtbeile 0,58 g, Wasser 84,65 g.

Ferner giebt das Korrespondenzblatt der ärztlichen Kreis- und Bezirks-Vereine in Sachsen 1803, 103 als gebräugsbliche Nachsbrung des Litters folgende Verschaft.

Sachsen 1893, 103 als gebräuchliche Nachahmung des Likors folgende Vorschrift aus Chinini sulfurici 0,1 g, Extracti Colocynthidis 0,05 g, Vini seminis Colchici 3,0, Tincturas Veratri viridis 12,0 g, Spiritus diluti 12,0 g, Vini Portensis q. s. ad 100,0 g. Achtständlich einen Theoloffel, bis reichlicher Stuhlgang erfolgt.

Liquer antigoutteux da Dr. Laville. Rhizomatis Rhei concisi, Rhizomatis Zingiberis concisi aa 150,0 Fructus Cardamomi contusi, Resinae Guajaci, Seminis Colchici gogethei 25 750 Spiritus diluti 2000, Sat Tinctura (Research)

chici contusi aa 75,0, Spiritus diluti 3000, fiat Tinctura (Reinecke).

## Colchicum.

Gattung der Liliaceae - Melanthioldeae - Colchiceae.

I. Colchicum auctumnale L. Herbstzeitlese. Wiesensafran-Nackte Jungfer. - Colchique. - Meadow Saffron. Wild Saffron.

Heimisch in Mittel, West- und Südeuropa, sowie in Algier auf Wiesen. Verwen-

dung finden:

1) der Knollen † Buibus Colchici. Colchiel Cormus (Brit.). Colchiel Radix (U-St.). Tuber Colchici. - Colchicumzwiebel. Zeitlosenwurzel. Wilde Saffranwurzel. - Bulbe de Colchique (Gall.). - Colchicum Corm. Colchicum Root.

Beschreibung: Der Knollen ist im Umriss dick-eiförmig, bis 5 cm lang, bis 4 cm breit, bis 4 cm dick, auf der einen Seite gewölbt, auf der anderen flach und, wenn im Herbst gesammelt, mit einer nicht ganz herabreichenden Längsrinne versehen, im Frühjahr gesammelt, frisch ohne Rinne, die erst beim Trocknen etwas hervortritt und am Grunde derselben mit einem Knöspehen. Im Handel findet man meist die Herbstknollen, die im Spätsommer während der Blüthe, oder kurz bevor diese aufbricht, gesammelt werden. Als ganz besonders wirksam gilt diese und die im Frahjahr vor Entwicklung der Fracht gesammelte.

Der Querschnitt lässt gegen das Centrum dunkle Punkte erkennen, kollaterale Ge-Rissbündel. Sonst besteht das Gewebe aus dünnwandigem stärkereichen Parenchym. Die Stärkekörnehen sind meist zusammengesetzt mit strahligem centralen Spalt. Frisch riecht der Knollen unangenehm, widerlich-scharf, nach dem Trocknen verschwindet der Geruch Geschmack süsslich, bitterlich, scharf kratzend. Der Sitz des Alkaloïda ist die äussere Epidermis der Zwiebelschuppe, des Knollen und das Phloëm der Gefässbundel.

Bestandtheile. Colchicin 0,066-0,085 Proc., Stärke 30 Proc., ferner Zucker, Hara, Fett etc.

Als Verwechslungen werden die Zwiebeln von Tulpen genannt.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Knollen im August, befreit sie von der äusseren, brannen Haut, von Wurzelresten und älteren Knellen und verwendet sie entweder sofort zur Darstellung der verschiedenen Zubereitungen (Gall.), oder man schneidet sie der Quere nach in Scheiben, trocknet diese bei höchstens 65° C. (Brit.) und bewahrt sie vorsichtig und vor Licht geschützt in dicht verschlossenen Gefässen auf. 3 Th. frische Knollen geben 1 Th. trockne.

Anwendung. Acusserst selten in Pulverform zu 0,1-0,3 g (Brit.), häufiger in Form der verschiedenen Auszüge in den gleichen Fällen wie die Samen (vergl. 3).

† Acetum Colchiel cum bulhis recentibus. Acétolé de colchique. Vinaigre de colchique (Gall.). Aus 200 Th. frischen, zerschnittenen Colchicumknollen, 20 Th. kone. Essigsäure und 980 Th. Weinessig (7—8 proc.) durch achtuigige Maceration zu

† Alcoolatura bulbi Colchici. Alcoolature de bulbe de colchique (Gall.). Aus gleichen Theilen frischer, während der Blüthe gesammelter Colchicumknollen und Alkohol (90 proc.) durch zehntägiges Ausziehen zu bereiten.

† Extractum Colchici. Extract of Colchicum (Brit.). Frische, geschälte Colchicumknollen quetscht man, presst aus, lässt den Saft absetzen, giesst klar ab, erhitzt bis zum Sieden, seiht durch und dampft bei höchstens 71°C. zum weichen Extrakt ein. Dosis 0,015-0,06 g.

† Extractum Colchici radicis. Extract of Colchicum Root (U-St.). 1000 g gepulverter Colchicumknollen (No. 60) befeuchtet man mit 500 ccm einer Mischung aus 350 ccm Essigsäure (36 proc.) und 1500 ccm Wasser, erschöpft im Perkolator mit dem Rest des Lösungsmittels, zulotzt mit Wasser und dampft bei höchstens 80° O. zur Pillen-

† Extractum Colchici radicis fluidum. Fluid Extract of Colchicum Root (U-St.). Aus 1000 g gepulverter Colchicumknollen (No. 60) und einer Mischung aus 600 cem Weingeist (91 proc.) und 300 cem Wasser im Verdrangungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, sammelt zuerst 850 ccm und stellt l. a. 1000 ccm Extrakt her.

Oxymel Colchiel bulbi. Mellite de Vinaigre de colchique. 10 Th. Acetum

† Tinctura Colchiel bulbi. Aus 1 Th. feingeschnittenem Colchicumknollen und

5 Th. verdanntem Weingeist.

† Vinum Celebici radicis. Colchicum Wine (Brit). Wine of Colchicum Root (U-St.). Vinum de Colchice. Vin ou Oenelé de bulbe de colchique (Gall.). Brit.: Aus 200 g Colchicamknollen (No. 20) und 1000 cem Sherry durch Maceration. U-St.: Aus 400 g gepulverten Colchicumknollen (No. 30) und einer Mischung aus 150 cem Weingeist (91 proc.) und 850 cem Weisswein im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 100 cem und sammelt, zuletzt unter Nachgiessen von q. s. Weisswein, 1000 cem Flüssigkeit. — Gall.: Aus 100 g friechen, zerschnittenen Colchicumknollen und 1000 g Roussillonwein (Grenache) durch zehntägiges Ausziehen zu bereiten. und 1000 g Roussillonwein (Grennohe) durch zehntägiges Ausziehen zu bereiten.

2) Die Blüthen: † Flores Colchici. Zeitlosenblumen. Fleurs de colchique (Gall.).

Beschreibung. Die Blüthen erscheinen im Spätsommer und Herbst (ausnahmsweise auch im Frühling), meist nur zu 1-3 au der Pflauze. Das Perigon ist trichterigglockig, mit langer, enger, zum grössten Theil im Boden steckender Röbre, mit ötheiligem Saum aus fast gleichgrossen, eiförmig lanzettlichen, zusammenneigenden Abschnitten. Staubblätter 6 (die 3 inneren oft kürzer), dem Schlunde des Perigons eingefügt, mit schaukelnden Beuteln. Fruchtknoten 3fücherig, mit 3 langen, aus der Röhre herausragenden Narben.

Bestandtheile. Colchiein 0.01-0.03 Proc.

\* Alcoolatura florum Colchici. Alcoolature de fleur de colchique (Gall.).

Aus frischen Zeitlosenblumen wie Alcoolatura bulbi Colchici.

† Saccharolatum Colchici. Saccharure de colchique. 10 Th. frischer Saft der Colchicumblüthen werden mit je 25 Th. Rohrzucker und Milchzucker gemischt und

3) Die Samen: † Semen Colchiel (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). - Zeitlosensamen. - Semence de colchique (Gall.). - Colchicum Seeds.

Beschreibung. Die im Frühjahr erscheinende Kapsel ist oblong oder kuglig, aufgeblasen, in der oberen Hälfte scholdewandspaltig aufspringend, mit zahlreichen Samen. Diese sind rundlich oder wenig eiförmig, durch gegenseitigen Druck in der Fracht oft etwas kantig, mit einer Caruncula versehen, die am frischen Samen weiss, fleischig und

925 Colchienm.

ziemlich gross ist, beim Trocknen zu einem Spitzehen zusammenschrumpft. Aussen dunkelbraun, fein grubig punktirt, wenig runzelig, von ausgeschwitztem Zucker meist etwas klebrig. - Im Querschnitt zeigt der Same innerhalb der braunen Samenschale das weissliche Endosperns mit dem kleinen Embryo. In der Samenschale ist eine der tiefer gelegenen Zellschichten Träger des Alkaloïds, vielleicht findet sich dasselbe in geringen Mengen auch im Endosperm und Embryo. Die Zellen des Endosperm haben verdickte, grob getüpfelte Wände, sie enthalten Aleuron und fettes Oel. Sie sind geruchlos, schmecken aber sehr bitter und kratzend.

Bestandthetle. Colchicin 0,2-0,4 Proc., fettes Oel 6-8 Proc., Eiweiss-

substanzen 7-20 Proc.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt im Juni und Juli die völlig reifen Samen, trocknet sie an einem schattigen Orte bei gelinder Wärme und bewahrt sie in gelben Gläsern oder Blechgeflissen vorsichtig - nach Austr, nicht über ein Jahr - suí.

Pulverung. Schwierig im Mörser zu zerstossen; man zerkleinert sie am besten zunächst auf einer Pulverisirmühle, kleine Mengen auf der in jeder Apotheke vorrättigen Mutterkornmühle, und verwandelt sie dann durch Stossen in die vorgeschriebene Pulverform.

Anwendung. Da die Samen an wirksamen Bestandtheilen reicher sind als die Blüthen und Knollen, so werden fast nur noch die aus ersteren hergestellten Prüparate gebraucht. Man wendet sie besondere bei Gicht und Rheumatismus an, auch bei Tripper und Leukorrhoe. Höchste Einzelgabe 0,2 g. Höchste Tagesgabe 1,0 g (Helv.).

† Acetum Colchiel (Erganzb.). Zeitlosenessig. Aus 10 Th. gequetschten Zeitlosensamen, 10 Th. Weingeist (87 proc.) und 90 Th. Essig (6 proc.) durch achttägiges Aus-

ziehen zu bereiten.

† Extractum Colchiel Seminum. Extr. de semine Colchici. Extrait de colchique (semence). (Ergänzb.). 2 Th. grob gepulverte Zeitlosensamen werden 6 Tage mit 15 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.), dann 3 Tage mit einem Gemisch aus je 5 Th. Weingeist und Wasser ausgezogen, die Pressilüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft. In Wasser trübe löslich. Ausbeute 18-20 Proc. Dosis max. 0,1, pro die 0,2 (n. Lewis).

- Gall.: Wie Extr. do radice Belladonnae Gall. (S. 469) zu bereiten.

† Extractum Colchici (seminis) fluidum. Zeitlosen-Fluidextrakt. — Ex-

Textractum Colchiel (seminis) fluidum. Zeitlosen-Fluidextrakt. — Extrait fluide de colchique. — Fluid Extract of Colchicum Seeds. Helv.: 100 Th. Zeitlosensamen (V) werden im Verdrängungswege mit einer Mischung aus gleichen Theilen Wasser und Weingeist (94 proc.) erschöpft ). Man flingt zuerst 90 Th. auf, dampft die abrigen Auszüge zu einem dünnen Extrakt ein, löst in 40 Th. Wasser, filtrirt, verdunstet auf 10 Th., sodass l. a. im ganzen 100 Th. Fluidextrakt gewonnen werden. Gröste Einzelgabe 0,05 g., grösste Tagesgabe 0,1 g. U-St.: Aus 1000 g gepulverten Zeitlosensamen (No. 30) und einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc.) und 300 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 ccm, sammelt zuerst 850 ccm und stellt l. s. 1000 ccm Fluidextrakt her. Es sind 6—7000 g Lösungsmittel erforderlich.

† Extractum Colchiel acidum. 100 Th. grob gepulverte Zeitlosensamen digerit man mit einer Mischung von 100 Th. Weingeist, 100 Th. Wasser und 30 Th. verdännter Essigsäure (von 30 Proc.), zieht dann mit destillirum Wasser aus und dampft die Auszüge im Porcellangethss (!) zu einem dicken Extrakt ein.

† Tinctura Colchiel (Germ. Helv. Gall.). Tinctura Colchiel se minis (Austr. Brit. U-St.). Zeitlosentinktur. Zeitlosensamentinktur. — Teinture ou Alcoolé de colchique (sem ence). — Tincture of Colchicum Seeds. Germ.: Wie Tinctura Aconiti (Germ. S. 155). — Helv.: Wie Tinctura Capsici (Helv. S. 606). — Austr.: Wie Tinctura Aconiti (Austr. S. 155). — Brit.: Aus 200 g gepulverten Colchicumsamen (No. 30) und q. s. Weingeist (45 proc.) bereitet man im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur. — U-St.: Aus 150 g gepulverten Colchicumsamen und einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc.) und 400 ccm Wasser 1000 ccm Tinktur ebonso. — Gall.: Wie Tinctura Cocae (Gall. S. 869).

<sup>1)</sup> Es sei an dieser Stelle darauf hingowiesen, dass es ein Irrthum ist, beim Verdrängungsverfahren aus der Farbe der abtropfenden Flüssigkeit beurtheilen zu wollen, ob eine Droge erschöpft ist oder nicht. Denn einmal kann das Perkolat nahezu farblos abfliessen, und doch noch reich an wirksamen Bestandtheilen sein, ein ander Mal trotz deutlicher Färbung nichts von jenen enthalten. Man prüft daher durch den Geschmack oder den Geruch, bei alkaloidreichen Drogen aber mit Mayen's Reagens, Tanninlosung oder einem der sonstigen, allgemeinen Alkalord-Reagentien (S. 205-210).

Grösste Einzelgabe: Austr.: 1,5. Brit.: 0,3-0,9. Germ.: 2,0. Helv. 1,0. Grösste Tagesgabe: " 5,0. " - " 5,0. " 3,0.

Viaum Colchiei (Germ. Helv.). Vinum Colchiei seminis (Austr. U-St.). Zeitlosen wein. Zeitlosen samen wein. — Vin ou Oenolé de colchique (semence) (Gall.). — Wins of Colchicum Seed. Germ.: Aus 1 Th. grob gepulverten Zeitlosen-samen und 10 Th. Kereswein durch achthigiges Ausziehen. — Helv.: 1 Th. Zeitlosen-samen und 10 Th. Marsalawein. — Austr.: Aus 5 Th. zerstossenen Zeitlosen-samen und 50 Th. Malagawein durch sechstägiges Digeriren. (Hungar. hat das Verhältniss 1:5). — U-St.: 150 g gepulverte Colchicumsamen (No. 30) macerirt man 7 Tags mit 900 cem einer Mischung von 150 cem Weingeist (91 proc.) und 850 cem Weisswein, filtrirt und wäscht den Filterinhalt mit dem Rest der Mischung, dann mit q. s. Weisswein, bis das Filtrat 1000 cem beträgt. — Gall.: Wie Vinum Cocae (Gall. S. 870).

Hochstgaben wie bei Tinctura Colchiei. Tinctura und Vinum Colchiei werden zur Vermeidung der drastischen Wirkung häufig mit Opiumtinktur zusammen verordnet.

Enema antarthriticam FONTAINE Rp Tincturne Colchiel 5,0 Aquae destillatae 150,0,

Guttue antarthriticae Giondano. Rp. Vini Colchici (seminis) 12,0 Tincturae Opii simplicia 2,0. Dreimai taglich 90 Tropfen. Bel Gleht und Rhoums.

Guttae antirhoumaticae Blasius. Rp. Tincturae Cofehlel seminis Tincturas Guajaci hil 10,0. Dreimal täglich 20-30 Tropfen. Bei chronischem Ahenmatismus.

Guttae colchica-guajacinae. Rp. Thictume Colchici seminia Tineturae ligal Guajaci \$3 10,0. Dreistundlich 10 Tropfen, steigend.

Mol Colchiel DIETERICH. Mellitum Colchici bulbi. Zeitlonenhonig. Rp. 1, Bulhi Colchict gross, pulv. 10,0

2. Aquae destillatae 60,0 8. Spiritus (90°) 25,0 4. Mellis depurati

Man macerirt 1 mit 2 24 Stunden, presst, kucht auf, setzt 3 hinau, filtrirt nach 2t Stunden, fügt 4 bings, and dampft and 100,0 elu

Mixtura antarthritica Soudanous. Rp. Magnesil carbonici 7,5 Aquae Menthae piperitae 100,0 Aceti Colchici Sirupl Aurantil corticis 20,0. Prejatfindlich einen Esstöffel. Gichtmittel.

> Mixtura diuretica Soberniem. Rp. Kaill carbonici 2,5 Acetl Colchiel semin. 90,0 Spiritus Juniperi 30,0 Spiritus Aetheris nitrosi 4,0 Aquae destillatee 150,0.

Alle 2-3 Stunden einen Essiöffel.

Mixtura pectoralis autarthritica. WEATHERHEAD. Rp. Decord Althorac radic. (e 10,0) 250,0 Vini Colchici seminis Vini Iperacuanhan 1-2standlich 1 Esslöffel. Hustenmittel für Gieht-

> Oxymel Colchict Ph. Germ. L. Zeitlosen-Sauerhonig. lip. Aceti Colchici 50,0 Mellis depurati 100,0

mischt man und dampft im Wasserbade ein auf 100,0.

Pilulas autarthriticas BECQUERRI. itp. Seminia Colchici pulv. 1,0 Extracti Digitalia 3,0, Chiniat sulfuriel M. f. pilulae 20. 1-8 Pillon 3-4mal taglick.

Pilulae autarthriticae Mayer, Rp. Chinini sulfurici 2.5 Addi tartarici 1.0 Extractl Colchiel 1,5 Foliarum Digitalia 0,1 Glycerini gtt X Radicia Gentlanae q. s. F. pilolae 60. Morgens and Abends 1 Pille.

Pilulae autarthriticae albae Woure. Bp. Extracti Colchiel acidl Alofa ha a,o. F. pilulas 30. Consperge Magnesia ueta-

Piluise auticephalaigicas Desour. Rp. Extracti Colchiel 2,0 (t) Chinlal sofferici 2,0 Foliorum Digitalis 1.0. F. pilul. 40. Abenda I Pille.

Sirupus anticheumaticus Ricono. Rp. Tincturae Colchici Kalii jodati Strupi Aurantil corticls 250,0. Smal Higlich 1 Essinifet.

Strupus Colchici. Rp. Tineturae Colchici seminis 15,0 Sirupi Sacebari \$3.0. Einen bis zwei Theelöffel 8-4mal täglich.

Yluum antirheumaticum Dalloux. Rp. Tineturae Colchiel 25.9 Tincturae Aconiti 1 ,0 Tincturae Digitalia 5,0 Vini albi 960,0, Morgeus und Abends 1 bis i Essioffei.

Vlnum Colchiel Williams. Rp. 1. Vini Colchici seminis 25,0 2. Spiritus q. s. Man dampft 1 auf 17,0 ein und figt 2 q. s, zu 20,0 hinzu. Smal tligtich 10-20 Tropfen.

Vinum Colchiel opinium Ersenmann. Rp. Vini Colchiel somin. 18,0 Tinetume Opli crocatae 2,0, 5-4stündlich 20-30-40 Tropfen. Bei Asthma, Reizhusten, Rheumatismus.

ALBERT'S Remedy, ein Gichtmittel, besteht aus Colchicumtinktur und Opiumtinktur. worin 9,8 Proc. Jodkalium gelöst sind (AUPRECHT).

Athlophorus, ein amerikanisches Mittel gegen Rheumatismus etc., enthalt Colchicumextrakt, Morphium, Guajakharz, Meerzwiebelsaft, Kalisalze, Weingeist.

Glehteltxir, Herlikover's, Colchicumtinktur, Verdünnter Weingeist aa.

Glehtmittel, Bernold's, Antarthritic-Specific, ist ein weiniger Auszug aus Zeitlosenknollen und Klatschrosen,

Gichtmittel, Want's, Medicinal-Water Want's, ein weingeistiger Auszug aus

Giehtpillen von Latigue bestehen aus Colchicumsamen, Zucker und Gummi (24 Stück = 3 Mk.), Ersatz dafür nach Bouchardat Pillen aus 2 Th. Extract. Colocynthidis comp., 2 Th. Extract. Colchici und 1 Th. Extract. Opii.

Gichttropfen Husson's, Eau médicinale d'Housson, ist Zeitlosenwein. Gicht- und Rheumatismustropien von Dr. Hoffmann. Zeitlosenwein 45,0, verdünnter Weingeist 15,0.

Liquer Colchiel comp. von Dr. Myrrus in Leipzig ist eine weinige Flüssigkeit mit einem Gehalt von 0,089 Proc. Colchicin und 0,082 Proc. Chinaalkaloiden.

Poudre de Pistola, gegen Gicht. 365 Pulver zu 2—3 g, welche aus 2 Th. Bulb. Colchici, 5 Th. Herb. Betonicae und je 1 Th. Rad. Bryoniae, Rad. Gentianae, Flor. Chamomillae bestehen.

WILSON'S Essence gegen Gicht und Rheums ist mit 2 Th. Weingeist verdünnter

Zeitlosenwein.

II. Colchicum luteum Baker, C. speciosum Stev., C. varlegatum L.

Aus Vorderasien und Indien. Die Knollen werden besonders in Indien ähnlich verwendet wie C. auctumnale. Sie führen meist den Namen Swrinjan oder Shamballit.

# Collodium.

I. Collodium (Austr. Brit, Germ. Helv. U-St.). Collodion (Gall.). Collod. - Die Darstellung des Kollodiums zerfällt in die Darstellung der Schiessbaumwolle und in die Auflösung derselben in einer Mischung von Alkohol und Aether. Die einzige Schwierigkeit bei der Bereitung des Kollodiums besteht hiernach in der Herstellung einer nitrirten Baumwolle (Schiessbaumwolle), welche in Alkohol-Aether löslich ist.

Darstellung. Um eine in Aether-Alkohol lösliche Schiessbaumwolle zu erzeugen, muss man zunächst feststellen, ob die Säuren, welche man verwenden will, die im Nachetchenden vorgeschriebenen Koncentrationen haben. Ferner darf die Nitrirung der Baumwolle nicht bei erhöhter Temperatur erfolgen. Eudlich muss die Zeit abgepasst werden, wenn die Nitrirung der Baumwolle bis zu dem Punkte vorgeschritten ist, dass die gebildete Schiessbaumwolle in Alkohol-Aether löslich ist, was man durch Versuche feststellt. Ucherlässt man die Baumwolle über diesen Zeitpunkt hinaus der Einwirkung des Sauregemisches, so wird infolge höherer Nitrirung das urspränglich in Alkohol-Aether lösliche Produkt wieder darin unlöslich. Unter Berlicksichtigung dieser Punkte verfährt man zweckmässig wie folgt: Man thut gut, das im Folgenden beschriebene Eintragen der Baumwolle in das Nitrirgemisch Abends zu besorgen. Das specifische Gewicht der rohen Schwefelsäure, welche verwendet wird, darf nicht unter 1,833 sein, die rohe Salpetersaure darf nicht unter 1,38 sehwer sein. Benutzt man leichtere Sauren, so kann es vorkommen, dass die ganze Baumwolle in Lösung geht.

In einen Topf aus Steingut wägt man 400 Th. rohe Salpetersäure ein und giesst zu derselben in dünnem (!) Strahle unter Umrübren 1000 Th. konc. rohe Schwefelsäure, welche

man vorher in einem anderen Gefässe abgewogen hatte.

Wenn sich die Mischung der Säuren bis auf 20-15° C. abgekühlt hat, so wird in dieselbe entfattete Baumwolle (Watte) allmählich eingetragen. Es empfiehlt sich, die Watte zunächst lose aufzuzupfen (!), in das Gemisch hineinzubringen, und wenn sie sich mit der Saure vollgesogen hat, mit Hilfe eines Stabes oder Spatels oder Pistills aus Glas oder Porcellan etwas einzudrücken, sonst hat die vorgeschriebene Menge Banmwolle keinen Platz in der Sauremischung. Ein starkes gläsernes Goffass (z. B. ein Zuckerhafen) ist geeigneter zur Durchtränkung, weil sieh dieselbe in einem solchen besser beebachten lässt. Weisse oder opake Stellen sind nicht oder nur mangelhaft mit der Säuremischung durchtränkt.

Wenn alle Baumwelle in das Säuregemisch eingetragen ist, so bedeckt man das Gefäss mit einem Deckel und stellt es an einen kühlen und schattigen Ort bei Seite. Nach Verlauf von etwa 10 Stunden prüft man, wie weit die Nitrirung vorgeschritten ist. Hatte man also die Baumwolle Abends in die Säuremischung eingetragen, so nimmt man diese Prüfung sofort am anderen Morgen als erste Arbeit vor. Man entnimmt zu diesem Zweeke mittels zweier Glasstäbe eine Probe der mit Säure getränkten Baumwolle, trägt sie sofort in eine grössere Menge Wassor von 1-2 Liter ein, bewegt sie darin, ergreift sie darauf mit den Fingern und wäscht sie nun unter wiederholtem Wechseln des Wassers solange aus, bis das abgepresste Wesser nicht mehr sauer reagirt, wenn man etwas Lackmustinktur zufügt. Man presst alsdann die Probe mit den Fingern aus, zerzupft sie fein, breitet sie auf Filtrirpapier aus und trocknet sie an einem lauwarmen Orte aus. Sobald sie trocken geworden ist, wägt man sie und stellt fest, ob sie sich in 25 Th. der nuten augegebenen Alkohol-Aethermischung klar auflöst. Diese Prüfung wiederholt man, wenn nöthig, von Stunde zu Stunde. Sobald man festgestellt hat, dass die Nitrirung auf den gewiinschten Punkt gelangt ist, sobald also die getrocknete Probe in 25 Th. Alhohol-Aethermischung klar oder doch fast klar löslich ist, so schreitet man zur Verarbeitung des ganzen Gemisches.

Man hebt die Wattemasse, welche einen starren Kuchen bildet, mit zwei Stäben aus Glas oder Porcellan heraus und bringt sie portionenweise sofort in ein möglichst viel kaltes Wasser enthaltendes Geffas aus Steingut oder Holz. Man rührt um, giesst das Wasser ab und lässt frisches Wasser dazu treten, rührt um und giesst wiederum ab etc. Nachdem man dies zwei- bis dreimal gethan hat, zerzupft man die Kollodiumwolle mit den Händen, und wäscht sie mit gewöhnlichem Wasser bis zum vollständigen Verschwinden der sauren Reaktion des abfliessenden Wassers, schliesslich mit destillirtem Wasser aus.

Man presst die Kollodiumwolle stark mit den Händen, zerzupft sie, breitet sie in einem Siebboden auf einer Lage Fliesspapier aus und lässt sie an einem lauwarmen Orte trocken werden. Obgleich die Kollodiumwolle erst bei weit über 100° C. verpufft, so ist es denuech räthlich, eine weit unter dieser Temperatar liegende Trockenwärme einwirken zu lassen. Man trocknet zweckmässig bei 25-30° C., am besten in der Sonne.

Das Auswaschen der Kollodiumwolle erfordert einige Aufmerksamkeit, und diese ist besouders auf etwaige härtere Knoten in der Masse der Kollodiumwolle zu richten. Ein nicht genügend ausgewaschenes Produkt wird beim Trocknen stellenweise gelb. Auch giebt nur eine total salz- und säurefreie Kollodiumwolle ein klares Kollodium.

2 Th. der ausgewaschenen und trockenen Kollodiumwolle giebt man in eine Flasche, welche 70-80 Th. Wasser fassen kann, durchfeuchtet sie mit 6 Th. Weingeist und giesst dann 42 Th. Aether hinzu. Die Mischung wird unter gelegentlichem Umschütteln solange zur Seite gestellt, bis die Kollodiumwolle sich fast vollständig gelöst hat. Die Lösung bildet dann eine etwas trübe, sirapdicke Flüssigkeit, in welcher meist noch einige ungelöste Baumwollfasern umherschwimmen. Man lässt nun das Kollodium bis zur vollständigen Klärung ruhig stehen und giesst es alsdann von dem vorhandenen Bodensatze vorsichtig ab.

Um die Klärung des Kollodiums zu beschleunigen, soll man nach Kranzpeld das frisch bereitete Kollodium mit gewaschenem und geglühtem Quarzsand schütteln. Letzterer reisst die trübenden Antheile mechanisch mit sich nieder, sodass die Klärung binnen wenigen Tagen beendet ist.

Sehr günstige Resultate erhält man auch, wenn man die gewaschene und abgepresete Kollodiumwelle zunächst mit Weingeist entwässert, wiederum abpreset und ohne zu trocknen in Aetherweingeist löst. Da dieses Verfahren eine Trockenbestimmung der Kollodiumwelle voraussetzt, so ist es mehr für den Grossbetrieb zu empfehlen. Löst man

fenchte (wasserhaltige) Kollodiumwolle in Aetherweingeist, so erhält man zwar ein sehr dickes, schleimiges Kollodium, aber dasselbe giebt ein trübes Häutchen.

Die von den einzelnen Pharmakopöen zur Bereitung des Kollodiums gegebenen Vor-

schriften weichen etwas ab:

	Austr.	Birls.	GalL	Germ.	Helv.	U-St,
Kollodlumwelle	-	10,0 g	5/0 g	4,0 g	4,0 g	3,0 g
Suiritus	_	120 ccm	20,0 g	12,0 g	12,0 g	25 ccm
Anthor	_	Sect com	75,0 g	84,0 g	84,0 g	75 <sub>1</sub> 0 com.

Chemie. Durch Einwirkung von konc. Salpetersäure (in Gemischen von Salpeterslüure und Schwefelsäure spielt die letztere lediglich die Rolle eines wasserentziehenden Mittels) auf Cellulose entstehen mehrere Produkte von verschiedener Zusammensetzung und abweichenden Eigenschaften, welche man sich gewöhnt hat, als Nitro-Cellulosen zu bezeichnen. Diese Benennung ist thatsächlich irrig, die entstehenden Produkte sind nach ihren Reaktionen nicht Nitro-Cellulosen, sondern Salpetersäureäther der Cellulose.

Je nach der Stärke der angewendeten Salpetersäure, der Temperatur, bei welcher die Einwirkung stattfindet, und der Dauer der Einwirkung entstehen verschiedene Cellulosenitrate, welche sich n. s. durch ihre Löslichkeit bez. Nichtlöslichkeit in Alkohol-Aether unterscheiden. — Die in Alkohol-Aether lösliche Kollodiumwolle besteht vorzugsweise aus

Cellulosedinitrat CoHaOs(NOs)2.

Etgenschaften. Das Kollodium bildet eine neutrale, sirupdieke, fast klare oder schwach opalisirende, farblose oder kaum blassgelbliche Flüssigkeit, die an freiem Feuer sich leicht entzüedet, an der Luft unter Zurücklassung eines Häutchens schnell verdunstet und auf die trockene Haut gestrichen einen fest haftenden, trocknen, harten, firniss- oder glasartigen Ueberzug hinterlässt, der die betreffende Hautstelle jedoch etwas zusammenzieht. Der Verdunstungsrückstand des Kollodiums ist neutral und brennt, wenn er entzündet wird, langsam ab, ohne — wie die Kollodiumwolle — zu explodiren. Dieses Verhalten beruht auf der kompakten Beschaffenheit des Verdunstungsrückstandes.

In Wasser und Alkehol ist der Verdunstungsrückstand des Kollodiums unlöslich,

dagegen quillt er in Aether langsam auf.

Auf bewahrung. Kollodium wird in mit guten Korken verstopften Glassflaschen au einem kühlen Orte, also im Keller aufbewahrt. Da das Kollodium reichliche Mengen Acther enthält, so werde es bezüglich der Feuersgefahr genau wie dieser behandelt.

Prafung. Die Güte des Kollodiums ergiebt sich aus seiner Farbiosigkeit, Klarheit und dem indifferenten Verhalten gegen blaues Lackmuspapier. Auf die trockne Haut gestrichen, muss es nach dem Abtrocknen einen glänzenden festen Ueberzug hinterlassen. Das auf einer trockenen Glasplatte erzeugte Kollodiumhäutchen muss glänzend, und darf nicht trübe sein, andernfalls enthält das Kollodium Wasser und eignet sieb nicht zum

Gebrauche für Photographen.

Anwendung. Das Kollodium wird mittels eines Pinsels auf die Haut aufgetragen. Es wird gebraucht zur Schliessung von Wunden, zum Bedecken wunder Hautstellen, leichter Brandwunden, gichtiger und hümorrhofdaler Anschwellungen, erysipelatöser Entzündungen, Frostbeulen. Um die Ueberzüge elastischer zu machen, setzt man dem Kollodium etwa 1/1 Proc. Rieinusöl zu, oder man löst 1/2 Proc. Parafin (durch Schütteln) darin auf. Vergl. Collodium elasticum. Die Kollodiumwolle dient, als lockeres Bluschchen in Filtrirtrichter eingeschoben, zum Koliren oder Filtriren salpetersaurer ätzender Salzlösungen, z. B. des Wismutnitrates u. a.

Collodium duplex. Das in den Preislisten der Drogisten als "Collodium duplex" aufgeführte Präparat ist nichts anderes als eine brauchbare Sorte Kollodium. Man lasse sich durch diese Bezeichnung nicht etwa verleiten, dasselbe nochmals zu verdünnen.

II. Collodium clasticum (Austr. Germ. Helv.). Collodium flexile (Brit. U-St.).

Collodion élastique (Gail.). Collodium tenax,

Das Kollodium, die einfache Auflösung der Kollodiumwolle in Aetherweingeist, hat die Eigenthümlichkeit, beim Eintrocknen sich zusammenzuziehen. Infolgedessen übt es Hande de plurme Praxia 1.

auf die damit bestrichene Hautsläche eine zusammenziehende Wirkung aus und verursacht eine Spannung der Haut. Eine weitere Folge dieser Kontraktion ist, dass die Kollodiumhaut nach kurzer Zeit Risse bekommt.

Diese zusammenziehende Kraft des Kollodiums ist in manchen Fällen, wie beim Schliessen kleiner Wunden, bei Frostbeulen, Erysipelas, Orchitis, Karbunkeln, dem Arzte allerdings orwünscht; in anderen Fällen aber, in welchen es nar darauf ankommt, die Hautsäche mit einer schützenden Decke zu versehen, z. B. bei Verbrennungen, Hautentzündungen, siechtenartigen Ausschlägen etc. durchans nicht nützlich. Für solche Fälle dient das elastische Kollodium.

Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopöen für dieses Präparat weichen unter einauder etwas ab.

Collodii	Austr. 49,0 g 1,0 n	Brit. 48 cem 1,0 g	Gall. 45,0 g 3,0 g	Germ. 47,0 g 0,5 n 2,5 n	Helv. 49,0 1,0	U-SL 46,0 1,5 - 2,5
----------	---------------------------	--------------------------	--------------------------	--------------------------	----------------------	---------------------------------

Unter "Kollodium" ist natürlich stets das Präparat der betreffenden Pharmakopös zu verstehen; davon abgesehen ist den Vorschriften kaum etwas hinzuzufügen.

III. Colloxylinum. Kolloxylin. Fulmicoton (Gall.). Pyroxylin (Brit. U-St.). Kollodiumwolle. Schlessbaumwolle. Soluble Gun Cotton.

Man pflegt die in Alkohol-Aether lösliche nitrirte Baumwolle als "Kolloxylin" zu bezeichnen; zum Unterschiede von der in Aether nicht löslichen, welche meist als "Pyroxylin" bezeichnet wird. Indessen ist man in diesen Bezeichnungen wenig konsequent, versteht z.B. als Schiessbaumwolle oder als Pyroxylin sowohl das lösliche als das unlösliche Praparat, während man als Kolloxylin allerdings stets nur die lösliche nitrirte Baumwolle bezeichnet.

Die Darstellung erfolgt in der Weise, wie sie unter "Kollodium" augegeben ist. Nur wird natürlich die gewaschene Kollodiumwolle eben nur getrocknet und nicht in Alkohol-Aether gelöst.

Sie stellt meist sehwach gelbliche, wie gewaschene und wieder getrocknete Watte aussehende Massen dar, welche angefenchtet blaues Lackmuspapier nicht röthen. In kleineren Mengen und im trockenen Zustande entzündet, breunt die Kollodiumwolle mit grosser Schuelligkeit ab, ohne einen sichtbaren Rückstand zu hinterlassen. Gelangen grössere Mengen zur Entzündung, so können Explosionen von grosser Gewalt erfolgen. Besonders heftig sind die Explosionen, wenn Kollodiumwolle in komprimirtem Zustande zur Entzündung gelangt. Kollodiumwolle muss sich in 20 Th. einer Mischung von 1 Th. Alkohol und 3 Th. Aether fast klar auflüsen.

Im Sinne des deutschen Gesetzes über den Verkehr mit Sprengstoffen vom 9. Juni 1884 gehört Kollodiumwolle zu denjenigen Sprengstoffen, welche nicht vorzugsweise als Schiessmittel gebraucht werden.

Kollodiumwolle in Mengen von mehr als 200 g werde wie ein Sprengmittel aufbewahrt. Davon abgesehen werde sie in trockenen Gläsern und im lockeren Zustande aufbewahrt. Wird Kollodiumwolle feucht in Gefässe gebracht, so schimmelt sie sehr leicht. Beim Verpacken von Kollodiumwolle vermeide man, namentlich bei warmer Temperatur, ein heftiges Zusammenpressen oder Stossen derselben.

IV. Pyroxylin. Schiessbaumwolle. Man erhält dieses Präparat, indem man in eine 10—15°C. zeigende Mischung aus 4 Th. konc. Schwefelsäure (spec. Gew. = 1,84) und 1 Th. Salpetersäure (spec. Gew. = 1,5) soviel entfettete Baumwolle einträgt, als sich bequem in der Säure unterbringen lässt, und zwar so, dass die Säure noch über der Baumwolle steht. — Man lässt 24 Stunden lang einwirken und wüscht und trocknet das Produkt, wie unter Kolloxylin angegeben wurde, aus.

Das Pyroxylin ist von etwa den nämlichen Eigenschaften wie das Kolloxylin, aber es ist in Wasser, Alkohol und Aether unlöslich. Mit Aceton übergessen quillt es auf, von

viel Aceton wird es schliesslich gelöst. - Es entzündet sich nicht bloss durch direkte Flammen, sondern auch schon durch Druck und Schlag. Seine Explosionsenergie ist erheblich heftiger als die des Kolloxylins. Es gehört gleichfalls zu den Sprengstoffen im Sinne des Gesetzes vom 9. Juni 1884 (s. oben).

Seiner chemischen Zusammensetzung nach besteht das Pyroxylin im wesentlichen aus Trinitro - Cellulase CeH, Oq (NOs)3. Verwendung findet das Pyroxylin ziemlich ansschliesslich als Spreagmaterial, z. B. zum Laden von Torpedos und Seeminen, ferner zur Herstellung des "rauchlosen Pulvers".

Sitrirte Baumwollen-Kolirtücker werden in chemischen Fabriken zum Koliren von Flüssigkeiten benutzt, welche Schwefelsäure, Salzsäure oder Salpetersäure enthalten.

Collodium ad clavos pedum. Hhhneraugen-Kollodium (Hamb. Vorschr.). Rp. 1. Extracti Cannabis Indican 1,0 2. Acidi salteyllei 5,0 3. Terebinthinse 62,0 4. Collodli 5. Acidi acetici glacialis 9,0. Man vertheilt 1-3 in 4 und fügt 5 hinzu.

Collediam ad terracas. Warzen-Kulledium (Hamb Verschr.). Rp. Acidi salleylici Acidi inetici na 1,0 Cultodil

Collodium inclo-salleylatum. Milchadure-Colladium (Münch, Vorschr.) Rp. Acidl salicylici Acid! Inctici 11 3,0 Collodil elastici 14,0.

Collodium lentescens. Rp. Collodli 100,0 Glycerini 1,5.

Colledium plambicum von ARNIM. Rp. Liquoris Plumbi subscetici 1,0 CoHodil

Collodium stypticum.

Rp. Acidi tannici 6,0 Colledii clastici 50,0 Diese Verschrift ist zu benutzen, wenn Colledium stypticum durch Recept verordnet ist.

Colledium tannatum. Tannin-Collodium (Minch. Vorschr.). Rp. Acidi tannici 5.0 Spiritus (90 Vol. Proc.) 15,0 Collodili

Aceton-Kollodium. Ist eine Auflösung von 4-5 Th. Kollodiumwolle in 94-95 Th. Aceton.

Alkolen, Ersatz für Kollodium, ist angeblich eine alkoholische Auflösung von Mono- und Dinitro-Cellulose d. i. Kollodiumwolle.

Camphoid von Manuspale, Ersatz für Kollodium, ist eine Auflösung von 1 Th. Kolloxylin, 20 Th. Kampher und 20 Th. absolutem Alkohol.

Cellordin der chemischen Fabrik auf Aktien vorm. E. Schening ist ein sehr koncentrirtes Kollodium, welches erhalten wird durch Abdestilliren des Aethers vom Kollodium. Die hinterbleibende Masse wird in Tafelform gebracht. — Diesos Geflordin ist ein sehr bequemes Material zur Selbstbereitung des Kollodiums. Es löst sich leicht in Alkoholäther auf, ist nicht explosiv, sondern brenot entzündet mit langsamer, ruhiger Flamme ab. Es enthält 20 Proc. trockene Kollodinmwolle.

Celluloid. Ein zu vielen Zwecken, ursprünglich als Ersatz des Eisenbeins benutztes Material. Es wird dargestellt, indem man Nitrocellulose mit Kampher mischt und die Mischung durch Walzen in der Wärme bomogen macht. Das deutsche Celluloid besteht aus 66,6 Th. Nitrocellulose und 33,4 Th. Kampher. Es ist ursprünglich gelblich-weiss, kann aber durch geeignete Farbstoffe leicht und schön gefärbt werden. Es ist unlöslich in Wasser, Alkohol, Aether; in Aceton quillt es zunächst auf, schliesslich geht es in

Celluloid-Kitte. 1) Um Celluloid-Gegenstände zu kitten, soll man die Bruchflächen mit Eiseszig bestreichen, nach einiger Zeit zusammenlügen und nach dem Zusammenbinden trocknen lassen. 2) Man bestreicht die Bruchflüchen mit Chlorhydrin (s. Glycerin) und verfährt wie unter No. 1 angegeben. 3) Man bereitet einen Kitt aus 2 Th. Schellack, 3 Th. Kampherspiritus und 4 Th. absolutem Alkohol,

Celluloid-Lack. Man lost 1 Th. trockne Kollodiumwolle in 3 Th. Aether and 4 Th. Spiritus (95 Proc.) und fügt 0,25 Th. Kampher hinzu. Ist an Stelle des Zapon-

Lacks zu gebrauchen. Collosin, Collasin, amerikanische Specialität, ist im wesentlichen eine Auflosung von Kollodiumwolle und Kampher in Aceton (vergl. Filmogen). Als Hauturniss benutzt.

Filmogen. Ist eine Auflösung von Kollodiumwolle in Aceton, also etwa Aceton-

Kollodium. Hornisirtes Pulver ist Schiessbaumwolle, welche durch Tränken mit Essignther oder Nitrobenzol in eine harte Masse übergeführt ist, welche dann in Körnerform gebracht wird.

59\*

Hyaloderma, Ersatz für Kollodium, ist entweder mit Camphord oder Collasin identisch.

Krystallin, elastisches, Ist eine Auflösung von 4 Th. Kollodiumwolle in 16 Th. Methylalkohol und 60 Th. Amylacetat. Farblose, dicke Flussigkeit, welche ausserlich wie

das Kollodium angewendet wird.

Pegamoïd ist ein durch Zusatz eines Einweichungsmittels (Ricinusol) teigartig gewordenes Cellulotd, welches auf Papier oder Gewebe aufgestrichen wird. Pegamordpapier, d. h. beiderseitig mit Pegamoid bestrichenes Papier, hat hellen Klang und ähnelt thierischem Pergament. Es lässt sich mit Tinte beschreiben und bedrucken. Verwendung für Tapeten und Plakate. Mit Pegamoid bestrichenes Baumwollgewebe giebt nach lederartiger Pressung "Kunstleder".

Phenolcolluloïd ist eine Lösung von Kampher und Kollodiumwolle in Karbolsaure. Photoxylin. Man versteht hierunter zwei verschiedene Substanzen. A. Eine mit besonderer Sorgfalt bereitete und deshalb in Alkohol-Aether leicht und klar lösliche Kollodiamwolle, welche auch Mann'sche Kollodiumwolle genannt wird. Zur Bereitung dieser Kollodiumwolle trägt man in ein auf 33°C, gehaltenes Gemisch von 42 Th. Salpetersäure von 1,424 und 54 Th. konc. Schwefelsäure 8 Th. gekörntes Kaliumnitrat und alsdann sogleich 4 Th. trockne reine Holzwolle ein. Nach 12 ständiger Ein-B. Eine Auflösung von 5 Th. dieser Kollodiumwolle in 95 Th. einer Mischung wir gleichen Theilen Alkohol und Aether. Zum Einbetten mikroskopischer Präparate.

Seide, künstliche, von Charponner. Dickfüssiges Kollodium wird durch kapillare Oefinung in Wasser gepresst und der so entstandene Faden nus Nitrocellulose zunächst in Wasser gepresst und der so entstandene Faden nus Nitrocellulose zunächst in Wasser gepresst und der so entstandene Faden nus Nitrocellulose zunächst in Wasser gepresst und der so entstandene Faden nus Nitrocellulose zunächst in

Wasser gewaschen, dann mit reducirenden Bädern, schliesslich mit Ammoniumphosphat behandelt. Sie ist von der echten Seide dadurch zu unterscheiden, dass sie durch Erhitzen

mit Natronlauge Salpetersäure abspaltet

Tonit, Potentit, Liverpool Cotton Powder besteht aus Schiesebaumwolle und Baryumnitrat zu gleichen Theilen.

Zaponlack, Brassolin, Nigrolin. Sind Auflösungen von Celluloid in einem Gemisch von Accton und Amylacetst.

# Colocynthis.

Citrullus Colocynthis (L.) Schrader, Familie der Cueurbitaceae-Cueurbitene-Cucumerinae. Gegenwärtig in Afrika, im Mittelmeergebiet, in Ostindien und Ceylon verbreitet, aber wohl vielfach aus Kulturen verwildert. Verwendung findet die Frucht:

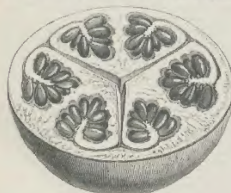


Fig. 219. (Nach Battleys.) Coloquinthe im Querschnits.

† Fructus Colocynthidis (Austr. Germ.). Colocynthis (Helv. U-St.). Baccae s. Poma Colocynthidis. Colocynthides. - Koloquinthen. Bitteräpfel. Bittergurken. Purgirgurken. Purgirparadiesäpfel. Appelquint (volksthüml.). - Coloquinthe (Gall.). -Colocynth.

Beschreibung. Die beerenartigen Früchte sind mit einer gelben oder granlichgelben, glatten, feinpunktirten, spröden, lederartigen Haut versehen. Sie sind kuglig und erreichen 5-10 cm Durchmesser. Auf dem Querschnitt fallen drei breite Spalten auf, die die Frucht entsprechend zerlegen. Von dem Schnittpunkt der Spalten gehen zwischen

denselben breite Gewebebalken zur Peripherie. Die die Spalten begleitenden schmüleren Gewebeparthien biegen an der Peripherie um und tragen die Samen (Fig. 219). Die Grenze der Carpelle verläuft nicht in den Spalten sondorn in den breiteren Balken. - Die Frucht erscheint demnach unecht sechsfächerig. Das welche, schwammige Gewebe der Frucht besteht aus getüpfeltem, dünnwandigen Parenchym mit spärlichem, braun en Inhalt, durchzogen von Gefässbündeln. Die Samen sind spitz-eifürmig, atwas flach gedrückt, gelbgrau oder hellbraun, am spitzen Ende jederseits mit zwei zarten, feinen Ritzen. Die Früchte sind geruchlos, von intensiv bitterem Geschmack.

Sie kommen fast ausschliesslich ohne das gelbe, lederige Epicarp in den Handel

und bilden dann weisse oder weissliche, sehr leichte Kugeln.

Bestandtheile. Der wirksame Bestandtheil ist ein Bitterstoff Colocynthin C<sub>30</sub>H<sub>34</sub>O<sub>33</sub>, der, zu etwa 0,6 Proc. in der Frucht enthalten, ein gelbes, in Alkohol und Wasser lösliches Pulver darstellt. Er soll in langgestreckten Zellen, die Milehsaftschläuchen ähnlich sind, enthalten sein. — Daneben wird ein zweiter Körper Colocynthidin aufgeführt.

Sie enthalten ferner: Cellulose 13,5 Proc., Gummi 9,36 Proc., amyloide Substanz 2,07 Proc., Eiweissstoffe 14,31 Proc., Asche 9,76 Proc. Aether-Chloroformextrakt 3,21 Proc., Alkoholisches Extrakt 16,61 Proc., wässriges Extrakt 31,07 Proc. — Die Samen enthalten fettes Oel 16 Proc., Eiweissstoffe 6 Proc.

Verwechstungen und Verfälschungen. Als solche werden hauptsichlich die Früchte anderer Cucurbitaceen beobachtet, so die von Cucumis trigonus Roxb. und Cucumis Hardwickli Royle, Luffapurgans Mart., L. drastica Mart. ("Hill colocynth"), endlich die von Balanites aegyptiaca Delile (Zygophyllaceae). Ausserdem sind mehrfach andere Früchte vorgekommen, deren sichere Bestimmung noch aussteht. Alle sind bei aufmerksamer Betrachtung leicht von der echten Droge zu unterscheiden.

Anwendung. Die Koloquinthen dienen als starkes Drasticum. 0,05-0,1-0,8 g einige Male täglich in Pulver, Pillen und Abkochung. Dosen von 1,0 g können schon gefährlich wirken. Die Verwendung des Colocynthins (0,005-0,01 g) bietet keine Vortheile.

Im Haushalte als Mittel zur Vertreibung von Wanzen und anderem Ungeziefer; man verwendet eine Koloquinthenabkochung, die der Tünche zugesetzt wird, womit man die Wände bestreicht.

Aufbewahrung. Die Früchte werden unzerkleinert in Holz- oder Biechgefässen an einem trocknen Orte vorsichtig aufbewahrt. Zur Darstellung von Präparaten lässt. Germ. die Früchte mit den Samen verwenden; Austr. Helv. Brit. U-St. Gall. schreiben dagegen vor, die Samen zu beseitigen und lediglich das schwammige Fruchtfleisch, die Colocynthidis Pulpa, Colocynth Pulp (Brit.) zu benutzen.

Pulverung. Aus den bei 40-50° C. getrockneten Früchten bereitet man ein grobes Palver für Auszüge and ein feines zur Receptur. Auch hier ist zu beachten, dass das Pulvis Colocynthidis der Germ. aus den Früchten mit den Samen dargestellt wird und deshalb von erheblich schwächerer Wirkung ist, als das nur aus dem Fruchtsleische bereitete der Austr. Brit. Gall. Helv. U-St. (vergl. die Höchstgaben). Es ist daber beim Einkauf des fertigen Pulvers stets anzugehen, ob Pulvis Colocynthidis P. G. III oder Pulv. Colocynth. sine semine gemeint ist. Die ganzen Koloquinthen geben beim Pulvern 93-94 Proc. Ausbeute; die Eutfernung der Samen bedingt aber schon allein einen (iewichtsverlust von 60-75 Proc. Auf diese Unterschiede ist bei Anfertigung ausländischer, ärztlicher Verordungen mit Pulvis Colocynthidis Rücksicht zu nehmen.

Höchste Einzelgabe: Germ. 0,5 g, Austr. 0,3 g, Helv. 0,25 g.

Tagesgabe: " 1,5 g, " 1,0 g, " 1,0 g.

Koloquinthen und deren Zubereitungen dürfen zu Heilzwecken nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden. Als Ungeziefermittel verabfolgt man sie mit der nöthigen Vorsicht und antsprechender Belehrung; ein Giftschein ist in Deutschland nicht erforderlich

† Fructus Colocynthidis praeparati (Erganzb.). Colocynthia praeparata.
Trochisci Albandal. Gepulverte Koloquinthen. 5 Th. von den Samen befreite, fein zerschnittene Koloquinthen stösst man mit 1 Th. fein gepulvertem arabischem Gummi

und q. e. Wasser zum Teig an, trocknet und verwandelt in ein feines Pulver. Vorsichtig

und trocken aufzubewahren. Dosis maxima 0,5, pro die 1,0.

† Extractum Colocynthidis (Austr. Germ. Helv. U-St. Gall.). Germ.: 2 Th. zerschnittene Koloquinthen mit den Samen zieht man mit 15 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) 6 Tage, dann mit 5 Th. verdünntem Weingeist and 5 Th. Wasser 3 Tage aus und verdampft zur Trockne. Ausbeute 10—20 Proc. — Helv.; 1 Th. Koloquinthe (II) wird mit 10 Th. verdünntem Weingeist (62 proc.) 48 Stunden, dann mit einer Mischung von je 3 Th. Wasser und Weingeist (94 proc.) 24 Stunden digerirt, die Pressflässigkeiten zur Trockne eingedampft. — Austr.: Aus grob gepulverten Koloquinthen ohne Samen wie Extr. Aconiti radicis Austr. (S. 155), aber zur Trockne einzudampfen. Ausbeute bis zu 40 Proc. — U-St.: 1000 g grob gepulverte Koloquinthen ohne Samen macerirt man 4 Tage mit 3500 ccm verdünntem Weingeist (41 proc.), presst ab und zieht im Perkolator mit q. s. verdünntem Weingeist aus, um 5000 ccm Gesammtflüssigkeit zu erhalten, die nach Abziehen des Alkohols¹) zur Trockne eingedampft wird. — Gall.: 1000 g Koloquinthen worden 10 Tage mit 6000 g, dann 3 Tage mit 2000 g Weingeist (60 proc.) ausgezogen, die Pressflüssigkeit nach Abdestilliren des Weingeists¹) zu einem weichen Extrakt eingedampft. Ausbeute aus entsamten Früchten 25—32 Proc., aus nicht entsamten 9—18 Proc. (Das Extrakt der Hung. besteht zur Hälfte aus Dextrin). Höchste Einzelgabe 0,05 g; höchste Tagesgabe 0,2 g. schnittene Koloquinthen mit den Samen zieht man mit 15 Th, verdünntem Weingeist (60 proc.) hochste Tagesgabe 0,2 g.

Vorsichtig und trocken aufzubewahren.

† Tinetura Colocynthidis. Koloquinthentinktur. Germ.: Aus I Th. grob geschnittenen Koloquinthen mit den Samen und 10 Th. Weingeist (87 proc.). - Helv.: Aus mittelfein geschnittenen Koloquinthen ohne die Samen und 94 proc. Weingeist ebenso. Vorsichtie aufzubewahren. Höchste Einzelgabe 1,0 g. höchste Tagesgabe 5,0 g.

rotatening amendewanten. Hochste Er
Aqua contra cimicos,
Wanzenwasser,
L,
Rp. Fractus Colocynthidis
Summitat. Subinae
Fructus Capalel
Aloča šā 1,0
Aquae communis 40,0—50,0,
1/2 Stunda kochen, dann abpressen.
II.
Rp. Fructus Colocynthidis
Fructus Capslel
Aloës
Herbae Absinthii
Seminis Strychni rasp. 55 100,0
Aquae communia 3000,0.
Flat decoctum, Wird der zum Anstreichen der
Wende bestlimmten Tunche zugesetzt.
Cataplasma purgativum.
Rp. Aloës pulveraise
Extracti Colocynthidia
Extracta Hellebori viridia
Mellis depurad EA 5,0 Spiritus dilati q. s.
Dûnn gestrieben auf den Unterleib zu legen.
Emplastrum vermifugum. Wurmpfluster,
Rp. Extracti Colocynthidis 10,0
Aloga pulveratae 20,0
Olei Abainthil
Olei Sabinae AA 2,0
Alcohol absoluti 20,0
Cerati Resinae Pini 150,0.
Wird, dann auf Leinwand gostrichen, auf den
Plantage and a

+ Extractum Colocynthidis compositum.

Compound Extract of Colocynth.

I. Erghuab.

Mischen, mit Weingerst befouchtet durcharbeiten

10,0

8,0

5.0.

Rp. Extracti Colecynthidia 3,0 Aloès pulveraine

Resinae Scammonlae

Extracti Rhel

Unterleib gelegt.

and trocknen.

Resinue Scammonine 20 0 Extracti Aloës 50,0, Receitung wie bei I. III, Brit. Rp. 1. Fructus Colocynth. sine semin. 150,0 2. Spieltun (60°/a) 4000 ecm 8. Extracti Alogs Barbados 900.0 4. Resinae Scammonlae 100,0 5. Sapoule animalis rasi

H. Helvet. Rp. Fruetus Cardamomi (V) 5,0 Extracti Colocynthidia 10,0 Saponia medicati 15,0

6. Seminis Cardamomi pulv. Man macerist 1 mit 2 vier Tage, presst, verdampft den Alcohol, fügt 3, 4, 5 und gegen Endo des Eindampfens zu einem festen Extrakt 6 hinsu. IV. U-States.

Rp. 1. Aloža parificatne 500.0 2. Extracti Colocynthidis 150.0 S. Fructus Cardamoini puir. 50,0 4. Resinno Scammonino 140.0 5. Saponia pulvernti 140,0 6. Spiritus (91 %) 100 ccm.

1 wird im Wasserbade geschmolzen, 2, 4, 5, 6 zugefügt, bei höchstens 120° C, bis zur Gleichmüssigkeit erhitzt, 3 sugemischt und zur Truckne gebracht

Vorsichtig anfrabewahren! Dosis maxima (Erganzh.) 0,2, pro die 0,4. Helv 0,25 , 1,0 Brit 0,1 ble 0,5.

Cuttae purgatoriae HEIM. Rp. Thecturae Colocynthidis 5,0

Tincturae Asae foetidae 10.0. Margans and Abends 14-20 Tropten bel obronischer Verstopfung.

> Linimentum Colocynthidis Harn. Ep. Tincturae Colocynthidis 20,0

Olal Rigini 40,0. Theeloffelweis zur Einzelbung des Unterleibes (den Stublgang zu fördern).

1) Im Kleinbetrieb ist das Abziehen des Weingeistes nicht auzurathen, da sich die Destillirgeräthe nur schwierig (am besten mit Sodalösung) reinigen lassen.

		and multimus	Suppositoria Colocynthidia-	
	Oleum Colocysthidia co Habakukol.	Whattenan	Rp. Colocynthidis pulveratae 1,0	
41	Extracti Colocynthidia 1	outy. 2.0	Saponia olenesi 15,0.	
Hp.	Extracti Aloča pulv.	10,0	Zu 5 Supposteorien.	
	Olel Absiothil actherol		Thetura Colorynthidis camposita.	
	Olei Tanaceti		Tinetura Colocynthidis anisata Dantuera	
	Olei Retiau	an 2,0	Rp. Tincturse Colocynthidis 20,0	
	Olel Tereblathiane	ar 100	Olei Aniai stellati gtt. il.	
	Petrolol rectifienti	10,0 100,0.	15-20 Tropien zweimal täglich.	
	Olel Absinthii tufusi Stunden digeriren, erha	ttot filteiren Zur		
Minige	eibung des Unterfelbs	bel Warmielden	Tinctura Colocynthidla seminum Rapenaunea	
Charles	kamittel).		Rp Seminum Colocynthidis contus. 100,0	
(101	lluine exthurilene comp	movitae (U-SL).	Spiriton divisi	4.
3.	Commonnd Cathor	CIC ENTERS	Die Samen sind mit Wasser abzuwaschen, hierun zu trocknen und zu stossen. Durch 14tägig	e
Rp.	Extencil Colocynthidis et	mbrain ach	Digestion bereitet man 440,5 Tinktur.	
rabe	Hydrorgyri chlorati mitie	9670		
	Extracti Jainpas	DU/U	Tinetura contra aphildes.	
	Guttl	13,0	Blattlans-Tinktur.	
	Aquae	q. s.	Rp. Acidi salioylici 8,0	
	macht 1000 Pillen,	and the ball	Saponia viridia 5,0 Tincturae Colocynthidia 10,0	
1	Ilulas catharticas rege	tables (U-St.)	Tineturae Quassine 83,0.	
Rp	Extractl Colocynthidis	doubt tenta		
	Extracti Byoseyami	30,0	Tinctura contra cimices.	
	Extracti Jalapae	15,0	Wannen-Tinktur (Vom.).	
	Extracti Leptandrae Resinne Podophylli	15,0	Rp. Extracti Colocynthidia fluidi 100,0	
	Olei Menthas piperius		Extracti Nicotianae Guidi 190,0	
	Aquae	q. s.	TABLE STREET	
Man	mucht 1000 Pillen.		Spiritus denaturati 595,0 Olei Melisaso 5,0.	
	Pitulae cephal	leas.	13162 Discharges	
	Rp. Colocynthidis prac	panitae	Unguestum purgativam CHERRIES.	
	Gutti		Rp. Colocynthidis pulveraise 1,0	
	Resinga Scammon	ine	Adipis-suilli 0,0.	
	Tuberia Jalapae	20.1.5	Engacatum contra rermes.	
	Saponte jalupini	na 1,5 q. s.	Unguentam Arthaultse. Wurmsalbe.	
W	oo Pillen. Morgens und	Abends eine Pille.	Rp. Extracti Colocynthidis 5,0	
2011			Alogs pulversine 10,0	
	p. Extracti Colocyathidi	COPLAND.	Fellis Tauri inspisenti 15,0	
H	Radicis Ipecacuanhae	0,05	Entelina 10.0	
	Saponia medicati	0,0	mischt man bei gelinder Warme und fügt hinz	101
	Sytracti Hyoseyaml	1,5.	Cerso Gavae 10.0	
Zu :	20 Pillen. Abenda 1-2 8	itick.	Adips suitt 50,0 Sebt taurint 25,0	
	pusts Colserathidia co	omposite (Brit.).	Olei Petrae 15,0	
	Compand Pill of	Colocynum.	Olei Absinthii 5,0	
1	p. Cotocynthidis puly	(polpae) 20,0	die gleichfalls unter Erwärmen gemlacht werd	ien.
	Aloës Barbadus	40,0		
	Resinue Scammoniae	40,0 5,0	Ylnum antarthriticum.	
	Kald sulfaries		Gichtwein (Bull. de Ph.).	
	Olei Caryophyllorum Aquan destlintae	q. n.	Rtp. Extracti Colocynthidis 1,0	
3500	n steast rur Masse. Dosi	s 0,25-0,5.	CHIPPING TO THE PARTY OF THE PA	
Militi	Pilula Colocynthidis et	Bensevami (Brit.).	Vini Malacensis 87,5.	
	Pill of Colocyath an	d Hyoscramps.		
12 -	Pilelae Colocynthidis o	ompositue (Brit.): 50,0	Wet. Bal purgatif on aloctique (Gail.).	
	Entrack Henternal	pole		
36%	n stosst gur Masse. Das	in 0,25-0,5.	Rp. Fructus Colocynthid puly, 2,0	
6%	Cales som Coloerathide	s compositac (Call.).	Aloge pulverated 25,0	
2.5	shallower de Hugille.	THENCES MARCHEN		
-	COCPECT IN	Henren.	Vet. Pilules pargatives poor les chiens (6	inil)
	Rp. Aloès paireraine	O,5	Hundepillen.	
	Colocynthidis puly.	(sine sem.) of	Ro Fractus Colocynthidis puly. 1,5	
	Besinne Sessemments Olei Caryophyllorus	n 0,01	Aloga pulveratae	
	Mellia Otel Caryonal and	q. i.	Seconds medicati q. s.	
-		1.6	To solve Dillon Dones 1-4 Etuck.	.2
21	Dence ty's unit H	ARVET'S Antibil	ious Pills enthalten als Grundlage Koloqu	ritteira
e71			IV - PAR	alan
Extre	M.S. Ja	and the second s	ten in 900 Pillen: 52,5 Alos, 52,5 tro	och on

Extrakt.

Digestlypillen, Grosder's, enthalten in 900 Pillen: 52,5 Alos, 52,5 trockenes

Digestlypillen, Grosder's, enthalten in 900 Pillen: 52,5 Alos, 52,5 trockenes

Ferrosulfat, 5,2 Koloquinthenextrakt, 3,1 Strychnosextrakt. Schwarzglünzende Pillen.

986 Colembo.

FOTHERGILL'S Pills, gegen Hautkrankheiten, sind Pillen aus Koloquinthenextrakt und Antimonoxyd.

Laxativum vegetabile saccharo obductum von Bernocous, Wellcome & Co sind überzuckerte Tabletten, deren jede 0,065 zusammengesetztes Koloquinthenextrakt, 0,082 Jalapenextrakt, 0,016 Podophyllin, 0,032 Leptandrin, je 0,016 Bilsenkraut- und Löwenzahnextrakt, nebst etwas Minzenöl enthält.

Pilules purgatives de Chassaigne Brausgjour bestehen aus Kalomel, Koloquin-

thenextrakt und Seife.

# Colombo.

Jatrorrhiza palmata (Lam.) Miers [syn. Cocculus palmatus D. C. Chasmanthera palmata H. Bn.]1) Familie der Menispermaccae-Tinosporene. Heimisch in Mozambique und Oibo, kultivirt auf Madagaskar, den Mascarenen und Ceylon. Dieser windende Stranch trägt an dem unteren, etwas verdickten Ende seines Stammes Wurzeln, die in ihrem oberen Theil auf eine Länge von etwa 30 cm anschwellen. Diese angeschwollenen Theile der Wurzel liefern die Droge: Radix Colombo \*) (Gall. Germ.) s. Columbae (Austr Brit.) s. Calumbae (Helv.). Calumba (U-St.). Radix Cocculi palmati. Colombo-oder Calumbawurzel. Ruhrwurzel. Calumbo. - Racine de colombo. - Calumba Root.

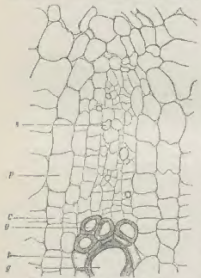


Fig. 220. (Nach ARTHUR MEYER) Querschnitt durch Endiz Colombo. g Gefilise. s Cambium. f Ecsatzfaser. p Parenchym (Markstrahl). . Siebröhre.

Beschreibung. Die angeschwollenen Theile der Wurzel werden in Querscheihen zerschnitten und getrocknet. Sie sind rundlichelliptisch oder etwas nierenförmig, selten kreisrund, sie erreichen 8 cm Durchmesser und 2 cm Dicke (selten kommen Längsviertel der Wurzel in den Handel). Sie sind aussen grob längsrunzelig, braun, auf der Fläche schmatzig-gelb, infolge Austrocknens eingesunken und lassen die grobfaserigen Gefässbändel hervortreten. einem geglätteten Querschnitt erkennt man die 1/6 - 1/6 des Durchmessers betragende Rinde, durch die dunkelgefärbte Cambiumschicht vom Holz getrennt. Unmittelbar am Cambium ist der Bau der Rinde und des Holzes strahlig. In der Rinde finden sich einzelne Steinzellen mit klinorhombischen Krystallen von oxalsaurem Kalk. Im Parenchym deutlich geschichtete Stärkekörnchen mit excentrischem Kern, sie werden bis 90 µ gross. Holz und Rinde sind sehr reich an Parenchym, im ersteren kleine Gefüssgruppen, in letzteren solche von Siebröhren mit Cambiform (Fig. 220).

Geschmack stark und anhaltend bitter.

Bestandthelle. Der Geschmack wird bedingt durch 1) Columbin Cut Has Oze einen krystallinischen, in Wasser schwer löslichen Bitterstoff, in der Rinde zu 0,98 Proc., im Holz zu 1,38 Proc. 2) Berberin CaoH12NO4 + 4 H2O, in gelben Nadeln krystallisirendes Alkaloïd, in der Rinde zu 2,95 Proc., im Holz zu 1,45 Proc. enthalten. 3) Columbosäure CarHagOs, in Wasser unlöslich. Sie ist das Anhydrid des Columbins, das Berberin ist in der Droge an sie gebunden. Ferner onthält die Droge einen fluorescirenden Kurper. Asche bis 8 Proc., Extraktgehalt (Alkohol und Wasser an) 16.5 Proc.

<sup>1)</sup> Dieser von der Gall, aufgenommene Name fehlt im Index Kewensis. ") Der Name leitet sich ab von der Negerhezeichnung "Calumb" für die Droge, er hat mit der Stadt "Colombo" auf Ceylon nichts zu thun.

937 Colombo.

Verwechstungen und Verfülschungen. Die segen, amerikanische Colombowurzel von Frasera carolinensis Walt. (Sweertia carolinensis (Walt.) Bail' (Gentianaceae). Die Wurzel enthält keine Stärke, aber dafür Gerbstoff, der der Calumba fehlt. - Columboholz von Coscinium fenestratum Colobrooke ist am charakteristischen Menispermaceenbau zu erkennen. - Radix Bryoniae weise oder bellbraun (vergl. Bryonia).

Anwendung. Als schleimig-bitteres Mittel, die Verdauung anregend, auch in grossen Dosen ohne Nachtheil. Bei Dyspepsie mit Diarrhoe, chronischen Durchfällen der Phthisiker, Cholera infantum etc. Dosis 0,5-2,0 mehrmals täglich im Dekokt oder als

Tinktur. Kindern 0,5-5,0: 100,0 als Dekokt.

Extractum Colombo (Ergünzb. Gall.) s. Calumbae (Austr.). Colomboextrakt. Ergänzb.: 2 Th. mittelfein zerschnittene Colombowurzel zieht man 3 Tage mit einer Mischung aus 4 Th. Weingeist und 6 Th. Wasser, dann 24 Stunden mit einer solchen aus 2 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser aus; die Pressflüssigkeiten dampft man zur Trockne ein. — Austr.: Aus gepulverter Colombowurzel wie Extr. Aconiti radicis Austr. (S. 155). Dickes Extrakt. — Gall.: Wie Extract. Colooynthidis Gall. (S. 934). Weiches Extrakt. — Ausbeute 9-10 Proc. Wird zu 0,5-1,0 mehrmals täglich in Pillen oder in Aqua Menthae angewendet.

Extractum Calumbae fluidum (U-St.) Aus 1000 g gepulverter Colombowurzel (No. 20) und einer Mischung von 750 com Weingeist (91 proc.) und 250 com Wasser im Verdrängungswege. Man befouchtet mit 300 com, sammelt zuerst 700 com Perkolat und stellt 1, a. 1000 com Fluidextrakt her. Es sind etwa 3500 g Lösungsmittel erforderlich.

stellt I. a. 1000 com Fluidextrakt her. Es sind etwa 3500 g Lösungsmittel erforderlich.

Tinetura Colombo s. Calumbae. Colombotinktur. Teinture ou Alcoolé de colombo. Ergänzh.: Aus 1 Th. grob gepulverter Colombowurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist. — Helv.: Aus Colombowurzel wie Tinetura Calami Heiv. (8, 537). — Britt. Aus 100 gepulverter Colombowurzel (No. 20) und 1000 com Weingeist (60 proc.) durch Maceration. — U-St.: Aus 100 g gepulverter Colombowurzel (No. 20) und einer Mischung von 600 com Weingeist (91 proc.) und 400 com Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 100 com und sammelt 1000 com Tinktur. — Gall.: Wie Tinetura Capa Gall (S. 269) zu horeiten. — Klapp cellbarung Tinktur. die sich mit 10 Th. Chlom Coca Gall. (S. S69) zu bereiten. - Klare, gelbbraune Tinktur, die sich mit 10 Th. Chlorwasser roth Birbt.

Vinum Colombo. Vinum de Chasmanthera palmata (Gall.). Vin ou Oeuolé de Colombo. Aus 30 Th. grob gepulverter Colombowurzel und 1000 Th. Roussillon-wein (Grebache) durch zehntägige Maceration zu bereiten. — Ex tempore: 5,0 Colomboextrakt verreibt man mit 50,0 g Zucker und löst in 950,0 spanischem Wein.

Extractum Colombo solidum (Dict.) Rp. 1. Hadicis Colombo concis. 1000,0

2 Aquae destillatas 3. Aquae dratifiatae ebult. 4000,0 0.000

4. Sacchari albi puly. 5. Sacchard Lacds puly. 400,0.

Man sicht 1 mit 2 24 Stunden, dann mit 3 aus. pressi nuch i Stunda, löst 4 und 5, illest absetten, dampft sum dicken Extrakt ein, bringt bei 30° C. sur Trockne und fügt hinzu Sacchar, Lactis q. s. zu 1000,0.

Inforum Calumbae (Brit.). Intusion of Calumba. Rp. Radicis Colombo concis. 50,0

Aquae destillatze frigidan 1000,0.

Nach balbatindigen Stehen durchselhen.

Liquor Calambae concentratus (Brit.). Concentrated Salution of Calumba.

Rp. 1. Radicis Colombo pulv. No. 5. 500 g. 225 ecm 2. Spiritus (00%) 3 Aquae destillaton 1000 cam.

Man unscerirs 1 aweimal 24 Stunden mit je 500 ccm Wasser, erbitat die Auszöge fün! Minuten auf 88,2°C, fagt noch dem Erkniten 2 hinzu, filtrirt und bringt mit Wasser auf 1000 ccm.

Mixtura amara.

Drogue amère des Indes.

Rp. Extracti Colombo Тірогогие аппреде

Tincturse aromaticae Aquae Cinzamomi spirituos. Aquae Cinatmomi simpl. 84 80,0. Esslöffelweise, bei Durchfall und blagenleiden.

Mixtura antidiarrholea WENDT. Rp. Extracti Colombo Elacosacchari Foeniculi 20,0 125,0, Muclinginis Salep 1-2stündlich einen Kinderlöffel (bei Durchfall der Kinder).

Mixtura Colombo.

(Münch. Nosokom.-Vorschrift.) Rp. Decocal Colombo (a 10,0) 130,0 Stropl simplicia

Pilulue stomachicae Moscoviticas. Bussische Magenpillen.

Rp. Extracti Colombo Extracti Gentlanne Ex racti Quassine Fellis Tauri inspissati da 5,0 Pulveris aromatici

Zu 200 Pillen. Ver jeder Mahizeit 2- 3 Billek.

Vicum Colombo compositum.

6,0 Ep Extracti Colombo Extractl Gentianne 12.5 100,0 Sacchari albi 850.0 Vini sibi Achli hydrochlorici (25 proc.) 5,0 40,0. Tinck Chinae comp.

Bei Magenverstimmung, Leibachmerren, Durchfall.

Nerve-Restorer von Kline besteht aus 7,0 Bromammonium, 7,0 Bromkalium, 4,0 Kaliumbikarbonat, 13,0 Colombotinktur, 180,0 Wasser.

Vin de Celembo composé Bouchardar ist dem Vinum Colombo comp. abulich

zusammengesetzt.

# Colophonium.

Colophonium (Austr. Germ. Helv.). Resina (Brit. U-St.). Pix gracca. Resina Colophonium. Resina Pini fusca. - Kolophonium. Geigenharz, Colophon. Fiedelpech. Spiegelharz. Kalfonig. - Colophone. Arcanson (Gall.). - Resin. Colophony.

Beschreibung. Kolophonium ist der durch Erbitzen von Terpenthin (besonders von Pinus silvestris L. und Pinus australis Michx.) erhaltene Harzrückstand; durch das Erhitzen werden Wasser und ätherisches Oel entfernt. Man erhält den Rückstand solange im Schmelzen, bis er völlig klar geworden ist. Das Kolophonium bildet dann golbe bis schwarzbraune, durchscheinende Stücke, die sprode, glasglänzend und von muschligem Bruch sind. Bei 80° C. beginnt es zu erweichen, bei 90-100° C. (manche Sorten erst bei 120-130° C.) schmilzt es, bei 150° C. beginnt es sich zu zersetzen. Es ist unlöslich in Wasser, von 90 proc. Alkohol verlangt es bei 20° C. 8 Th., bei 60° C. einen Theil zur Lösung, leicht löslich in absolutem Alkohol, Chloroform, Essigsäure, Aether, Benzol, theilweise auch löslich in Petroläther, Benzin, Schwefelkohlenstoff. Die Lösung in absolutem Alkohol reagirt neutral, die in wasserhaltigem sauer (vergl. unten).

Bestandtheile. Das Kelophonium besteht der Hauptsache nach aus dem Anhydrid der Abietinsäure C10H2004, das beim Lösen in wasserhaltigem Alkohol in das Hydrat übergeht. In amerikanischem Kolophonium kommt auch d-Pimarsäure CanH20O2 vor.

Bei der trocknen Destillation des Kolophoniums gehen zuerst flüssigere Antheile (Harzessenz, Harzessig, Harzspiritus) weg, die zur Fabrikation von Schmiermitteln dienen und in denen Abietinsaure, m-Methylisopropylhenzol, Kohlenwasserstoff C11H16, Isobuttersäure, Capronsäure und Methylpropylessigsäure enthalten sind; in den höher (über 360° C.) siedenden Antheilen (Harzöl) finden sich Terpene, Phenole und Säuren; sie fluoresciren.

Konstanten, von Colophonium citrinum: Spec. Gew. 1,071-1,0797, Saurezahl 168,0-175,4. Von Kolophonium rubrum: Spec. Gew. 1,074-1,083, Säurezahl 168,0-183,4. Die Esterzahl wird angegeben auf 7-12, die Jodzahl auf 146,6-180,0.

Prafung. Für die Werthbestimmung ist das spec. Gew. und die Säurezahl am wichtigsten. Das spec. Gew. bestimmt man, indem man sich eine Anzahl Kochsalzlösungen vom spec. Gew. 1,07-1,085 bel 15° C. herstellt und feststellt, in welcher hineingeworfene Kolophoniumstückehen in der Schwebe bleiben. Man hat darauf zu achten, dass die Stückehen keine Luft einschliessen.

Die Saurezahl bestimmt man nach Dietenics, indem man 1 g Kolophonium mit 25 ccm 1/2 N. alkoholischer Kalilauge übergiesst, verschlossen stehen lässt, bis alles gelöst ist und dann mit 1/n N.-Schwefelsäure titrirt. Die Menge der durch das Kolophonium gebundenen cem Kalilauge mit 28 multiplicirt, giebt die Saurezahl. - Wasserzusatz ist zu vermeiden.

Verwendung. Für pharmacentische Zwecke sind nur die hellfarbigen Sorten, das Colophonium album und citrinum des Handels, geeignet und finden bier zu vielen Salben und Pflasteru, gepulvert in der Thierheilkunde, mit Weingeist beseuchtet zu Wergverbänden, als blutstillendes Mittel bei Blutegelbissen und innerlichen Blutungen Anwendung. In der Technik dient es zur Bereitung von Lacken, Firnissen, wasserdichten Kitten; beim Löthen und beim Verzinnen kupferner Geräthe als Reduktionsmittel, wozu natürlich auch die dunkleren Handelssorten genügen. Es haftet ungemein an glatten Gegenständen, und hierauf beruht seine Verwendung als Geigenharz, zum Bestreichen von

Treibriemen u. dgl. wo man eine starke Reibung erzielen will. Das Pulver, in die Flamme geblasen, verbrennt blitzartig und wird deshalb als "Blitzpulver" für Bühnenzwecke benutzt.

Die Pulverung darf wegen der leichten Entzündlichkeit des verstäubenden Kolophoniums nie in einem Raume vorgenommen werden, in welchem offene Flammen brennen; das fertige Pulver bewahrt man in gut verschlossenen, nicht zu grossen Blechgefässen anf, da Selbstentzündung vorkommen kann.

Ceratum Resinae (U-St.). Resine Cerate. Basilicen Ointment. 350 Th.

Ceratum Resinae (U-St.). Resine Cerate. Basilicon Uintment. 350 Th. Kolophonium, 150 Th. gelbes Wachs, 500 Th. Schweinefett. (In der kalten Jahreszeit 120 Wachs, 530 Fett.)

Emplastrum Resinae (Brit. U-St.). Resin Plaster Adhesive Plaster. Emplastrum Resinae (Brit. U-St.). Resin Plaster Adhesive Plaster. Brit.: 100 Th. Kolophonium, 800 Th. Bleipflaster, 50 Th. harts Seife; einzeln geschmolzen, dann gemischt. — U-St.: 140 Th. Kolophonium, 800 Th. Bleipflaster, 60 Th. gelbes

Unguentum Resinae (Brit.). Resin Ointment. Je 200 Th. Kolophonium, gelbes Wachs und Olivenel, 150 Th. Schweinefett schmilzt man und rührt kalt.

Adhäsiensschmiere für Treibriemen. 1) 100 Talg, 300 Fischthrau, 150 Kolophonium. 2) 100 Schlämmkreide mit q. s. Leinel verrieben, mischt man mit 600 geschmolzenem Kolophonium.

Antikesselsteinkuchen. Colophonium (40 Proc.), Stearin (10 Proc.), Holzasche und Sägemehl schmilzt man und formt kleine Kuchen, die in den Dampfkessel geworfen

Bettwachs. Gelbes Wachs, Japanwachs ää 1750,0, Hammeltaly 1125,0, Kolophonium 10,25 kg, Terpentin 2000,0, Kurkumapulver 860,0. In kegelförmige Stangen aus-

Blerfassglasur, Verpichungslack 1 kg Kolophonium, 250 g Schellack, 100 g Lerchanterpentin, 50 g gelbes Wachs schmilzt man zusammen und löst unter Erwärmen in 41 absolutem Alkohol. Man bestreicht die Fässer damit in den Fugen zweimal und übergiesst sie dann mit einer weingeistigen Schellacklösung.

Bruchpflaster. Tyrpant (Vomacka). 50 Th. Kolophonium, 15 Th. Hammeltalg, 20 Th. Wacha, 15 Th. Terpentin; 5 Th. Drachenblut, 10 Th. Elutsteinpulver.

Elnschlusskitt für mikroskopische Präparate. 70 Th. Kolophonium, 25 Th. Wachs, 5 Th. Terpentin schmilzt man. Der Kitt wird mittels eines erhitzten Stabes aufgetragen und nach dem Erhärten mit weingeistiger Schellacklösung überzogen, falls Oelimmersion zur Anwendung kommt.

Immersion zur Anwendung kommt.

Flaschenkapsel-Lack, durchsichtiger (Buchh.). 250 Th. Kolophonium, 300 Th. Aether, 450 Kolledium; man filtrirt und fürbt mit einer beliebigen Anilinfarbe.

Fliegenleim. 1) 150 Th. Kolophonium, 50 Th. Leinol, 18 Th. Honig. 2) 60 Kolophonium, 38 Leinol, 2 gelbes Wachs.

Fliegenpapter, klebendes. Die zweckmässigste Form dafür ist die eines aus Fliegenpapter, klebendes. Die zweckmässigste Form dafür ist die eines aus festem Papier gefertigten Kegels mit Bodenteller aus Pappe (um das Herabtropfen des Leimes zu verhindern), den man mit einem guten Fliegenleim bestreicht. Vorschriften zu letzterem nach der Drog.-Zeitg :

Colophonium	600	500	650	600	500
einöl	350	300		-	340
Ricinusol	_	-	350	300	540
	100	200	-		160
Hyceria		-	-		
Honig	100	200	-	100	

Von Kolophonium eignen sich nur die dunkelbraunen Sorten hierzu. Geigenharz (n. Diet.). 10 Th. Dammarharz erhitzt man vorsichtig, bis es nicht mehr schäumt, sotzt 90 Th. weisses Kolophonium zu, schmilzt, erhitzt noch 1/2 Stunde im Dampfbade unter Umrahren und giesst in Tafeln aus.

Damptbade unter Umruhren und glesst in Talein aus.

Kitt zum Ausfüllen von Holzfugen (Buchh.). Man schmilzt gleiche Theile Wachs und Kolophonium und mischt soviel Raspelspähne des betreffenden Holzes zu, als die Masse aufnimmt. Man atreicht noch warm in die Fugen Kitt zum Befestigen von Messerheften. 60 Th. Kolophonium, 25 Th. Eisenfeile,

15 Th. Schwefel. Die Messertheile müssen beiss mit dem geschmolzenen Kitt in Berüh-

Löthfelt (Diet.). 45.0 Kolophonium, 45.0 Rindstalg, 10.0 Salmiakpulver, Perriickenwachs. Kolophonium 565, Terpentin, Weisses Wachs je 170, Talg 85, Elemi 17, Perubulsam 5, Stärkemehl 56.

Raupenleim. 100 Kolophonium, 20 Fichtenbarz, 14 Terpentin, 8 Theor, 50 Schweine-Raupenleim.

tett, 24 Rüböl, 20 Talg. — Auch gewöhnliche Wagenschmiers thut gute Dienste.

Wasserdicht erhält man Leder, Treibriemen u. dergl. durch Bestreichen mit siner Mischung von 3 Kolophonium, 2 Benzin, 2 Terpentinöl, 1 Firniss.

Witterung zum Fangen schädlicher Schmetterlinge. 930,0 Fliegenleim (s. oben), 50 Honig, 20 Appfelather, 0,5 Cumarin. Auf Holzstöcke gestriehen im Freien aufzu-Emplastrum Picis rubrum (Dict.).

Emplastrum oxycrocoum vensle. Rp. Colophonli 540,0 Cerns flavos 540,0 Ammoniaci puly, 90,0 Olibant puly, 00.0 Ligal santalin, puly, 12,0 Spiritur (90%) Pulsis basmostations. Blutstillendes Palver. Rp. Colophonii pulv. 40,0 Catechu putv. 10,0 Gummi arablel puly, 10,0, Pulris haemostaticus martiatus, Rp. Carbonia Ligni puly, 2,5 Gumml ambiel pulv. 2,5 Ferri oxyduti fusci 5.0 Colophonii puly. Pulvis haemostatices Sieboldi. Rp. Colophonii pulv. Gurnenl arabici puts, aa 30,0 Aluminie usci pir. 15,0,

Sparadrapum adhassivum Sanctue Annae. Rp. Colophonii Teroblothinse 10,0 Olel Lauri expressi 10,0 Elemi 20,0, Man schmilzt und atreicht auf Baumwollenstoff-

Still resincel UNNA Harsatifte. Rp. Colophonii 90,0 Cerne flavor 10,0,

Man schmilzt und gieset in Stangenformen. Zur Entfernung von Haaren bei Bartflechte und dergl. Die Stängelehen werden bis zum Schmelzren (61-69 ° C.) erhitzt und auf der zu onthaarenden Stelle erkalten gelassen.

Vernix Colophonis. Kolophoniack, Holzlack, Sarglack, Rp Colophonii americani 400,0 Spiritus denaturati 500,0 Olel Terebinthinne 100,0.

Desinfektions- und Desodorisationsmittel zum Konserviren von Nuizholz, von KINGZELL & ZINGLER in London. Eine Lösung von Kolophonium und Kampher in Terpentinol wird, mit Harzol gemischt, 24 Stunden bei 50° C. einem Luftstrom ausgesetzt, dann durch Zusatz von Kalk oder Sägemehl erhärtet. (Hahn & Holfkar.)

Haarkränselnde Essenz von Moras. Kolophonium 0,6, Weingeist 50,0, Par-

Härtemasse A., von Karl Kupper, zum Stahlhärten, besieht aus 40 Kolophonium, 50 Fischthran, 10 Fichtenharz. Dazu gehört ein Härtewasser B - eine Lösung von Sal peter und Salmiak -, ein Härtepulver C aus Natronsalpeter, Salmiak, gelb. Blutlaugensalz und Klauenpulver, und ein Härtewasser D = B in stärkerer Lösung.

Heilpflaster, Lorban's, ist dem Ceratum Resinne Pini ähnlich zusammengesetzt. Isolir-Masse für elektrische Leitungen. Eine solche bestand aus 40 Kolophonium,

10 Talg, 30 dickem Mineralfett (B. Fischen).

Paraplaste neunt man auf Baumwollgewebe gestrichene Pflaster aus Kolophonium. Dammarbarz, Kautschuk und Wollfett. (Riedel.)

Psilothrum, ein Enthaarungsmittel, enthält etwa 8 Kolophonium, 40 Elemi, 10 Benzoë, 10 gelbes Wachs, 30 Bleipflaster.

Retinol, Codol. Durch trockens Destillation des Kolophoniums gewonnenes Oel, das sich mit Alkohol und fetten Oelen mischt und als Lösungsmittel für Kampher, Phenol, Phosphor, Salol u. s. w. Verwendung findet. (Thoms.)

Stahlverbesserungsmittel von An. Schaper ist eine Mischung von Kolophonium, Holzkohle, Leinöl und Glycerin.

Wanzentinktur von Soldens. 25 Kolophonium, 75 Weingeist.

# Condurango.

Cortex Condurango (Austr. Germ. Helv.). — Condurangorinde, — Écorce de Condurango. — Condurango Bark ist die Rinde des zu den Aselepladaceae — Cynnncholdeae - Gonoloheae gehörigen Gonolohus Condurango Triana, einer wenig bekannten, in Ecuador beimischen Liane mit grossen, berzförmigen Blättern.

Beschreibung. Die Rinde bildet bis 15 cm lange, rinnen- oder röhrenförmige Stücke, die bis 7 mm dick sind. Sie sind oft etwas verbogen. Aussen mit dünnem, graubraunen Kork; wo derselbe abgesprangen ist, kommt eine hellere, graugelbe Farbe zum Vorschein. Oft zeigt auch die Aussenseite weissliche Flecken. Die Innenseite ist schmutziggelbgran, längsstreifig. Bricht man eine Rinde durch, so ragen aus der ebenen Fläche in der Kusseron Hälfte vereinzelt Fasera bervor. — Auf dem Querschnitt erkennt man mit

der Lupe im äusseren Viertel kleine dunkle Punkte in meist einfacher Reihe, die erwähnten Fasern, ferner in der Mitte eine Zone dunkelgelber Punkte, die innere Hälfte ist fein gestreift. Das Mikroskop zeigt Folgendes: Der Kork besteht aus etwa 15 Lagen zarter Korkzellen, darunter bei dünneren Rinden ein Collenchym mit Einzelkrystallen und Zwillingskrystallen von Kalkoxalat, in der Mittelrinde die erwähnten Bündel stark verdickter, primärer Bastfasern. Weiter nach innen erkennt man die gelben Punkte als Gruppen stark verdickter, poröser Steinzellen, die auch in den Bast vordringen (Fig. 221) Im Bast schmale Baststrahlen und ein- bis zweireibige Markstrahlen. Im Parenchyn. Milchsaftschläuehe und Drusen von Kalkoxalat. Auf Längsschnitten sind die Siebröhren sehr deutlich zu sehen. Geschmack schwach bitter und wenig aromatisch, Geruch au Pfesser erinnernd.

Bestandtheile. 2 Glukoside, die der Rinde mit 95 proc. Alkohol entzogen werden können: α-Condurangin C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>O<sub>4</sub>. Schmelzpunkt 60 bis 61°C., unlöslich in Wasser and Ligroin, löslich in Benzol, wird mit Frönde's Reagens grün. β-Condurangin C<sub>18</sub>H<sub>24</sub>O<sub>5</sub>. Schmelzpunkt 134°C., löslich in Wasser, reagirt nicht mit Frönde's Reagens. Ferner ein wenig bekannter Körper Conduransterin C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>O<sub>2</sub>. Aschengehalt: 12 Proc., in der Asche etwas Mangan.

Sorten: 1) Die officinelle Rinde ist Condurango von Ecuador.

- C. von Neu-Granada soll von Macroscepis Trianae Decalsue (Asclepiadaceae) stammen.
- S) C. von Huancabamba oder C. blanco von Marsdenia Condurango Reichenbach (Asclepiadacene) bildet behaarte Stengel von der Dicke eines Tanbenfederkieles.
- 4) C. von Guayaqull von unbekannter Abstammung bildet holzige Zweige, deren Rinde der officinellen ihnlich gebaut ist.

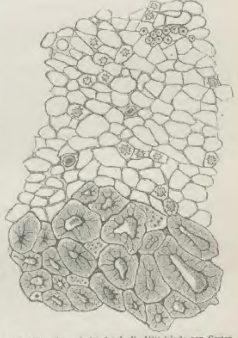


Fig 231 Querschultt durch die Mittelrinde von Conex Condumngo,

5) C. von Mexiko in mehreren Sorten, eine stammt von einer Aristolochia, eine andere bildet dünne, gespaltene Stengel, die durch Raphidenzellen in der Rinde charakterisirt sind.

 Als C. kommen auch die Blütter und Stengel der Komposite Micania Guaco Humb. vor (vergl. Guaco).

Die dritte Sorte führt den Namen Mataperro, den man auch der echten Droge beilegt.

Wirkung. Die Rinde wurde ursprünglich (1870-1871) als Specificum gegen Magenkrebs empfohlen, ist hiergegen, wie man jetzt annimmt, wirkungslos, vermag aber bei Magenleiden mauche Symptome zu mildern und besonders Appetit und Verdauung günstig zu beeinflussen.

Anwendung. Die Rinde wird nur in Form flüssiger Zubereitungen angewendet; man hält sie deshalb als stanbfreie Species oder in kleine Würfel geschnitten für Abkochungen und als grobes Pulver zur Extraktbereitung vorrüthig. Condurangodekokte dürfen, da das Condurangin eich in heissem Wasser ausscheidet, nur nach völligem Erkalten (!) abgepresst oder durchgeseiht werden.

Nach Connady wird die Rinde am vollständigsten erschöpft, wenn man sie frisch gemahlen mit Wasser von 50°C. perkelirt; ein derartiger Auszug 10 g: 150 g ist in klirkerer Zeit herzustellen als eine Abkochung.

Extractum Condurango (Ergänzb.) 1 Th. grob gepulverte Condurangorinde wird 6, dann nochmals 3 Tage mit einer Mischung von je 4 Th. Weingeist und 2 Th. Wasser ausgezogen, die Pressfidssigkeit zur Trockne eingedampft. Ausbeute 10—12 Proc. Extractum Condurango fluidum (Germ.). Condurango-Fluidextrakt. 100 Th.

Extractum Condurango Indiam (Germ.). Condurango-Fiuldextrakt. 100 Th. mittelfein gepulverte Condurangorinde werden mit q. s. einer Mischung (I) aus 10 Th. Weingeist (87 proc.), 4 Th. Wasser, 1 Th. Glycerin befeuchtet, bis die Droge nichts mehr aufnimmt, nach 2—3 Stunden in einem Perkolator mit einer Mischung (II) aus 1 Th. Weingeist und 3 Th. Wasser übergossen, 48 Stunden bei Seito gestellt und mit Mischung II erschöpft. Man sammelt zuerst 85 Th. Perkolat, dampft den zweiten Auszug zum dünnen Extrakt ein und fügt demselben soviel Lösung II zu, dass man insgesammt 100 Th. Fluidextrakt erhält. Man braucht etwa 400 Th. Lösungsmittel. Trockensubstanz des Extraktes 13-20 Proc.

Helv. schreibt für Mischung I 10 Th. Glycerin, 13 Th. Weingeist, 26 Th. Wasser vor, lässt 80 Th. Perkolat auffangen, die übrigen Auszüge auf 20 Th. eindampfen und

mischen - sonst wie Germ. Trockenrückstand wenigstens 16 Proc.

Tinetura Condurango (Ergänzb.). 1 Th. fein zerschnittene Condurangorinde, 5 Th. verdünnter Weingeist (60 proc.) - Ex tempore: 20 Th. Condurango-Fluid-Extrakt, 80 Th.

verdünnter Weingeist.

Vinum Condurango. Condurangowein. Vin de Condurango. Germ.:
Aus 1 Th. fein zerschnittener Condurangorinde und 10 Th. Xereswein durch achttägiges
Ausziehen. — Helv.: 1 Th. Condurango-Fluidextrakt, 9 Th. Marsalawein. — Wenn möglich, lässt man Condurangowein vor dem Filtriren einige Wochen absetzen. Eine schnelle Klärung erzielt man durch Schütteln mit Milch (3 g auf 1 l) und 24 stündiges Absetzen-lassen. (Auch hier ist, wie bei Vinum Chinae, S. 735, ein Zusatz von Gelatine zu empfehlen.)

#### Decoctum Condurango.

Form, mag. Berolin. Rp Decocti Cort Condurango 15,0:180,0 Acidi hydrochlorici (25 proc.) 0,8 Sirupi simplicia 19,5 Dreimal täglich 1 Essiöffel.

## Elixir Condurango.

Rp. 1. Extracti Condurango fluidi 100,0 2. Vini Malacensis 50,0. 1 im Wasserbade auf 50,0 cindampton, mit 2 mischennuch dem Absetzen fütriren,

> Elixir Condurango peptonatum. Rp. Elixir Conducuago 100,0 Peptani sieci

## Mixtura Condurango.

Münch. Nosokom,-Vorschr. Rp. Corticle Condurango nsln. conc. 10,0 Aquae destillates 260,0, Man maceriet 12 Stunden, dampft auf 150,0 ein, selbt nach völligem Erkalten durch. Adde Colsturae

Sirupi Aurantii Cortleis 20,0,

## Vlaum Condurango aromaticum.

Aromatischer Condurangowein. Rp. 1. Corticls Condurango min. conc. 100,0 2. Vinl rubri 1000.0 S. Tipeturae Condurango 4. Glycorial 10.0 5. Tincturae volberariae Ph. Gatt. 100,0. Dem aus 1 und 2 durch Maceration bereiteten Wein fügt man 3-5 binzu und fütrirt nach dem Absetzen.

Vlaum Condurango ferratum. Condurango-Eisenwein (Egnath). Rp. Ferri citrici ammoniati 1.0 Vini Condurango

#### Vinum Condurango venale. Condurangowein for den Handverkauf nach PROSEAUER.

Rp. Corticis Condurango conc. Corticis Aurantii expulp. conc. 53 2,5 Corticis Cinnamonii Radicia Gentianae cone, Acidi hydrochlorici (25 proc.) 1,5 Vint Xerensia 750,0. Man macerirt 8 Tage, preset and fligt hinzu Slrupl simpliels

# Conjinum.

I. ++ Conlinum (Erganzb.). Cientine (Gall.). Confin. Cientin. Rechts-Conlin. Rechts-a-Propylphperidin. Conine. Conéin. C. H., N. Mol. Gew. = 127.

Das Confin ist zwar in allen Theilen des Schierlings, Conium maculatum L., vorzugsweise aber in den Früchten enthalten, welche gewöhnlich im unreisen Zustande zur Verarbeitung gelangen.

Darstellung. A. 100 Th. gequetschte, unreife Coniumfrüchte werden zunächst mit Wasser gum Quellen gebracht, alsdann mit einer Lösung von 4 Th. Natriumkarbonat

Coniinum. 943

in einer hinreichenden Menge Wasser darchfeuchtet und aus einer Destillirblase durch Einleiten von gespanntem Wasserdampf solange destillirt, bis das ablaufende Destillat nicht mehr alkalisch reagirt. Das mit den Wasserdämpfen übergehende rohe Coniin scheidet sich zum Theil ölförmig ab, zum Theil bleibt es in dem überdestillirten Wasser gelöst. — Die erhaltenen Destillate werden mit Salzsäure versetzt und zur dünnen Sirupkonsistenz Die erhaltenen Destillate werden mit Salzsäure versetzt und zur dünnen Sirupkonsistenz Die erhaltenen Destillate Lauge wird mit 2 Volumtheilen starken Alkohols (von 96 Vol. abgedampft. Die erkaltete Lauge wird mit 2 Volumtheilen starken Alkohols (von 96 Vol. Proc.) geschüttelt und vom ausgeschiedenen Ammoniumchlorid abfiltrirt. Von der Lösung des Coniinchlorhydrates wird der Alkohol im Wasserbade abdestillirt, eine berechnete Menge Natronlauge zugesetzt und das Coniin durch Aether ausgeschüttelt. Die ätherische Lösung des rohen Conlins scheidet beim starken Abkühlen oft zolllange Nadeln von Conhydrin aus.

Das nach dem Abdestilliren des Aethers im Wasserbade hinterbliebene Coniin wird mit trocknem Kaliumkarbonat entwässert und im Wasserstoffstrome destillirt. Es destilliren etwa 10 Proc. von 110—168° C., etwa 60 Proc. von 168—169° C., und etwa 20 Proc. von 169—180° C. Die mittlere, bei 168—169° C. siedende Fraktion ist reines Coniin.

B. Man zicht die gemahlenen Früchte im Vakuum-Extraktionsapparat mit essigsaurem Wasser aus und verdampft die Auszüge im Vakuum zur Sirupkonsistenz. Der ersaurem Wasser aus und werdampft die Auszüge im Vakuum zur Sirupkonsistenz. Der ersaurem Wasser aus und mit Acther ausgeschüttelt. Alshaltene Sirup wird mit Magnesiumoxyd übersättigt und mit Acther ausgeschüttelt. Alsdann verführt man weiter wie unter A angegeben. Dieses Verfahren soll ein reineres Coniin liefern.

Eigenschaften. Farblose oder nur schwach-gelblich gefärbte, ölige Flüssigkeit von eigenthümlichem, widerlichem Geruche (in verdünntem Zustande mäuscharnartig riechend), im Wasserstoffstrome bei 167°C. (Ergänzb. in gewöhnlicher Atmosphäro bei 165 bis 170°C.) siedend. Das spec. Gewicht ist bei 15°C. = 0,850 (Ergänzb. = 0,850-0,860). Coniin erstarrt bei niedriger Temperatur zu Krystallen, welche bei  $-2,5\,^{\circ}$  C. wieder schmelzen. Es verflüchtigt sich sehon bei gewöhnlicher Temperatur nicht unerhablich, aus der Luft nimmt es, namentlich unter dem gleichzeitigen Einflusse des Lichtes, Sauerstoff auf, wobei es unter Entbindung kleiner Mengen Ammoniak und unter Braunfärbung dickflüssig wird und verharzt. Das aus den Früchten abgeschiedene natürliche Coniin lenkt die Ebene des polarisirten Lichtes nach rechts ab (an = 18,8%). Es löst sich in etwa 100 Th. kaltem Wasser, weniger in heissem Wasser, so dass die bei gewöhnlicher Temperatur gesättigte wässerige Lösung belm Erwärmen sich trübt. In jedem Verhältnisse wird es gelöst von Weingeist, Acther, Aceton, fetten und ätherischen Oelen, weniger leicht von Chloroform und von Schweselkohlenstoff. Wasserfreies Contin reagirt gegen Lackmus nicht alkalisch, wohl aber ist dies der Fall, wenn das Coniin Wasser aufgenommen hat oder in Wasser oder in Alkohol gelöst ist. Das Couiin ist im Stande, etwa 25 Proc. Wasser aufzunehmen, welches es beim Erwärmen, also z. B. beim Destilliren wieder vollkommen abgiebt.

Reaktionen. Das Conlin gehört zu den Alkalofden, welche arm an charakteristischen Reaktionen sind. Für seine Erkennung sind die nachfolgenden Erscheinungen von

Wichtigkeit:

1) In kone, Schwefelsäure löst es sich in der Kälte ohne Färbung auf. Chlorwasserstoffgas (!) färbt das Coniin zunächst purpurreth, dann tief indigoblau. Beim Verdunsten mit kone. Salzsäure hinterbleibt ein krystallinischer, meist bläulich gefärbter Rückstand von Coniinehlorhydrat (während Nikotin einen firnissartigen Rückstand glebt. — stand von Coniinehlorhydrat (während Nikotin einen firnissartigen Rückstand glebt. — 2) Die Lösung 1:100 wird weder durch Platinehlorid noch durch Goldehlorid gefällt, weil die entsprechenden Doppelsalze des Coniins in Wasser leicht löslich sind. — 3) Dagegen werden Niederschläge erhalten in der durch Schwefelsäure schwach angesäuerten Lösung mit: Kaliumwismutjodid (1:4000), Kalium-Mercurijodid (1:800), Phosphomolybdänsäure (1:1000), Gerbsäure (1:100), Jodkalium (1:8000). Die Zahlen geben die Koncentration an, in welcher die Niederschläge durch die auftretende Trübung noch erkennbar sind.

Procente Methyl-Coniin, was indessen seine therapeutische Verwendbarkeit nicht beeinträchtigt.

Confinum.

Prüfung. 1) In Wasser, welches mit genligenden Mengen Salzsäure angesäuert ist, löse sich das Coniin leicht und vollständig auf. Ungelöst bleiben würden nicht basische Beimengungen, z. B. Kohlenwasserstoffe, sowie harzige Zersetzungsprodukte. — 2) Beim Erwärmen trübe sich das Coniin nicht, anderenfalls enthält es Wasser, s. oben. — 3) Bei Luftzutritt erhitzt, verbrenne es, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. — 4) Wird die Lösung des Coniins in absolutem Alkohol (I = 10) mit einer Lösung von Oxalsäure in Weingelst neutralisirt, so trete keine krystallinische Abscheidung (von Ammonium-exalat) auf.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und vor Licht geschützt, in kleinen Gefüssen.

Anwendung. Coniin gehört zu den stärksten Giften. Unverdünnt auf Schleimhäute gebracht, wirkt es hier ützend, auf der Haut erzeugt es Unempändlichkeit infolge Lähmung der sensiblen Nervenendigungen. Bei innerem Gebrauche lähmt es zunächst die Endigung der motorischen Nerven, später die Nerven-Centren. — Man giebt es: Aensserlich in Salben und Linimenten (0,05-0,1:10,0 Adeps) als lokales, schmerzstillendes Mittel bei Neuralgien, schmerzhaften Tumoren; innerlich bei Cardialgie (Magenkrampf), Magenkrebs, Neuralgien, Keuchhuston, doch wird hier meist das bromwasserstoffsaure Salz angewendet. Subkutan 0,0005-0,001 g (!) pro dosi.

Höchstgaben: pro dosi 0,002, pro die 0,005 g (Ergänzb.). Bei Vergiftung durch Coniin sind Brechmittel, Coffein und künstliche Athmung anzuwenden.

Mixtura Contini Rerr.

No. Contini gtt. I

Natrii carbositel 5,0

Aquae Manthae piperitae 200,0

Dreisshudlich sinen Essiössel (bet Magenkrobs).

Oleum antiblepharespasticum Mautherse.

Bp. Coniloi 0,067 (gtt. II)

Olei Amygdalarum dulcium 8,0.

Mehrmals tiiglich in die Augenildspalte einzopinsein (bei Augenilderkrampf der Kinder).

Enguestum Conilal Munawrew.

Rp. Conilal 0,3

Olei Cocois 50,9.

M. L. anguestum.

Zum Finrelben (bei chronischen Hautielden).

Synthetisches Coniin. Das Coniin ist von Ladenburg durch Reduktion von a-Allyl-Pyridin in alkoholischer Lösung mittels metallischen Natriums dargestellt worden. Die so erhaltene Base glich in allen ihren Eigenschaften dem natürlichen Coniin, indessen war sie optisch inaktiv. Es ist alsdann Ladenburg gelungen, dieses inaktive Coniin durch Ueberfahren in das weinsaure Salz in ein rechts- und linksdrehendes Coniin zu spalten, von denen das rechtsdrehende sich als völlig identisch erwies mit dem natürlich vorkommenden Coniin. Das synthetische, inaktive Coniin ist demnach eine Verbindung gleicher Moleküler- und I-Coniin.

II. †† Coniinum hydrobromicum (Ergiinzb.). Bromhydrate de Cientine (Gall.). Conlinhydrobromid. Bromwasserstoffsaures Conlin. C<sub>b</sub>H<sub>17</sub>N. HBr. Mol. Gew. = 208.

Darstellung. Man löst 10 Th. möglichst farbloses, wenn nöthig im Wasserstoffstrome frisch destillirtes Coniin in 100 Th. absolutem Aether auf und leitet in die mit Eis abgekühlte Lösung einen Strom wasserfreien Bromwasserstoff. Da das bromwasserstoffsaure Salz des Coniins in Aether unlöslich ist, so scheidet es sich in dem Mansse, als es entsteht, ans der ätherischen Lösung als krystallinisches Pulver ab. Wenn durch Bromwasserstoff eine neue Fällung nicht mehr entsteht, so unterbricht man die Einleitung, sammelt das Salz auf einem Filter, wäscht es mit absolutem Aether nach, lässt diesen an einem warmen Orte verdunsten und krystallisirt das Salz durch freiwillige Verdunstung der kaltgesättigten filtrirten wässerigen Lösung an einem warmen Orte um.

Eigenschaften. Farblose, durchscheinende, glänzende, rhombische Krystalle oder ein weisses, krystallinisches Pulver, welches sich in Wasser und in Weingeist zu farblosen, neutralen Flüssigkeiten löst. Schmelzp. 211° C.

In der wässerigen Lösung des Salzes (1=10) ruft Silbernitrat einen gelblich-weissen, Jod-Jodkaliumlösung einen rothbraunen, Gerbsäure einen gelblich-weissen Niederschlag

Conium. 945

hervor. Natronlange bewirkt die Abscheidung Sliger Tropfen von Coniin. — Es verbranne, bei Luftzatritt erhitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anfbewahrung, Anwendung. Sehr vorsichtig, vor Licht geschützt aufzubewahren. Die Anwendung unter den nämlichen Indikationen wie die des Coniins. Höchstgaben: pro dosi 0,005 g, pro die 0,015 g. [Das Ergänzb. giebt die zehnfache Menge dieser Dosen als Höchstgaben an, doch dürfte dies auf Schreib- oder Druckfehlern beruhen.]

Rp. Coniini hydrochlorici 0,02 g Sirupi Sacchari 100,0. Gegen Kguchbuxtun. Dreimal tilglich i Theoloffel. Ein Theoloffel voll lat == 0,001 Coniin. Rp. Comini bydrobromici 0,1

Aquae destillatae 50,0.

Zur subkutanen Injektion, 1 com ist = 0,0013 g.

Confin.

III. †† Coniinum hydrochloricum. Coniinum murlaticum. Coniinchlorhydrat. Chlorwasserstoffsaures Conlin. Salzsaures Conlin. C<sub>8</sub>H<sub>47</sub>N. HCl. Mol. Gew. = 163.5.

Wird in gleicher Weise durch Sättigen einer ätherischen Coniinlösung mit trockenem Chlorwasserstoffgase dargestellt wie das Coniinbrombydrat, siehe dieses. Oder man neutralisirt Coniin genau mit wisseriger Salzsäure und lässt diese Lösung im Vakuum verduusten bez. krystallisiren.

Furblese Krystalle, in Wasser and Alkohol leicht löslich. Schmelzp. 220° C.

# Conium.

Gattung der Umbelliferae-Apicideae-Smyrnicae.

Conium maculatum L. Gesteckter Schierling. Blutschlerling. Mäuseschierling. Tenselspeterling. Bellkraut. Ziegendill. — Clyne. — Hemlock. Heimisch in Europa und Asien, eingebürgert im nordöstl. Amerika, Californien, Chile. Besonders an Wegen und auf Schutt. Die ganze Pflanze ist kahl. Blüthenstand eine doppelt zusammen-

gesetzte Dolde, Hülle meist 5 blättrig, Hüllchen 3-4 blättrig, beide zurückgeschlagen. Stengel bis 2 m hoch, ästig, unten schwach, oben stärker gerillt, bläulich bereift, am Grunde oft (nicht immer) roth gedeckt.

Verwendung finden:

† Herba Conii (Austr. Germ.). Conii Folia (Brit.).
 Herba Conii maculati. Herba Cicutae. — Schierling (Germ.).
 Schierlingkraut. Fleckschierlingskraut. Giftpetersilie.
 Tollkörbelkraut. — Feuille de cignë officinale. Feuille de grande cignë (Gall.). — Conium Leaves. Hemlock Leaves.

Beschreibung. Die unteren Blätter von breit-eiförmigem Umriss werden über 20 em lang. Sie sind an einem hohlen
Stiel von gleicher Länge befestigt, der am Grunde eine häutige
Scheide trägt. Sie sind oberseits matt dunkelgrün, unterseits
schwach glänzend blaugrün; dreifach gefiedert, jeder Zipfel geht
in ein feines farbloses Spitzehen aus. Die Abschnitte erster Ordnung sind 4—Spaarig gefiedert, gestielt, die Abschnitte zweiter Ordnung sind Spaarig gefiedert, die dritter Ordnung, wenig
regelmässig, aus 4 oder 5 Paaren gebildet.

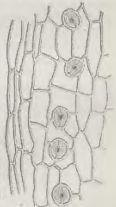


Fig. 222. Epidermis vom Rande der Oberseite des Blattes.

Die Zipfel letzter Ordnung sind von einem Mittelnerv durchzogen, von dem zarte Nerven 2. oder 3. Ordnung abgehen und kräftig ausgebildete Seitennerven bilden. Das Gewebe der Blätter besteht aus den beiden Epidermen mit der Cuticula, von denen die der Unterseite schwach gestroift ist. In den Zellen der Epidermen häufig Sphacrokrystalle. Unter der Oberseite eine Reihe von Palissaden. Spaltöffnungen auf beiden Seiten, doch auf der Oberseite nur am Rande (Fig. 222), welcher auf der Unterseite keine Spaltöffnungen Hande, d. pharm Praxia I.

946 Conium.

trügt (Fig. 223). - Geschmack widerlich salzig und bitterlich. Geruch besonders beim Zerreiben mit Kalkwasser unangenehm nach Müsse-Urin.

Bestundtheile. Der wichtigste Bestandtheil ist das Alkalvid Coniin C<sub>8</sub>H<sub>17</sub>N. Der Gehalt daran ist auch bei der blühenden Pflanze anscheinend sehr schwankend 0,03-0,18 Proc.

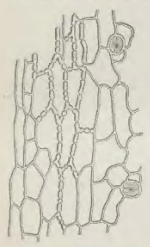


Fig. 225 Epidermis vom Bande der Unterseite des Blattes.

Der Sitz des Alkaloids ist hauptsächlich in den Epidernien. Forner das weniger giftige Conhydrin C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>NO. Pseudoconhydrin C<sub>8</sub>H<sub>11</sub>NO. Methylconiin C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>(CH<sub>2</sub>)N. — Der Wassergehalt der frischen Droge beträgt etwa 80 Proc., der der trocknen 7—12 Proc. Der Aschengehalt 12 bis 18 Proc., die Asche enthält 30 Proc. Kaliumkarbonat. — Die Droge liefert 30 Proc. Extrakt.

Nachweis. Für die Droge sind im Gegensatz zu anderen, ähnlichen Umbelliferen charakteristisch: 1) Die Kahlheit der ganzen Pflanze. 2) Der bläuliche Reif, besonders an den Stengeltheilen. 3) Die stumpfgrüne Oberseite der Blätter. 4) Die Stachelspitzchen der Blätter. 5) Hülle und Hüllchen am Bläthenstand. 6) Das Verhalten der Spaltöffnungen (Fig. 222, 223). 7) Geruch.

Als Verwechslungen resp. Verfällschungen kommen vor: Chaerophyllum bulbosum L., Chaerophyllum temulum I., Chaerophyllum hirsutum L., Anthriscus silvestris Hoffmann, Anthriscus vulgaris Persoon, Asthusa Cynapium I., Cicuta virosa I.

Einsammlung. Aufbewahrung. Im Juni und Juli sammelt man das ganze, blühende Kraut, entfernt dickere Stengel und Aeste und verwendet es entweder sofort zur Extraktbereitung, oder man trocknet bei gelinder Wärme (nicht über 25° C.), zuletzt über Actzkalk und bewahrt in Blech- oder Glasgefüssen an einem trocknen Orte vorsichtig, vor Licht geschützt und nicht über 1 Jahr (Austr.) auf. Bei längerer Aufbewahrung soll der Coniingehalt schwinden. 5½—6 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trockenes. Brit. lässt pur das frische, bei Beginn der Fruchtbildung gesammelte Kraut verwenden.

Anwendung. Innerlich selten bei Asthma, Kenchhusten, Neuralgien in Pulver oder Pillen zu 0,05-0,3. Aeusserlich als schmerzstillendes Mittel in Aufgüssen und Abkochungen zu Injektionen, Gurgelwässern, Klystieren. — Grösste Einzelgabe Austr. 0,3, Germ 0,5. Grösste Tagesgabe Austr. 2,0, Germ. 2,0. In der Thierheilkunde giebt man Pferden 30-90 g. Schafen bis 45 g. Hunden 1-4 g.

Schierlingkraut und seine Zubereitungen sind dem freien Verkehr eutzegen. Zum Innerlichen Gebrauch dürfen sie nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.



Fig. 224. Querschultt durch Fruetus Conti.

II. † Fructus Conii (Helv.). Conii Fructus (Brit.). Conium (U-St.). Semen Cicutae. — Schierlingfrucht. Schierlingsamen. — Fruit de ciguë officinale on de grande ciguë. — Hemlock. Conium Fruit.

Beschreibung. Die Frucht ist angefähr 3 mm lang, von der Seite zusammengedrückt, von den beiden Griffeln gekrönt. Jedes Theilfrüchtehen hat 5 starke Längsrippen, die

gekerbt sind (in der getrockneten Frucht können die Kerbungen sehr undentlich sein). In der Fruchtschale fehlen die grossen, für die Umbelliferen sonst charakteristischen schizogenen Sekretbebälter. Eine aus im Querschnitt fast quadratischen Zellen bestehende, auffallende Schicht, ferner die sich nach innen daran anschliessenden Zelllagen, sowie das Parenchym ausserhalb der Gefässbündel in den Rippen enthält Coniin. Das

Conjum. 947

Endosperm ist im Querschnitt tief eingebuchtet, daher rundlich herzförmig, es enthält fettes Oel and Aleuron. Die Aleuronkörner führen Drusen, seltner Einzelkrystalle von Kalkoxalat, noch seltner Krystalleide, dagegen häufig Globoide. Gerneb und Geschmack

wie beim Kraut.

Bestandtheile. Die unreifen Früchte entbalten von allen Theilen der Pflanze am meisten Alkaloid, nämlich in der trocknen Droge bis 3,36 Proc. Coniin (als salzsaures C. berechnet), mit dem Reifen nimmt der Alkaloidgehalt ab, für reife Frückte werden angegeben 1,32 und 1,44 Proc. Coniin (ebenfalls als salzsaures C. berechnet). Ausser den übrigen beim Kraut genannten Alkaloiden enthalten die Früchte noch ein 4. Alkaloid Pseudoconhydrin C. H., NO. - Frisch enthalten die Früchte 68 Proc. Wasser.

Einsammlung. Man sammelt die ausgewachsenen, aber noch unreifen Früchte, trocknet sie bei gelinder Warme, zuletzt über Aetzkalk, und bewahrt eie vorsichtig

nicht über ein Jahr auf.

Anwendung wie bei Herba Conii. Höchstgaben: pro dosi 0,2 g, pro die 1,0 g (Helv.).

r Alcoolatura Conli, Alcoolature de feuille de cigue (Gall.). Aus frischen

Schierlingblättern wie Alcoolsture de belladone (S. 470).

† Conserva Conii. Schierlingkonserve. 100 Th. frische Schierlingblätter stösst man mit 50 Th. Glycerin zu einem zarten Brei, treibt durch ein Sieb und mischt

mit 360 Th. Zuckerpulver.

Emplastrum Cenil. Empl. Cicutae. Empl. cum Conic maculato. Schlerlingpflaster. Emplatre de ciguë. Ergänzb. 4 Th. gelbes Wachs, 1 Th. Terpentin, 1 Th. Olivenôl schmilzt man und fügt 2 Th. fein gepulvertes Schierlingkraut hinzu. — Helv. Mit Schierling-Fluidextrakt wie Empl. Belladonnas Helv. (S. 471). — Austr. 125 Th. Schweinefett, 250 Th. gelbes Wachs, 25 Th. venet. Terpentin schmilzt man und vermischt mit 100 Th. gepulvertem Schierlingkraut. — Gall. 940 Th. Galipot, 440 Th. weisses Pech, 640 Th. gelbes Wachs, 130 Th. Schierlingol, 2000 Th. frische, gequetschte Schierlingblätter erhitzt man, his alle Feuchtigkeit verdampft ist, bringt heiss unter die Fersee schreilet wieder reinigt die Masse durch Abestanlassen und verarheitet sie mit Presse, schmilzt wieder, reinigt die Masse durch Absetzenlassen und verarbeitet sie mit 500 Th. Ammoniakgummi.

† Extractum Conil. Schierlingextrakt. Ergänzb. 20 Th. frisches, blühendes Schierlingkraut werden mit 1 Th. Wasser zerstossen, ausgepresst, dasselbe mit 3 Th. Wasser wiederholt. Die Pressbüssigkeiten erwärmt man auf 80° C., seiht durch, dampft auf 2 Th. ein, mischt mit 2 Th. Weingeist, seiht unch 24 Stunden durch. Den Rückstand behandelt man unter Erwärmen in geschlossenem Gefasse mit 1 Th. verdünntem Weingeist, giesst klar ab, mischt und filtrirt die Auszüge und dampft zum dieken Extrakt ein. Ausbeute

3,5-4 Proc. Vorsichtig aufzubewahren.

Helv. Extractum Conii duplex s. siccum. Trockenes Schierlingextrakt.

Extrait de ciguë sec. 200 Th. Schierlingfrucht (IV) werden mit einer Mischung von
20 Th. verdünnter Salzsaure, 20 Th. Wasser, 40 Th. Weingeist (94 proc.) befouchtet, im Perkulstor mit q. s. eines Gemisches aus Weingeist und Wasser an erschöpft. Man fangt zuerst 180 Th. auf, bereitet 1. a. 200 Th. Fluidextrakt und aus diesem mit q. s. Reispulver 100 Th. trockenes Extrakt.

Austr. Extractum Conii herbae. Schierlingkraut-Extrakt. Aus gepulvertem

Schierlingkraut wie Extr. Acoutti radicis Austr. (S. 155). Ausbeute etwa 20 Proc. U-St. Extract of Contum. Aus 1000 g gepulverten Schierlingfrüchten (No. 40) und einer Mischung von 20 ccm Essigshure (36 proc.) und 980 ccm verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrüngungswege. Man befeuchtet mit 300 ccm, sammelt, unter Nachfüllen von verdünntem Weingeist, zuerst 900 ccm Perkolat, dann noch etwa 2100 ccm<sup>2</sup>), verdampfi letztere bei höchstens 50° C. auf 100 ccm, lierauf das Ganze zur Fillenkonsistenz.

Gall. 1. Extractum Conti maculati. Extrait de ciguë avec le suc. Aus bieter bei höchstens Schriedingerant, dusch Process.

frischem, blähendem Schierlingkraut durch Pressen, Erhitzen, Durchseihen und Eindampfen des nochmals geklärten Saftes zu einem weichen Extrakt. - 2. Extractum de semine

60\*

<sup>1)</sup> Zur Vermeidung von verhängnissvollen Erthümern sei darauf aufmerksam gemacht, dass man im Geltungsbereich der Ph. Germ. und Austr. unter trockenen, narkotischen Extrakten Praparate versteht, die von denen der Ph. Helv. durchaus verschieden sind. Extractum Conii siecum ist in Deutschland und Oesterreich die Bezeichnung für ein mit Süssholzpulver bezw. mit Milchzucker eingetrocknotes Extrakt, von welchem 2 Th. 1 Th. Extractum Conii antsprechen. Die Standgestasse tragen daher die Aufschrift "sumatur duplum". Die Höchstgabe für dieses Extract. Conii siecum wäre 0,4 pro dosi, 1,2 pro die.

\*) Vergl. Fussnote S. 925 und "Reaktionen" S. 943.

Conii. Extrait de cigue (Semence) wird wie Extr. de radice Belladounae Gall.

(S. 469) bereitet.

y Extractum Coull fluidum. Schierling-Fluidextrakt. Extrait fluide de eigue. Fluid Extract of Conium. Helv. 100 Th. Schierlingfrucht (IV) werden mit einer Mischung von 10 Th. verdünnter Salzsture, 10 Th. Glycerin, 20 Th. Weingeist befeuchtet, im Verdrängungswege mit q. s. Wasser und Weingeist au erschöpft. Man fängt zuerst 90 Th. auf; die übrigen Auszuge dampft man zum dunnen Extrakt ein, löst in 40 Th. Wasser, filtrirt, verdanstet auf 10 Th., so dass man L a. 100 Th. Fluidextrakt erhält. — U-St. Aus 1000 g Schierlingfrucht (No. 40) und einer Mischung von 20 ccm Essigsäure (35 proc.) und 980 ccm verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 300 ccm und erschöpft durch Nachgiessen von verdünntem Weingeist. Die ersten 900 ccm stellt man bei Seite und bereitet I. s. 1000 ccm Fluidextrakt. — Klar, hellbraun; giebt mit NaHO erwärmt Coniingeruch; 12 Tr. in 10 ccm Wasser werden durch 1 ccm Mayra'scher Lösung sofort bie zur Undurchsichtigkeit getrübt. Vorsichtig aufzubewahren.

Höchste Einzelgabe. Höchste Tagesgabe. Extractum Conii Austr. Ergb. 0,2 0.6 Extractum Conil duplex1) . . . . Helv. 0.05 0.25 Extractum Conii fluidum . . . . Hely. 0,1

Aeusserlich zu Augenwässern (2-4 Proc.), Augensalben (10-20 Proc.), Verbandsalben.

† Pulpa e folio Conil maculatt. Pulpe de cigué (Gall.). Frische Schierlingblätter stösst man im steinernen Mörser und treibt durch ein Haarsieb.

† Succus Coult. Juice of Conium (Brit.) wird wie Succus Belladonnae Brit.

(S. 470) dargestellt. Gabe 3,5-7,0 ccm.

(S. 470) dargestellt. Gabe 5,5-7,0 ccm.

† Thetura Confi. Schierlingtinktur. Teinture ou Alcoolé de cigua.
Tincture of Conium. Brit. Aus 200 g frisch gepulverter Schierlingfrucht (No. 40)
and Weingeist (70 proc.) bereitet man im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur. Einzelgabe
1,75-3,5 ccm. — Gall. Aus 100 g grob gepulverten Schierlingblättern und 500 g
Weingeist (60 proc.) durch 10 tägige Maceration. — Dieterich: Aus 100 Th. frischem,
zerquetschtem Schierlingkraut und 120 Th. Weingeist (90 proc.) durch Maceration. Ex
tempore: 2,0 Schierlingextrakt, 98,0 verd. Weingeist. Außbewahrung vorsichtig und vor Licht geschätzt. Gabe: 10-20-30 Tropfen.

† Thefura Conil aetherea. Teinture éthérée ou Ethérolé de cigue (Gall.).

Wie Tinet. Belladennae setheres Gall. (S. 472) zu bereiten. Unguentum Conii. Schierlingsalbe. Pommade de ciguë. Conium Ointment. Erganzb. 1 Th. Schierlingextrakt, 9 Th. Wachssalbe. Zur Abgabe frisch zu bereiten. — Helv. 2 Th. Schierling-Fluidextrakt, 8 Th. benzoinirtes Schweinefett. — Brit. 88 ccm Succus Conii Brit. dampft man bei höchstens 60° C. auf 11 ccm ein und vermischt mit 33 g Wollfett. — Dieterich: 10 Th. Schierlingextrakt, in 5 Th. Glycerin gelöst, vermischt man mit 85 Th. Wachssalbe.

Cutaplasma Confi. Rp. Herbae Conff Placentae Liui seminis 75.0.

Emplastram Coull ammoniacatum. Empl. Cleutae cum Ammonlace. lip 1. Ammoniaci via hum. dep. 20,0 2. Aceti Scillag 20.0 8. Spiritus 20,0

4. Emplastri Conti Man erhitzt 1—8 im Wasserbade bis zum Gewicht von 25,0 und neischt dann mit 4 Trocken aufzubewahren.

Emplastrum com extracto Couli maculati. Emplatre d'extrait de eigus (Gall). Up. Extracti de sembre Conti-90,0 Elemi depumti Emplastri Lithargyri comp (Gall.) 20,0.

> Emplastram de tribus (Bugow). Forward, Regiomontan, Rp Emplastri Conii Emplastri Hydrargyri Emplastri adhacalvi sa.

Emplastrum de Vigo alno Mercario. Rp Emplastri Conli 20,0 Empl. Lithurgyri comp. 65,0 Cerno flavae 5.0 Radicia Hellebori vir. puly.

1) Siehe Note I auf voriger Seite.

Ollbani pulv. Myrrhae Sandaracae 83 2,95 Camphorne 0,3 Styracis fiquidi 1,0. + Extractum Coull solidam.

Schierling-Dauerextrakt (Dici.). Wie Extr. Uvas Ursi solidam (S. 363) zu bereiten, Glyceritam Conif.

Glyceritam cum extracto Conit. Glycera d'extrait de cigna (Call.). Rp. Extracti Conff 10.0

Glyceriti Amyll 90,0. Injectio vaginalis WALDENBURG. Rp. Infusi Herbae Coult 10: 250,0 Tineturae Opil simplicis

Bei schmerzhaften Uterusleiden.

Lanolimentum Couli. Schlerling-Lanolinsalbe (Diet). Wie Lanoliment, Belladonnao (S. 471).

Linimeetum Couli Guillienmond. Balsamum Conil, Baume cicuté, Baume de Confeine Guilliammonn.

Rp. Tincharae Conft sether, Génand 10,0 Adipis soilli 20 0 Man erhitzt, bis der Aether verdunstet ist. Bei Krebngeschwälsten.

Liqueur d'injectiones Guilliramond. Liqueur d'injection de Conicine Guilliramond.

Rp. Tincturae Conil fructus 100,0 Aquae Calcariae 900,0.

Mixtura antifictoriea QUARIS.

Rp. Extracti Conii 1,0
Extracti Toraxaci 20,0
Liquoris Kuili sectici 45,0
Aquae Foenhuli 200,0
Sirupi Sennas cum Manus 50,0.

Viermal taglich 2 Essibilel.

Oleum Conff maculati (Gafi.). Hulle de olgue.

Wie Oleum Belladonnas (5. 472) zu bereiten.

Pilulae Coniil. Pilules cicutées I de Guillismond.

Rp. Fructus Conii recent, palv. 2,0 Gurnai arabici Sacchari An 4,0. Man formt 200 Fillen und überzieht dicaelben mit

Zucker. Taglich 2 Stück steigend bis 20 Stück.
Pilulae cicutatae fortiores Gunlishmond.
Pilulae Conii II. Pilulae cicutées II de

GUILLERMOND.

Rp. Fractus Conil recent pulv. 5,0
Gummi arabici

Sacchari
Sacchari
Man formt 100 Pillen und überzieht mit Zucker.

Pilalas Conil compositae.

Ep. Extracti Conll 2.5
Radicis Ipecacuanhae 0,5
Radicis Liquiritiae 1,0
Radicis Altheae q. s.
Man formt 50 Fillas.

Pliniae Coull VELPRAU.

Bp. Fructus Coull \$,0 Extracti Lactucae (Thridace) 6,0 Succl Liquidibae q. s.

Man formt 50 Pillen. Bei Krebsleiden täglich 2, steigend bis 8 Pillen.

Sapo Conli BERAL

Rp. Extracti Couli 5.0 Saponia eleucal pulver. 10,0. Auf Leder oder Leinward zu streichen.

Sirupus Couli.

Rp. Extracti Couli 0,2
Sirupi simplicis 100,0.

Sirupus Conii fructus.

Sirup de Conicine Guntiesmonp.

Rp. Tincturae Conii fructus 10,0

Sirupi simplicis 290,0.

Species sopientes Clinici-Rp. Herbas Canil Herbas Hyoscyami an 25,0 Placentus Lini seminis 100,0. Zum Umschlag.

Tinctura Coull acida.

Rp. Herbae Couli min. conc. 100,0
Spiritus diluti 1000,0
Acidi sulfurici diluti 5,0.

Tinctura Conil actheren-Éther cieuté Géraro.

Rp. 1. Fructus Coull puir. 100,0
2. Kulii hydrici 4,0
3. Spiritus 25,0
4. Actheris 9. 8.

Man befeuchtet 1 mit der Lösung von 2 in 8, lässt den Welngeist verdunsten und sammelt durch Auszieben mit 4 km Verdrängungswege = 100,0.

Unguentum resolvens Langueser.

Rp. Kalii jodati 1,0
Extracti Conli 3,0
Adipis suilli 20,0,

## Conserva.

Conserva. Konserve ist eine heute ziemlich in Vergessenheit gerathene Arzneiferm von der Konsistenz eines derben Breies oder einer Latwerge, in weicher Zucker das Vehikel ist. Man nahm als Arzneistoff hierzu gewöhnlich frisches saftiges Vegetabil, verwandelte dieses in einen zarten Brei und mischte es mit soviel Zuckerpulver, dass ein derber Brei entstand. Man glaubte, dass eine solche Zubereitung sich lange Zeit, mindestens ein Jahr, konserviren lasse. Dass dies in sehr vielen Fällen nicht der Fall war, beobachtete man bald, und man liess diese Arzneiform fallen. Seitdem man im Besitz des Glycerins ist, lassen sich in der That jahrelang halbere Konserven darstellen. Eine allgemeine Formel ist: 100 Th. des frischen Vegetabils durch Zerstossen mit einem hölzernen Pistill im steinernen Möser in einen zurten Brei zu verwandeln, diesen mit 50 Th. reinem Glycerin zu mischen, durch ein Sieb zu schlagen und dann mit 360 Th. gepulvertem ausgetrocknetem Zucker in die derbe Breiform überzuführen. Würe die Masse zu weich, so genügt dann ein Zusatz von 1—5 Th. Traganth zur Erlangung der gewünschten Konsistenz. Die Konserve betrage 500 Theile.

Man bewahrt die Konserven in geschlossenen Porcellanbüchsen.

## Conservatio.

Unter "Konserven" im engeren Sinne versteht man Nahrungsmittel, welche durch eine besondere Zubereitung in einen solchen Zustand versetzt worden sind, dass sie sich für eine längere Zeit aufbewahren lassen, ohne in Verderben überzugehen. — Unter "Konservirungsmitteln" im engeren Sinne versteht man demnach die Hilfsmittel, welche dazu dienen, Nahrungsmittel in einen für längere Aufbewahrung geeigneten Zustand zu versetzen. Unter Konservirungsmitteln im weiteren Sinne versteht man allerdings diejenigen Hilfsmittel, welche dazu dienen, auch andere Objekte aus dem Pflanzen- und Thierreiche (nicht blos Nahrungsmittel) aufbawahrungsfähig zu machen, z. B. Pflanzen und Thiere zu Lehrzwecken, meuschliche Leichname u. s. w.

In den Nahrungsmitteln sind insbesondere drei Nahrungselemente vorhanden: Eiweiss und die ihm nahestehenden Substanzen, Kohlehydrate und Fette. Diese Nahrungselemente können unter günstigen Bedingungen verschiedenen Umwandlungen unterliegen.

Die Eiweissstoffe gerathen ziemlich rasch in Fäulniss. Es ist festgestellt, dass die Fäulniss der Eiweissstoffe bedingt wird durch die Lebensthätigkeit von Mikroorganismen (Fäulnissbakterien). Fäulniss kann verhindert oder aufgehoben oder zum Stillstand gebracht werden, wenn man den Zutritt der Mikroorganismen verhindert, oder vorhandene Fäulnisserreger tödtet oder in einen Ruhezustand versetzt, in welchem ihr Stoffwechsel — 0 ist. Begünstigt wird die Thätigkeit der Fäulnisserreger durch eine geeignete Temperatur und durch einen gewissen Wassergehalt der fäulnissfähigen Substanz. Zu niedrige und zu hohe Temperatur beeinflussen die Thätigkeit der Fäulnisserreger in einem für diese ungänstigen Sinne. Ebenso wird Fäulniss verhindert, wenn die fäulnissfähige Substanz nicht so viel Wasser enthält, dass die Fäulnisserreger ihren Wasserbedarf leicht decken

Die Kohlehydrate unterliegen, insoweit sie gührungsfähige Zuckerarten oder solche Zuckerarten, welche leicht in gührungsfähige übergehen können, darstellen, ausserordentlich leicht der Gührung, indem die überall weit verbreiteten Keime von Gührungserregern (Hefe, Milchsäurebakterien etc.) in deren Lösungen hineingerathen und in ihnen den Gührung genannten Vorgang hervorrufen. Da auch die Gührung ein durch Mikroorganismen hervorgerufener Process ist, so kann ihm durch die nämlichen Mittel wie der Fäulniss begegnet werden, nämlich durch Abhaltung und Abtödtung der Gührungserreger, oder indem man diese in eine Art Ruhezustand versetzt. Auch wird der Gührungsvorgang verhindert durch zu hohe oder zu niedrige Temperatur, endlich dadurch, dass die zu vergührende Substanz nicht hinreichend wasserhaltig ist.

Die Fette unterliegen weder der Fäulniss noch der Gährung, dagegen werden sie ranzig, d. h. sie nehmen einen eigenthümlichen unangenehmen Geruch und Geschmack an Nachweislich ist der Vorgang des Ranzigwerdens verknüpft mit dem Auftreten von freien Fettsäuren, in manchen Fällen auch mit der Bildung von Estern. Indessen völlig aufgeklärt ist der Vorgang des Ranzigwerdens zur Zeit noch nicht. Man weiss noch nicht mit voller Bestimmtheit, ob Licht oder Luft, oder Bakterienthätigkeit, und zwar jeder dieser Faktoren für sich allein oder ob vielleicht alle diese Faktoren zusammen eine Rolle beim Ranzigwerden der Fette spielen. Die praktischen Erfahrungen haben indessen ergeben, dass das Ranzigwerden der Fette begünstigt wird: 1) Durch einen Feuchtigkeitsgehalt.

2) Durch eine gewisse mittlere Temperatur. 3) Durch Zutritt von Luft. 4) Durch Zutritt von Licht. Und mancherlei Beobachtungen weisen darauf hin, dass unter Umständen doch auch Mikroorganismen thätig sind, wie denn überhaupt unter dem Ranzigwerden heute noch verschiedene Vorgänge zusammengefasst werden, welche verschiedene Ursachen und nur das gemeinsam haben mögen, dass die Fette in ihrem Verlaufe unangenehme Eigenschaften annehmen.

Nach dem Vorausgeschickten werden sich die verschiedenen Konservirungsverfahren in ihrem inneren Mechanismus leicht verstehen lassen.

951 Conservatio.

1. Erhöhung der Temperatur. Genügend hohe Temperaturen tödten jedes Lebewesen, also auch die Mikroorganismen. Da aber nicht alle Nahrungsmittel der erforderlichen Temperatur von 100—110° O. unterworfen werden können, ohne ühren Geschmack zu ändern, so ist für jedes Nahrungsmittel das für es zweckmässigste Verfahren auszuwählen.

Das Pasteurisiren. Wird besonders zur Konservirung von Milch, Bier und Wein angewendet. Es besteht darin, dass man diese Flüssigkeiten in geschlossenen Gefässen 15 bis 30 Minuten auf 80-70° C. erhitzt und dann rasch abkühlt. Hierdurch werden die Hefen und sehr viele Bakterien abgetödtet. Nicht getödtet werden dagegen die Dauerformen (Sporen) der Bakterien. Das Pasteurisiren hat sich bei Wein und Bier bewährt, eine ab-

solute Sicherheit gegen die Infektion durch Milch hietet es dagegen nicht.

Appear's Verfahren. Schon seit 1804 angewendet. Die nahezu fertig gekochten Nahrungsmittel werden in Blechdosen gefüllt und diese bis auf eine kleine Oeffnung zugelöthet. Die Oeffnung wird nun mit dem betreffenden Safte gefüllt, zugelöthet, und nun werden die Büchsen etwa I Stunde in Wasser oder Salzlösungen, von denen sie ganz bedeckt sein müssen, erhitzt. Besonders angewendet zur Konservierung von Fleischspeisen

(Corned Beef, Zunge), aber auch von eingedickter Milch, Gemüsen und Früchten.
Sterilisation. Hierunter ist im Grunde genommen das Appertische Verfahren
zu versteben; meist wird aber als Wärmequelle "strömender Wasserdampf" angewendet. Durch genügend langs Sterilisation im strömenden Wasserdampfe werden alle Mikroorganismen getödtet, dagegen können die Dauerformen (Sporen) entwickelungsfilhig bleiben.

Diskontinuirliche Sterilisation. Diese wird namentlich für Flüssigkeiten angewendet, bei welchen die längere Einwirkung strömenden Wasserdampfes nicht möglich ist. Sie besteht darin, dass an mehreren anfeinander folgenden Tagen die betreffende Flüssigkeit auf 70-80° C. erhitzt wird. Bei dieser Temperatur gehen wohl die Mikroorganismen zu Grunde, nicht aber deren Dauerformen (Sporen); die zu vegetativen Zellen ausgekeimten Sporen werden durch die nüchste Sterilisation getödtet. Wird dieses Verfahren genügend lange fortgesetzt, so wird schliesslich vällige Keimfreiheit erzielt. Dieses Verfahren dient nur selten zur Konservirung von Nahrungsmitteln, dagegen ist es für wissenschaftlich-baktariologische Zwecke im Gebrauch.

Hierzu würde auch zu rechnen sein das Konserviren der Oelsardinen durch Einlegen in heisses Oel und das Konserviren von gebratenem Geflügel (Wild) durch Einlegen

in heisses Fett.

2. Entzieltung von Wasser. Befreit man eine fäulnissfähige Substanz von ihrem Wassergehalt ganz oder doch bis zu einem gewissen Grade, so kann sie der Fäulniss lange widerstehen. Hierauf beraht die Herstellung und die Verwendung des Fleischpulvers, des trockenen Eiweisses und Peptons, des Leimes. Getrocknete Gemüse, getrocknetes Obst-gerathen, wenn die Trocknung hinreichend ist, weder in Faulniss noch in Gährung. Auch das Trocknen der Arzneikräuter ist als Konservirangs-Methode aufzufassen. Es ist nicht immer nothwendig, den zu konservirenden Substanzen alles Wasser zu entziehen, es genügt, das Wasser soweit zu entfernen, dass die betreffende Substanz aufhört ein geeigneter Nährboden für die Fäulniss- und Gäbrungserreger zu sein. Aus diesem Grunde ist z. B. kondensirte Milch mit und ohne Zuckerzusatz haltbar, wenn sie bis zu einer gewissen Konsistenz eingedickt ist. - Aus dem gleichen Grunde bleiben genügend koncentrirte Sirupe von Gührang verschont, während dünne Sirupe ziemlich leicht in Gührang gerathen. - Häufig genügt schon eine nur oberflüchliche Austrocknung wasserreicher Substanzen, um sie für längere Zeit zu konserviren; hierher gehört z. B. die oberfätchliche Austrocknung des Fleisches und der Warst durch Räuchsrung, obgleich diese ausserdem auch noch unter No. 5 fallen. Bisweilen geht dem Trockoungsprocess auch noch eine Behandlung mit Salz voraus. Stockfisch ist z. B. getrockneter Kabliau (Gadus Morrhua). Wird der Kabliau zunächst gesalzen und alsdann erst getrocknet, so beiset das Produkt "Labberdan".

Die Konservirung durch Austrocknung ist um so erfolgreicher, je rascher das Austrocknen vor sich geht. Deshalb werden grössere Objekte, z. B. Fleisch, in kleinere Stäcke geschnitten und dann ausgetrocknet. Auf Entziehung von Wasser ist ebenfalls zurückzufähren die Konservirung durch Zusatz grosser Mengen Kochsalz oder Zucker, ferner das Einlegen in Alkohol und Glycerin. Diese Stoffe nehmen das Wasser der Gewebe auf und erzeugen damit Lösungen, aus welchen die Mikroorganismen Wasser nicht aufnehmen können. Violmehr entziehen diese Stoffe den Mikroorganismen das Wasser und machen

damit ihre Entwickelung unmöglich.

3. Abschluss der Luft. Da die meisten hier in Frage kommenden Mikroorganismen Sauerstoff für ihre Lebensthätigkeit bedürfen, so kann in violen Fällen Konservirung auch Sauerston für ihre Leobischaugkeit bedurfen, so könn in Vielen Fallen Konservirung auch durch Abschluss der Luft erreicht werden. Man konservirt z. B. Fleisch und ähnliche Substanzen durch Einlegen in Fett, durch Ueberziehen mit Harz, Paraffin. Man legt Sardinen in Oel ein. Eier werden in Kalkwasser eingelegt, damit der ausfallende kohlensaure Kalk die Poren der Eierschale verstopfe und den Zutritt von Luft verhindere. — Ein solcher Ueberzug bietet natürlich, solange er völlig intakt ist, auch einen Schutz gegen

das Eindringen von Mikroorganismen. Der zarte Reif auf unseren Obstfrüchten (Kirschen, Pflaumen) besteht aus einer zarten Wachsschicht, deren Aufgabe es ist, das Eindringen von Mikroorganismen zu verhindern,

Man hat auch versucht, Konservirung dadurch zu ermöglichen, dass man die Objekte in eine Gasart brachte, welche das Wachsthum der Mikroorganismen verhindert. Versuche liegen vor über die Anwendung der Kohlenshure, doch sind dieselben in die Praxis noch nicht übertragen worden.

4. Niedrige Temperatur. Die Entwickelung der Mikroorganismen ist an ein gewisses Temperatur-Optimum gebunden, welches für die verschiedenen Individuen verschieden ist. Bringt man die zu konservirenden Substanzen in Temperaturen, welche erheblich (!) unter diesem Optimum liegen, so können Fäulniss und Gährung lange Zeit

Ennausgeschooen werden.

Fäulniss und Gährung werden unterdrückt oder doch verzögert. Hierauf beruht die Benutzung der Keller und der Eiskeller bez. Eisschränke. Indessen ist zu beschten, dass einerseits durch niedrige Temperatur (Kälte) die Mikroorganismen zwar in ihrer Entwickelung gehemmt, aber nicht getödtet werden, und dass Külte insbesondere gegonüber den Dauerformen (Sporen) ziemlich ohne Einfluss ist. Anderseits vertragen zahlreiche Mahrungswijtel sine intensive Kälte nicht. So ist aus R. für die Kusteffeln hebengt den Nahrungsmittel eine intensive Kälte nicht. So ist es z. B. für die Kartoffeln bekannt, dass sie durch das Einfrieren einen süssen Geschmack annehmen, weil die Stärkekörner zersprengt und theilweise in Zucker übergeführt werden. Fleisch im gefrorenen Zustande ist zwar vor Fäulniss geschützt, aber es fault — einmal aufgethaut — um so rascher. Auch übt in vielen Fällen intensive Kälte einen schädigenden Einfluss auf die betreffenden Nahrungsmittel aus. Zum Zwecke der Konservirung wendet man daher nur mässige Kälte an. Die Temperatur unserer Keller beträgt etwa  $8-10^{\circ}$  C. und erweist sich als hinreichend, um unsere Nahrungsmittel eine gewisse, kurze Zeit zu konserviren. Für Fleisch hat sich eine Temperatur von etwa  $+2^\circ$  C. (in den Kältehäusern der Schlachthöfe) als zweckmässig erwiesen. Achnliche Temperaturen werden eingehalten in den Eiswagen der Eisenbahnen und in den Eisschiffen.

 Chemikalien. Eine Anzahl von Chemikalien ist im Stande, Mikroorganismen zu tödten oder doch in ihrer Entwickelung zu hemmen. Zum Theil sind diese Chemikalien Gifte, d. h. sie üben eine bedrohliche oder doch gesundheitsschädliche Wirkung auch auf den menschlichen Organismus aus. Solche Chemikalien, wie z. B. Quecksilberchlorid, sind natürlich für die Konservirung von Nahrungsmitteln ausgeschlossen. Fänige Chemikalien sind nun im Stande, Mikroorganismen abzutödten oder in ihrer Entwickelung zu hemmen in Mengen, welche auf den menschlichen Organismus noch nicht in wahrnebmbarer Weise schädigend einwirken. Solche Chemikalien werden als "Konservirungsmittel" zar etozip-

bezeichnet. Zu diesen gehören:

Kochsalz. Dasselbe wird in grossen Mengen zum Konserviren von Fleisch und Fleischwaaren (Pökeln), auch zum Konserviren von Pilanzentheilen benutzt. In binreichender Menge angewendet verhindert es die Faulniss, während es andere bakterielle Processo nicht stort. Die Bereitung der Salzgurken und des Sauerkrautes z. B. beruht darauf, dass durch genügenden Zusatz von Kochsalz wohl die Fäulnisserreger getödtet werden, während die Thätigkeit der Erreger der Milchsäuregährung wohl verzögert aber nicht ganz unterdrückt Der Zusstz von Salpeter beim Pokeln des Fleisches hat nur den Zweck, den Fleischfarbstoff aufzuhellen, also dem Fleische eine schöne rothe Farbe zu geben; für die Konservirung ist dieser Zusatz weniger von Belang.

Fluorwasserstoff und Fluoride. Die Fluorwasserstoffsaure bez. das Fluormatrium wird in der Gährungstecknik angewendet, um falsche Gährungen zu verhindern, also z. B. um den Eintritt von Faulniss und Milchsäuregährung bei der alkoholischen Gährung zu vermeiden.

Holzessig wird wegen seines Guhaltes an Phenolen namentlich zum Konserviren des Fleisches (Sehnelhräucherung) benutzt. Bei der Holzräucherung spielen die auftretenden Phenole gleichfalls die Rolle des Konservirungsmittels.

Essig. Etwa 5 Proc. Essigsäuregehalt ist im Stande, sowohl Fäulniss wie Gährung eine gewisse Zeit zurückzuhalten, namentlich wenn der Essig vor dem Gebrauche durch

Aufkochen sterilisirt worden ist,

Neuerdings werden besonders angewendet: Borsaure, Borsa, Formaldehyd, um die Fäulniss zu verkindern, also namentlich für Fleisch und Fleischpröparate, ferner Benzocsäure, Salicylsäure zur Verhinderung von Gährung. — Die schweflige Säure ist im Stande Gährungserreger zu todten, ausserdem hat sie die Eigenschaft, den Fleisch-farbstoff aufzuhellen und für einige Zeit zu konserviren.

Die zuletzt angeführten Chemikalien sind in den letzten Jahren zu einer grossen Anzahl von Konservirungsmitteln verwendet werden, von welchen in Nachstehendern die

wichtigeren aufgeführt werden sollen.

Amerikanische Schinken-Präserve. Haupt-Depot: F. Nietsch, Berlin, Friedrichstrasse 245. Saure Flüssigkeit vom Geruch des Theorwassers und von gelblicher Farbe. Spec.

953 Conservatio.

Gew. bei 16° C. = 1,049. In 1 Liter = 70,0 g Kali-Alaun und 21,4 g Kaliumnitrat. POLENSKE.

Antisepticum von L. H. Rose, Hamburg-Uhlenhorst. Ist fein gepulverte Borsaure.

(POLENSKE.)

Australian Salt von Ohrtmans. Inhaber: Glaser & Ehrlich, Berlin. 5,5 Proc. Natriumchlorid, 54,0 Proc. Borax mit 40,8 Proc. Krystallwasser. Das Salz war 1890 mit 1/2 Proc. eines flächtigen, dickflüssigen Kohlenwasserstoffs durchtränkt, der eich durch Petroleumäther leicht entfernen liess. (Polesske.)

Berlint, koncentrirtes, von Delvendahl & Küntzel, Berlin. Stark alkalisches Pulver aus: 7,46 Proc. Natriumchlorid, 9,8 Proc. Borsäura (BO<sub>B</sub>H<sub>3</sub>), 45,75 Proc. Borax mit

36,8 Proc. Krystallwasser. (Polenake.)

Berlinit, Pökel, von Delverdahl & Küntzel, Berlin. Feuchte Salzmasse von saurer Reaktion, aus 45,92 Proc. Natriumchlorid, 32,2 Proc. Kaliumnitrat, 19,16 Proc. Bor-

saure, 2,28 Proc. Wasser. (POLENSKE.)

Best Australian — New Zealand — Meat Preserve von L. Ziffer, Berlin. 33,12 Proc. Natriumchlorid, 48,62 Proc. Natriumsulfat, 16,0 Proc. Natriumbisulfit, 1,7 Proc.

Kalk, Magnesia, Fenchtigkeit. (Polenske.)

Carnat von L. Ziffer, Berlin. 18,9 Proc. Natriumsulfat, 30,88 Proc. Natriumsulfat,
40,12 Proc. Natriumchlorid, 1,6 Proc. Natriumkarbonat, 5,1 Proc. Rohrzucker, 0,7 Proc.
Calciumkarbonat + Magnesiumkarbonat, 2,00 Proc. Feuchtigkeit. (Polenske.)

Carolin-Pulver von H. Behend & Co., Berlin. 24,55 Proc. schweflige Säure, 18,87 Proc. Schwefelsäure, 38,88 Proc. Natriumexyd, 19,6 Proc. Borsäure. (Polenske.)

China Erhaltungspulver. Minerva, Fabrik für Erhaltungspräparate von Locus Schult, Berlin. 25,0 Proc. Natriumchlorid, 17,7 Proc. Borsäure, 38,84 Proc. Natrium-sulfat (Na,SO<sub>1</sub>), 9,2 Proc. Natriumsulfit, 9,4 Proc. Wasser.

Drelfaches Konservesalz der Ragener Konservesalz-Fabrik. Feuchtes, alkalisches Salzgemenge aus 0,8 Proc. Natriumehlorid, 55,5 Proc. Borsaure, 29,0 Proc. Borax mit 14,70 Proc. Krystaliwasser. (Polesske.)

Dreifnehes Konservesalz von Theodor Herdrich & Co., Wittenberg. 55,5 Proc. Borsaureanhydrid mit 44,1 Proc. Krystallwasser. (Polenske.)

Dreifaches Konservirungsalz von Karl Stehn, Wien. 80,0 Proc. Boraxpulver,

17,0 Proc. Borsaure, S Proc. Kochsalz. (Polenske.)

Einfaches Konservesalz der Hagener Konservesalz-Fabrik. Feuchtes, alkalisch reagirendes Salzgemisch aus: 21,95 Proc. Borax mit 13,30 Proc. Krystallwasser, 33,1 Proc. Kallumuitrat, 32,04 Proc. Natriumchlorid. (Polenske.)

Einfaches Konservesalz von Theodon Heydrich & Co., Wittenberg. 15,5 Proc. Kaliumnitrat, 73,4 Proc. Natriumchlorid, 9,45 Proc. Borsaure, 1,23 Proc. Wasser. (Polenske.)

Erhaltnugspulver von L. Ziepen, Berlin. 28,3 Proc. Natriumchlorid, 70,1 Proc.

Borsaure, 1,34 Proc. Feuchtigkeit. (Polesske.)

FREEZE-En., amerikanisches Konservirungsmittel für Fleisch und Fleischwaaren. Ist wasserfreies Natriumsulfit mit einem Gehalt von 15,6 Proc. Natriumsulfat. Das Pulver ist schwach rosa gefärbt (mit Tropacolin 00). (Polenske.)

Geruchlose Meat-Preserve-Flüssigkelt von E. Dazsel, Berlin. Spec. Gewicht = 1,228 bei 15° C. 1 Liter = 22,0 g Natriumchlorid, 0,15 Vanillin, 73,5 Natriumsulfat, 171,0 Natriumsulüt, 34,5 schweflige Saure, 3,0 Ferrichlorid. (Die Salze wasserfrei.) (Polenske.)

Konservesalz von M. Brockmann, Leipzig-Entritzsch. 34,32 Proc. Natriumchlorid, 14,04 Proc. Kaliumnitrat, 15,00 Proc. Kaliumsulfat, 24,86 Proc. krystall. Borax, 12,0 Proc. Borshure. (POLENSKE.)

Konservirungsflüssigkeit für Wurstgut. Sehwach opalisirende, geruchlose, sauer reagirende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,0605 bei 20° C. In I Liter = 33,4 g Kaliumnitrat, 27,5 g Borsäure (BO<sub>5</sub>H<sub>2</sub>), 50,0 g Glycerin. (POLENSEE.)

Konservirungs-Pökelsalz von E. Darser, Berlin. 80,0 Natriumchlorid, 8,0 Borax-

pulver, 12,0 Kallumnitrat. (Polenske.)

Konservirungssalz von Dr. G. Langerin & Co., Leipzig-Sellerhausen. 80,0 krystall.

Natriumsulfit und 20,0 kryst. Natriumsulfat. (Polenske.)

Lakolin von E. Duesel, Berlin. Klare, gelbe, sauer reagirende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,244 bei 15° C. 1 Liter = 6,8 g Kaliumsulfat, 17,6 Natriumsulfat, 212,0 Natriumbisulfit, 96,0 Natriumsulfit (alle Salze wasserfrei), 25,0 Glycerin, 6,0 Borsaure, 3,6 Ferrichlorid. (POLENSKE.)

Magdeburger Konservesalz von Dr. G. Mornies, Magdeburg. 0,46 Proc. Calciumoxyd, 20,42 Proc. Natriumchlorid, 33,45 Proc. Borsaureanhydrid, 15,0 Proc. Borax mit

30 Proc. Krystallwasser. (Polenske.)

Mayol. Budapester Konservirungsmittel für Fleisch. Ist ein Gemisch von Methyl- und Aethylaikohol mit Borskure, Glycerin und Ammeniumfluorid. (Than.)

Meat-Preserve-Krystall von E. Dessel, Berlin. Besteht aus 90 Proc. krystall. Natriumsulfit Na<sub>2</sub>SO<sub>5</sub> + 7H<sub>2</sub>O und 10 Proc. Natriumsulfat. (Ursprünglich wehl reines Natriumsulfit B.F.) (Polensen.)

Meat-Preserve-Pulver von E. Deesel, Berlin. Ist stark zersetztes Natriumbisulfit.
Monopol von L. Ziffen, Berlin. 43,32 Kaliumnitrat, 15,0 Kaliumkarbonat, 17,25 Kaliumchlorid, 1,2 Natriumchlorid, 20,0 Rohrzucker, 3,00 Feuchtigkeit. (Polenske.)

Neuestes Fleischpräserve-Pulver von H. Schramm & Co., Berlin. Besteht aus

43.0 Natriumsulfat und 57.0 Natriumbisulfit. (Polenske.)

Ourtmann's Real Australian Meat-Preserve. Flüssigkeit, in 1 Liter = 11.1 g
Calciumoxyd und 61,76 g schweflige Säure enthaltend. (Spec. Gew. = 1,0467 bei 19° C.) OPPERMANN'S Erhaltungspulver zu Konservirungszwecken besteht vorwiegend aus Borsaure.

Phlodaritt. Neuestes Fleischpräserve-Pulver der Magdeburger Konservesalzfabrik von Abolph Dübecke. Besteht aus 75 Proc. Natriumsulfat und 25 Proc. Natriumbisulat. (POLENBER.)

Präservesalz gum Bestreuen der amerikanischen Schinken. Ist gepulverter Borax.

(POLENSKE.)

Präservirungssalz von Gebr. Gause. Feuchtes, sauer reagirendes Salzgemenge aus: 29,7 Proc. Borsaure (BOyHa), 37,8 Proc. Kaliumnitrat, 26,7 Proc. Natriumchlorid, 5,5 Proc. Wasser. (POLENSKE.)

Präservirungssalz von R. Liesenthal in Köln, "röthend". Feuchte, sauer reagirende Salzmasse aus: 28,34 Proc. Borsäure (BO<sub>2</sub>H<sub>2</sub>), 9,58 Proc. Natriumchlorid, 57,35

Proc. Kaliumnitrat, 4,5 Proc. Wasser. (Polenske.)

Praservirungssalz von R. Liesenthal in Köln, "nicht röthend". Geruchloses, alkalisch reagirendes Salzgemenge sus: 48,4 Proc. Borax mit 39,0 Proc. Krystallwasser, 3,44 Proc. Natriumehlorid, 9,1 Proc. Natriumbikarbonat. (POLENSKE.)

Preservaline, Schatz gegen Springmaden, von L. Zippus, Berlin. Flüssig-keit, spec. Gew. = 1,275 bei 15° C. 1 Liter = 206,7 g Natriumchlorid, 185,0 Natriumsulfit und -bisulfit, 14,2 Natriumsulfat. Spur Eisenchlorid, Spur Benzoesäure. (Polensee.)

Probat von A. Арамсzүк, Berlin. 47,5 Natriumsulfit, 10,0 Natriumsulfat (beide wasserfrei), 35,5 Natriumchlorid, 4,5 Rohrzucker, 0,25 Eisenoxyd + Kalk, 1,0 Feuchtigheit.

The Real American Meat-Preserve. Farbiose, stark nach schwefliger Saure riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,0842 bei 20°C. In 1 Liter = 26,42 g Calciumoxyd, 89,60 g schweflige Saure (SO,), 1,8 g Eisenoxyd + Thonerde, 1,3 g Kieselsaure + Alkalien. (POLENSKE.)

The Real Australian Meat-Preserve. Farblose, stark nach sohwefliger Shure riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,038 bei 20° C. In I Liter = 11,08 g Calciumoxyd, 46,33 g schweflige Saure (SO<sub>2</sub>), 0,39 g Eisenoxyd + Thonerde, 0,52 Kieselsaure + Alkalien.

Real Australian Meat-Preserve von Franz Helliwig, Berlin. Saure, nach schwefliger Saure riechende Flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,0344 bei 19° C. In 1 Liter = 9,5 g Calciumoxyd und 39,0 g schweflige Saure (SO2).

Real Australian Meat-Preserve von Delvendam & Küntzel, Berlin. Flüssigkeit, Spec. Gew, = 1,0799 bei 19° C. In 1 Liter = 20,7 g Calciumoxyd und 100,0 g schweflige

Saure (SO.).

Dr. C. Rüger's Barmenit von A. Wasmurn & Co., Barmen. 49,95 Proc. Natriumchlorid, 27,00 Borsaureanhydrid mit 22,5 Proc. Krystallwasser (Polenske) vergl. hierzu S. 501.

Stahil (verbessertes Monopol) von A. Adamezek, Berlin. 79,6 Kaliumnitrat, 10,1 Natriumchlorid, 9,0 Rohrzucker, 0,5 Feuchtigkeit. (Polenske.)

Stane's Konservator für frisches Fleisch jeder Art. 42,1 Natriumchlorid. 32,3 Borax, kryst., 4,0 Rohrzucker, 0,6 Salicylsaure, 6,0 schweflige Saure, 7,9 Schwefelsaure, 6,4 Natriumoxyd. (Die letzten drei Sauren sind also als Natronsalze zugegen.) (POLENSRE.)

STARE'S Saultät zur Pökelung. 61,0 kryst. Borsäure, 7,5 Natriumsalicylat, 14,5

Kaliumnitrat, 7,1 Natriumchlorid, 4,2 Rohrzucker, 6,0 Feuchtigkeit. (Polenske.)
Stare's Wurstsalz von M. Stare, Charlottenburg. 60,2 Proc. Borskure, 7,6 Proc. Natriumsalicylat, 12,8 Proc. Kaliumnitrat, 7,7 Proc. Natriumchlorid, 6,8 Proc. Rohrzucker,

Satriumsancyns, 12,0 froc. Kannamarat, 7,1 froc. Entritumonorat, 0,0 froc. Robracer, 5,0 froc. Robracer, 5,0 froc. Robracer, 5,0 froc. Scotlith. Koncentrites frazervesalz von fr. M. Schultz, Berlin. Stark nach schwefliger Säure riechende Salzmasse. 37,27 froc. Natriumsulfat (Na<sub>1</sub>SO<sub>4</sub>), 21,0 froc. Natriumsyld, 39,68 froc. schwefliga Säure (SO<sub>6</sub>), 2,05 froc. Wasser. (Poleners.)

Stuttgarter Konservirungsflüssigkeit für fleisch. 1. Sauer regirende, stark nach schwefliger Säure riechende flüssigkeit. Spec. Gew. = 1,075 bei 16° C. In 1 Liter = 0.102 a. robracer.

0,103 g arsenige Saure (As,Oa), 5,5 g Natriamchlorid, 41,94 g Calciumphosphat Ca,(POa),

955 Consolida.

0,44 g Eisenoxyd + Thomerde, 87,44 g schweftige Saure (SO<sub>a</sub>), 6,05 g freie Phosphorsaure (H<sub>a</sub>PO<sub>a</sub>). (Polenake 1889.) II. Seit dem Jahre 1890 ist diese Flüssigkeit frei von Arsen. Sie enthielt im Liter rund 36,5 g Calciumbisulfit. (B. Fischer.)

Wickersheimer's Flüssigkeit zur Konservirung von Nahrungsmitteln. Sauer reagirende, diekliche Flüssigkeit, spec. Gew. = 1,0995 bei 20° C. In 1 Liter = 52,3 g Borskure, 18,25 g Natriumchlorid, 22,8 g Salicylsäure, 7,3 g Natriumoxyd (Na<sub>2</sub>O) an Salicylsäure gebunden, 250,0 g Glycerin, Aqua q s. ad 1 Liter. (Polenake.)

Zanzibar-Karbon, amerikanisches Konservirungsmittel für Fleisch und Fleisch waaren. Ist eine Mischung von 75 Proc. Natriumchlorid u. 25 Proc. Bismarekbraun.

Zur Konservirung pflanzlicher und thierischer Objekte für wissenschaftliche Zwecke wird ansser Spiritus zur Zeit namentlich eine 4 proc. Formaldehydlösung verwendet.

Formaldehydlösung, 4 procentige. Ist in Braunschweig zur Konservirung von

Gebirn und Rückenmark amtlich vorgeschrieben.

Injektionsflüssigkeit zum Einbalsamiren der Leichen von Dr. Leefpen. Rp. Acidi arsenicosi 20,0, Hydrargyri bichlorati 30,0, Aquae carbolisatae (5 Proc.) 3250,0, Spiritus 200,0. Kaon mit etwas Fuchsia tingirt werden. Für einen Erwachsenen bedarf man 5-6 Liter. — Auf den Boden des Sarges bringt man in etwa 10 cm hoher Schicht eine Mischung aus 100,0 g Schwefelbiumen, 50,0 g Borshure, 20,0 g Myrrhe nebst einer entsprechenden Menge Kräuterpulver (Eucalyptus, Salbei, Kamille). Mit dieser Mischung werden auch die Körperhöhlen ausgefüllt.

Konservirungsflässigkeit für naturhistorische und anatomische Objekte von Gawalowski. 0,5 g Quecksilberchlorid, 0,01 g Thymol, 100,0 g Glycerin. Oder 0,01 Thy-

mol, 100,0 Petroleum.

MCLER'sche Lösung. Zur Konservirung von Gehirn und Rückenmark in Braunschweig vorgeschrieben: 2,5 Kaliumdichromat, 1,0 Natriumsulfat krystall., 100,0 Wasser.

Pondre pour la conservation des cadavres (Gall.). Pulvis ad condienda cadavers. Rp. Acidi carbolici crystall., Spiritus 90 Proc., Olei Thymi ää 200,0 g. Mit dieser Lösung wird eine Mischung aus 2 kg grob gepulvertem krystall. Zinkvitrol und 10 kg Sagespanen befeuchtet.

### Consolida.

Radix Consolidae. Radix Consolidae majoris. Radix Symphyti. - Schwarzwurzel. Beinwurz. Beinwellwurzel. Wellwurzel. - Racine de (grande) consoude (Gall.). Comfrey root ist die Wurzel des Symphytum officinale L., Familie der Borraginaceae - Borraginoideae - Anchuseae, heimisch im gemässigten Europa bis zum westlichen Sibirien.

Beschreibung. Die Wurzel ist mehrköpfig, bis 2,5 cm dick, frisch fleischig, getrocknet hart, längerunzelig, aussen schwarz, und zeigt im ebenen Bruch innerhalb der breiten Rinde einen weissen, strahligen Holzkörper. Die Zellen des Parenchyms enthalten reichlich Schleim, der im Zellinhalt entsteht. In der Droge findet sich ausser der Wurzel auch das Rhizom, das im Centrum Mark führt, welches häufig geschwunden ist. Die äussere Bedeckung der Wurzel ist kein Kork, sondern dunkel gefärbtes Gewebe der primären Rinde.

Bestandtheile. Schleim, Gerbstoff, angeblich Asparagin.

Einsammlung. Die Wurzel wird im Herbst gesammelt, der Länge nach gespalten und scharf getrocknet. 7 Th. frische Wurzel geben 2 Th. trockene.

Anwendung. Einstmals gegen alle möglichen Krankheiten gebraucht, ist die Schwarzwurzel heute nur noch ein Hausmittel, das bei Leiden der Athmungswerkzeuge als Aufguss, oder gepulvert mit Honig zur Latwerge gemacht, genommen wird.

Hier und da werden auch die Blätter gegen Katarrh angewendet und die Blüthen

zum Färben. - Achnlich verwendet man Symphytum tuberosum L.

Conserva Consolidas.

Rp. Radicis Consolidae pulv. 20,0 10.0 Glycerini 70,0 Sacchari pulver Aquae ferridae q. E.

Plismon Consolldae (Gall.). Tisane de consoude grande. Rp Radicis Consolidae conc. 20,0 Aquae destillatae ebull. 1000,0. Nach 2 Stunden seiht man durch

Sirapus de ràdice Consolidae (Gall.).
Sirap de consolidae concia. 50,0
E. Roileis Consolidae concia. 50,0
S. Aquae destiliatav 300.0
S. Sirapi Sacchari 1500,0.
Man macerit i mit 9 awolf Stunden, seint obna zu drücken ab und kocht mit 3 his sum epec.

Species adstringentes Astrac.

Rp. Radicia Consolidas Rhizomatis Tormentillas filrizomatis Bistorias Sa.

FREITAG'S Mittel für Brustkranke. Eine mit geschnittener Schwarzwurzel bereitete gallertscrige Latwerge.

Hustenmittel von Marss in Friedeberg ist ein Trank aus Schwarzwurzel, Malz

und Meerrettig.

### Convallaria.

Gattung der Liliaceae - Asparagoideae - Convallarieae - Convallarinae.

Einzige Art: Convallaria majalis L., heimisch in Europa, in Sibirien und Japan, in Nordamerika in den Alleghanies. Verwendung finden:

Die Bläthen Flores Convallariae (Ergänzb.). Flores Lillerum convallium.
 Flores sternutatoril. – Maiblumen. Maillienblumen. Niesblumen. Marienglöckehen. – Fleur de muguet (Gall.).

Beschreibung. Der Blüthenstand ist eine einseitswendige Tranbe, mit 5-11 nickenden Blüthen in der Achsel kleiner Deckblättehen. Perigon weiss, glockig, mit 6 dreieckigen, etwas nach auswärts gebogenen Zipfeln. Antheren 6, in das Perigon eingeschlossen nahe der Basis desselben. Griffel dreikantig, kurz und dick.

Einsammlung. Man sammelt die Blüthen im Mai, trennt sie vom Schafte, trocknet und bewahrt sie, in ein mittelfeines Pulver verwandelt, in gelben Stöpselgläsern auf. 7-8 Th. frische geben 1 Th. trockene.

Anwendung. Früher als Bestandtheil von Niespulvern, ferner im Aufguss 10:200 (mit Gummischleim, um Diarrhoe zu vermeiden).

Das Kraut Herba Convallariae (Ergänzb. Helv.). Maiblumenkraut. Maiblume. — Muguet (plante entière) (Gall.).

Mau sammelt die ganze, blühende Pflanze ohne den Wurzelstock und verwendet sie entweder frisch zur Bereitung der Tinktur, oder man behandelt sie wie die Blüthen.

3) Das Rhizom Rhizoma Convallariae. Convallaria (U. St.).

Man sammelt das Rhizom mit den Wurzeln, reinigt und trocknet es.

Bestundtheile. 2 Glukoside: Convallamarin (zu 0,2 Proc.) und Convallarin (vergl. unten), ferner ein Alkaloid: Majalin, ausserdem ätherisches Oel.

Anwendung. Die Pflanze ist ein seit alter Zeit bekanntes Herzmittel, war aber völlig in Vergessenheit gerathen und ist neuerdings erst wieder in Aufnahme gekommen. (Vergl. unten die Glukoside.)

† Extractum Convallariae majalis (aquosum). Gall. 1. Extrait de muguet (aqueux). 300 g frisch gesammelte und getrocknete Maiblumen mit den Stengeln, 100 g getrocknete Maiblumenblätter, 100 g getrocknetes Maiblumenrhizom werden geschnitten, mit 3000 g kochendem, destillirtem Wasser übergossen, nach 12 Stunden ausgopresst und nochmals ebenso behandelt. Die Auszüge dampft man zum weichen Extrakt ein, löst in kaltem Wasser, filtrirt und dampft zu einem festen Extrakt ein. 2. Extrait de muguet (avec le suc). 3000 g frische Maiblumen mit den Stengeln, 1000 g frische Maiblumen-blätter, 1000 g frische Maiblumenrhizome stösst man im Steinmörser, presst aus, erhitzt den Saft, seiht durch und dampft zum weichen Extrakt ein; dieses löst man in destillirtem Wasser, filtrirt und dampft zu einem festen Extrakt ein.

Extractum Convallariae von See wird ebenfalls aus der ganzen Püanze bereitet. † Extractum Convallariae finldum (Helv. U-St.). Maiblumen-Fluidextrakt. — Extrait fluide de muguet. — Fluid Extract of Convallaria. Helv. 100 Th. Maiblumen (V) werden mit einer Mischung von 10 Th. Glycerin, 15 Th. Wasser, 25 Th. Weingeist befeuchtet und im Verdrängungswege mit q. s. Weingeist und Wasser all erschöpft. Man füngt die ersten 80 Th. Perkolat für sich auf, dampft die übrigen zum dännen Extrakt ein, löst in 40 Th. Wasser, filtrirt, dampft auf 20 Th. ein, so dass man l. a. 100 Th. Fluid-

Copal. 957

extrakt erhalt. Vorsichtig aufzubewahren. Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0.2 g. Muss wenigstens 25 Proc. Trockenrückstand geben. — U-St. Aus 1000 g Mai-blumenrhizom (No. 50) und verdänntem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befauchtet mit 400 ccm, sammelt zuerst 800 ccm Perkolat und stellt l. a. 1000 ccm Fluidextrakt her.

Tinetura Convallariae. Maiblumentinktur (Ergänzb.) wird aus gleichen Theilen frischem, zerquetschtem Maiblumenkraut und Weingeist (87 proc.) durch Stägige Maceration

bereitet. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Pulvis erchinus Hopet.and. HUPELAND's Niesepulvez. Rp. Florum Convallariae Florum Lavanduine 58 25.0 Hertine Majoranae Sapenis medicati Sarcharl albi 65 12.5 Olel Bergamottae Olel Caryophyllor, as gu. XXV.

Pulvis sternutatorius viridis. Graner Schneeberger Schnupftabak. Poudre de Saint-Ange.

Rp. Florum Convallariae 6.08 86.0 Hertine Majoranae Rhizomatia Iridia Florent. 10,0 Ridzematia Verntri 1,5 gtt X. Olel Bergamottso In kielnen, länglichen Holzschachteln abzugeben.

† Convallamarin C<sub>23</sub>H<sub>44</sub>O<sub>12</sub>. Weisses, krystallinisches, bitterlich-süss sehmeckendes Pulver. In Alkohol und Wasser leicht loslich, in Aether fast unlöslich. Vorher befeuchtet, wird es mit Schweselsäure violett. Liesert mit verdünnten Säuren Glukose und Convallamaretin.

Anwendung bei Herzschwäche und Kompensationsstörungen subcutan (Dosis 0,005-0,01 g). Innerlich 0,05 pro dosi und pro die bis 0,5.

† Convallarin C, Heron. Farblose Krystalle, in Alkohol leicht löslich, in Acther unlöslich, in Wasser kaum löslich. Schweselsäure löst es mit brauner Farbe. Liesert mit verdünnten Säuren beim Kochen Zucker und Convallaretin.

Anwendung wie beim vorigen, wirkt aber abfährend, ist der den kratzenden Geschmack der Droge bedingende Bestandtheil. Einzeldosis 0,05-0,1 g Tagesdosis bis 0,25 g.

# Copal.

Gummi vei Resina Copal. Succinum indicum. Kopal. Kopalgummi. Kopalharz.

Mit dem Namen Kopal bezeichnet man eine Anzahl Harze, die sich durch ihre Härfe und den relativ hohen Schmelzpunkt auszeichnen. Daneben findet sich für sie (besonders im englischen Handel) der Name Aulme, welchen man anderwärts gegenwärtig mehr für weichere, aromatisch riechende, vielleicht von Burseraceen atammende Harze benutzt. Der Name Anime gehört schen dem Alterthum an, der Name Kopal wurde erst aus Amerika bekannt und dann allmählich auf in der alten Welt vorkommende, früher als Anime bezeichnete oder diesen ähnliche Harze übertragen.

Die Kopale sind amorph, ihre Harte schwankt zwischen der des Kalkspathes und des Gipses, ihr Schmelzpunkt zwischen 180 und 370°C., ihr spec. Gew. von 1,068 bis 1,121. Die Abstammung ist bei manchen unsicher oder gar nicht bekannt, was seinen Grund einestheils darin hat, dass wir ja über die Abstammung solcher fremden Drogen ohne Struktur wenig erfahren, anderseits darin, dass manche Kopale als halbfossil zu betrachten sind; sie werden in Flussbetten, wo sie zusammengeschwemmt sind, ans der Erde gegraben oder in Gegenden auf oder in der Erde gefunden, we die Bäume, von denen sie stammen, sicher verschwunden sind.

Man theilt sie ein nach der Heimath:

- I. Afrikanische Kopale.
  - a. Ostafrikanische.
- 1) Der Sansibar-Kopal, Bombay- oder Salem-Kopal, die geschätzteste Sorte. Als Stammpflanze gilt Trachylobium verrucosum (Gaertn.) Oliv. (Caesalpiniaceae - Amberstieue). Man grabt ihn in Ostafrika zwischen dem 5° und 15° stidl. Breite aus der Erde und bringt ihn direkt nach Europa oder erst nach Indien, woher er dann zuweilen den Namen indischer oder Bombay-Kopal führt. Er bildet platten- oder tropfsteinartige

Stücke von schwachgelber Farbe, warziger Oberfläche, glasgläuzendem und muschligem Bruch, die bis 20 cm gross sind. Er ist geschmacklos und ohne Aroma. Hat die Härte des Steinsalzes. Frisch aus der Erde gegraben, zeigt er eine Verwitterungskruste, die durch Abschaben und Waschen mit Lauge entfernt wird. Im ungepulverten Zustand ist er bei 300° C. noch nicht geschmolzen, feingepulvert beginnt er bei 140° C. zu schmelzen. Er ist schwer aber vollständig löstich in 96 proc. Alkohol, abenso in Phenol, unvollständig in Aceton, Benzol, Eisessig, Chloroform, Petroläther, Toluol, Schwefelkohlenstoff, Aether, Amylalkohol; Terpentinöi löst nur Spuren auf.

Bestandtheile. 80 Proc. Trachylolsaure Co, Hs.O. (OH) (COOH), 4 Proc. Isotrachy-

lolsäure, 6 Proc. Resene, Bitterstoff, ätherisches Oel, 0,12 Proc. Asche.

 Chakazzi-Kopal, gleichfalls von Sansibar in den Handel kommend und vielleicht von derselben Pflanze stammend, wird ebenfalls aus der Erde gegraben, mit schwächerer Verwitterungskruste wie 1.

- Baum-Kopal, ebenfalls von Sansibar, recentes Harz des Trachylobium verrucosum.
  - 4) Madagascar-Kopal, wenig bekannt, soll mit 1 identisch sein.
- 5) Mosamblque-Kopal, flache Stilcke, bis 5 cm gross, meist weissgelb, häufig etwas röthlich, oft von Gasblasen und fremden Körpern durchsetzt, Bruch flachmuschlig. Spec. Gew. 1,069. Als muthmassliche Stammpflanze wird auch Trachylobium verrucosum angegeben.

Es scheint danach, als ob alle diese Kepale von derselben Pflanze abstatumen und sich nur im Alter unterscheiden.

6) Inhambane-Kopal, angebtich von Copaiba conjugata (?) und Copaiba Mopane Kirk, halbfossil.

#### b. Westafrikanische.

Sämutlich, mit Ausnahme der Kiesel-Kopale von Sierra-Leone, weicher als die ostafrikanischen.

- Klesel-Kopal von Sierra-Leone. Glas-Kopal. Kommt in abgerollten Stücken von 2-3 cm Durchmesser vor, die seiten mit einer papierdünnen Kruste bedeckt sind. Farbles bis gelblich, durchsichtig bis durchscheinend, geruch- und geschmacklos. Spec. Gew. 1,09. Steht im Werth dem Sansibar-Kopal nahe.
- 2) Junger Kopal von Sierra-Leone, soll von lebenden Stämmen der Guibourtia copallifera Benn. gesammelt werden. Besteht aus kugel- oder tropfenförmigen Stücken von 1-3 cm Durchmesser. Spec. Gew. 1,8. Trübe und gelblich. Wenig werthvoll, soll nar im englischen Handel vorkommen.
- 3) Kopal von Gabon. Runde, oft abgeplattete Stücke von 1-8 cm Durchmesser. Oberfläche zuweilen mit einer sehr dünnen, kreidigen Kruste, die von Sprunglinien durchsetzt ist. Weissgelb bis blutroth, meist trübe. Spec. Gew. 1,073. Haftet wie 2 beim Kauen schwach an den Zähnen.
- 4) Kopal von Loango. Kommt in Bruchstücken vor, die darauf schliessen lassen, dass die ursprünglichen Stücke, mehrere Decimeter gross sind. Weiss bis roth, Stücke von letzterer Farbe härter. Spec. Gew. 1,054.
- 5) Kopal von Angola. Häufig auch in Bruchstücken bis 2 kg schwere Klumpen, mit weisslicher bis bräunlicher oder rother Kruste, und mit Wärzehen, die aber viel grösser als die der Sansibar-Copale sind. Von der Kruste befreit, ist er gelblich, bräunlich, röthlich. Spec. Gew. 1,062—1,081.
- Kopal von Benguala, mit sehr dünner Haut, farblos bis hellgelb, von muscheligem Bruch.

Die folgenden Sorten der westafrikanischen Kopale gehören zu den weicheren, wenig werthvollen.

 Kopal von Accra, der Sorte 6 ähnlich, oft milchig trübe, dem Copaivabalsam ähnlich riechend. Copal. 959

8) Kopal von Benin, der Sorte 5 ähnlich, kuglig, birnförmig, flach, bedeckt mit einer dunkelbraunen, dünnen Rinde, trübe, braunroth, blasig.

9) Kugel-Kopal, auch westindischer Kopal. Durchsichtige, fast farblose, meist kugelförmige Stücke, oft im Innern noch weich, oder in der Wärme zusammenfliessend, oft mit rothen Stücken untermengt.

II. Amerikanische Kopale.

Sämmtlich recent, man sammelt sie von den Stämmen und Wurzeln der Stammpflanzen, als welche Hymenaea Courbarii L., Hymenaea stilbocarpa Hayne, Trachylobium Martianum Hayne, Cynometra genannt werden. Das Harz der erstgenannten Art besteht aus knollenförmigen, bis 10 cm grossen Stücken, mit einer weissen breidigen Kruste bedeckt, aussen unregelmässig, höckerig, gelb bis dunkelgrun. Bruch fettglänzend. Spec. Gew. 1,082. Haftet beim Kauen an den Zähnen.

Von zwei neuerdings (1893) vorkommenden Sorten war A. farblos bis gelb. Spec. Gew. 1,068, beginnt bei 55°C. zu schmelzen, ist bei 90°C. geschmolzen. Lässt sich im Autoclaven mit Kalilange völlig verseifen. B. ist weissgelb bis bernsteingelb. Spec. Gew. 1,07, beginnt bei 58°C, zu schmelzen, ist bei 95°C, geschmolzen. Lässt sich ebenfalls verseifen.

III. Kopal von Neuseeland und Neucaledonien, der Kaurle-Kopal, das Harz der Agathis australis Salish. (Dammara australis Lamb.) (Coniferae - Pinoideae - Abietineae - Araucarlinae), heimisch in Australien und Neuseeland. Man sammelt das im Boden der Wälder angesammelte Harz, das Stücke bis zu 50 kg bildet. Mit dünner, grauer Rinde, im Innern oft trübe, farbles, grau und hellbraun, Bruch muschelig und fettglänzend, von balsamischem Geruch und aromatischem Geschmack. Klebt beim Kauen an den Zähnen. Spec. Gew. 1,109-1,115. Leicht schwelzbar, in absolutem Weingeist völlig löslich.

Bestandtheile. Dammarsaure C40H20Oy, und ein Harz (Dammaran), C40H20O4. IV. Manila-Kopal (Piney resin) von Vateria indica L. (Dipterocarpaceae), wird durch Einschnitte in die Rinde gewonnen. Bildet trübe Massen, die bis 1,5 cm messen. Spec. Gaw. 1,121. Bruch splitterig, Bruchfläche glänzend. Geruch schwach balsamisch, Geschmack etwas bitter. Das Pulver haftet beim Kauen an den Zähnen. In zwei Sorten verkemmend: a) der harte, dem verigen ähnlich, aber dunkler und etwas härter, b) der weichere, gelblich, zwischen den Fingern leicht zu zerreiben.

Anwendung. Man verwendet den Kopal in der Technik zur Herstellung von Lacken und Firnissen und bevorzugt dabei die harten Sorten (Sansibar-Copal), die ein nachheriges Abschleifen und Poliren der lackirten Flächen gestatten. Ebenfalls die harten Sorten werden auch wie Bernstein zu Drechslerarbeiten benutzt.

Copal coctum. Gekochter Kopal. Dient zur Bereitung von Lacken und Firnissen. Entweder erhitzt man Kopal auf 360° C., bis er ½ 1/4 an seinem Gewicht verloren hat, oder man verfahrt folgendermassen: Grob gepulverten Kopal setzt man einige Wochen hindurch der Einwirkung warmer Luft aus, schmilzt ihn alsdann in einem kupfernen, mit Siebboden (s) versehenen Trichter (a) (Fig. 225), indem man denselben mit glühenden Kohlen umgiebt, lässt das geschmolzene Harz in einen untergestellten Mörser abfliessen (c) und pulvert es nach dem Erkalten. Nach längerer Aufbewahrung ist dieser Kopal in Terpentinol, Weingeist, Aether leicht loslich; im anderen Falle muss das Verfahren wie-



Fig. 225. Vorrichtung zur Bereitung von Kopallack im Längsschnitt.

derholt werden. Auch kann man den schmelzenden Kopal unmittelbar in ein Gefäss mit heissem Leinölfirniss fliessen lassen; verdünnt man alsdann mit der nöthigen Menge Terpentinol, so erhalt man den

Vernix Copal, Kopalfirniss, Kopallack, Brauner Kopallack. 1) 100 Th. gekochten Kopal schmilzt man mit 20 Th. Copaivabalsam oder 20 Th. venetianischem Terpentin und löst in etwa 150 Th. Terpentinol. 2) 100 Th. gepulverter, gekochter Kopal werden mit 10 Th. venetianischem Terpentin geschmolzen, mit 10 Th. sehr heissem Leinölfirmss gemischt, vom Feuer entfernt und mit etwa 150 Th. heissem Terpentinol versetzt. -Mit 1/10-1/2 Leinölfirniss vermischt zum Lackiren von Weissblech.

Weisser oder farbloser Kopallack. 1) Westindischen Kopal, der als Pulver Jahr und Tag gelegen hat, schmilzt man in einem Kolben im Sandbade, um etwaige Feuchtigkeit zu entfernen, mischt 1/2-1/1, über 110° C. erhitzten Copaivabalsam, dann nach und nach etwa 1 1/2 Raumtheil heisses Terpentinol zu. 2) 1 Th. Kopal lässt man wenigstens 6 Wochen gepulvert an einem trockenen Orte ausgebreitet liegen, mischt mit 1 Th. grobem Glaspulver, erhitzt im Sandbad mit 6 Th. Terpentinol bis zum Sieden und setzt 1 Th. beissen Leinölfirniss hinzu. Der Lack ist gelblich und klar und eignet sich besonders zur Oehmalerei. 3) Nach Dietenich ("Wagenlack"): 400,0 Manilakopal schmilzt man, giesst in flache Schalen, pulvert, löst in 400,0 Terpentinol und fügt 300,0 Leinölfirniss zu.

Aetherischer Konallack. 25 Th. Kampher löst man in 300 Th. wassenfaniere.

Aetherischer Kopallack. 25 Th. Kampher löst man in 300 Th. wasserfreiem Aether, fügt 100 Th. gepulverten, gekochten Kopal, oder Kopal, der gepulvert Jahr und Tag gelegen hat, nach einigen Tagen 100 Th. wasserfreien Weingeist und 10 Th. Terpentinöl hinzu und klärt durch Absetzenlassen.

Elastischer Kopaliack. 3 Th. Kopal kocht man 2-3 Stunden mit 11/a Th. Leinöl-

firniss und fügt dann 6 Th. Terpentinol hinzu.

Weingeistiger Kopallack. 1) 100 Th. gepulverter, gekochter Kopal, 50 Th. Sandarak, 25 Th. Mastix, 100 Th. grobes Glaspulver werden gemischt und nach Zusatz von 20 Th. venetianischem Terpentin mit 100 Th. Aceten und 100 Th. wasserfreiem Weingeist digerirt. Mit letzterem wird später nach Bedarf verdünnt. 2) 180 Th. gepulverter, gekochter Kopal, 25 Th. Kampher, 800 Th. wasserfreier Weingeist; man digerirt, bis Lösung erfolgt ist.

Kopallack für Buchbinder. (Buchh.) 375,0 Manila-Kopal, 90,0 wasserfreier Wein-

geist, 90,0 Lavendelöl, 450,0 Terpentinol.

Kepallack, goldfarbig. 1) Für physikalische Geräthe (Buchh.). 250 g Lavendelol erwärmt man im Sandbade in einem Glaskolben, trägt nach und nach 125 g gepulverten, hellen, afrikanischen Kopal ein, fügt nach erfolgter Lösung 750 g Terpentinol zu und filtrirt nach dem Erkalten.

Goldlack, Goldfirniss. 100,0 gepulverter Brasil-Kopal, 25,0 Kampher, 0,5 Anilingelb, 1,75 Corallin, 15,0 Terpentinel, 300,0 Aether lässt man 14 Tage stehen, fügt 100,0 wasserfreien Weingeist hinzu und lässt klar absetzen.

Kopallack filr Photographen. 20 g Manilakopal löst man im Wasserbade in 70 g Epichlorhydrin, fågt 100 g absoluten Alkohol hinzu und filtrirt. Man kann den Lack warm oder kalt, rein oder verdännt (1 Epichlorhydrin + 5 Alkohol) anwenden. Er trocknet schnell, ist glanzend und widerstundsfähig.

Kitt für Glas auf Glas oder Metall. Feines Mastixpulver wird mit Kopallack zur honigdieken Masse gemischt. Für weisse Gegenstände setzt man noch Zinkoxyd zu. Kitt für Bernsteinsachen. Man benutzt hierzu eine atherische, sirupdicke Lösung

des Brasil-Kopals.

Fussboden-Lack. (Buchh.) 170,0 Manila-Kopal, 160,0 Terpentinol, 170,0 Weingeist. Zahnkitt, zum Ausfüllen hohler Zähne. 20 Kopal löst man in 15 Weingeist und fagt Asbestpulver q. s. zur bildsamen Masse hinzu.

Adhaesol, ein antiseptischer Firniss, ist ein Gemisch aus 350 Kopal, 30 Benzoe, 30 Tolubulsata, 20 Thymianol, 3 a-Naphtol, 1000 Aether. (Tuoms.)

Ambroîn, ein Stoff zur Herstellung von Entwickelungsgefässen, Akkumulatorgefässen u. dergl., besteht aus Kopal und Faserstoffen. (Riedel.)

## Coriandrum.

Gattung der Umbelliferae - Apioldeae - Coriandreae.

Coriandrum sativum L., beimisch im mediterran-orientalischen Gebiet, durch die Kultur weit verbreitet und die Früchte in derselben nach Form und Grösse stark variirend. Verwendung findel die Frucht:

Fructus Corlandri (Austr. Ergünzb. Brit.). Corlandrum (U-St.). Semen Corlandri, — Korlander. Korlandersamen. Schwindelkörner. Stinkdillsamen. — Fruit ou Semence de Corlandre (Gall.). — Corlander. Corlander Fruit. Corlander Seed.

Beschreibung. Die Frucht ist kuglig (oder zuweilen elliptisch), 5-7 nm im Durchmesser, von den Griffelresten gekrünt, gelbbraun gefärbt; die beiden Theilfrüchtehen

fast immer zusammenhängend, da die holzige Mesocarpschicht beider Theilfrüchtehen an den Rändern verwachsen ist. Die Hauptrippen treten wenig hervor, sie sind geschlängelt, zwischen ihnen die fadenfürmigen Nebenrippen. Auf der Fugenseite jeder Theilfrucht zwei Oelstriemen. Das Mesocarp besteht aus unregelmässig gelagerten, fast völlig verdickten, gestreckten, verholzten Zellen; sie sind für die Erkennung der Droge im Pulver besonders charakteristisch. Das Endosperm ist kenkav. (Fig. 226.)

Bestandtheile. Aetherisches Oel (0,15) Proc. ostindischer K., 0,4—0,6 Proc. französ., holland. and italienischer K.; 0,8—1,0 Proc. thäring., milhrischer and russischer K.). Das Oel ist farblos oder schwach gelblich, spec. Gow. 0,870—0,885. Drchung (100 mm-

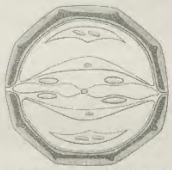


Fig. 226. Querschnitt durch die Frucht von Corizudrum sativum L. 7 mal vergr

Rohr) +8 bis + 13°. Es ist löslich in 3 Th. 70 proc. Alkohols bei 20° C. Es enthält einen Alkohol Coriaudrol C<sub>10</sub>H<sub>48</sub>O, der die rechtsdrehende Modifikation des Linalools ist, ferner d-Pinen. Ferner cuthalten die Früchte 13 Proc. fettes Oel. Aschengehalt 6,8 Proc., davon 1,05 Proc. in Salzskure unlöslich.

Aufbewahrung. In Biechbüchsen, das Pulver in gelben Stöpseigläsern. 100 Th.

Koriander geben 90-92 Th. Pulvet.

Anwendung. Als magenstärkendes und blühungtreibendes Mittel, häufiger als gewürziger Zusatz zu Abführmitteln, als Küchen- und Biergewürz; mit Zucker überzogen als Confectio Coriandri im Gebrauch. — Die Rückstände von der Oeldestillation dienen als beliebtes Vichfatter, sie enthalten 11—17 Proc. Protein und bis 20 Proc. Fett.

Aqua Coriandri.	Polvis digestivus FULLER.
Rp. Old Coriandri gtt. 111 Aquae destillatas tepidas 100,0 Curry-Powder.	
isp. Fractus Cortondri 80,0 Fractus Cardamoni 4,0 Rhizomatis Curcumas 20,0 Rislamatis Zingriberis 3,0 Fractus Capsici 8,0 Fractus Cumini 7,5 Seminis Foonugraci 11,5 Cortiris Cinnamonii 15,0 Fractus Pimentae 2,0 Fractus Piperis atgri 1,0 Fractus Piperis longi 1,0 Caryophyllorum 1,0 Macktis 1,0	Piperla long 5,0 Sacchael albi 30,0 Divide in part, asq. KX. Nach der Mahlzeit 1, bis 1 Polver.  Species pro pulps Prunorum. Pflaumenmusgewarz (Durrkuten). Itp. Frectus Cardamomi 10,0 Corticis Cinamomi 20,0 Cartophyllorum 20,0 Frectus Coriandri 40,0 warden als grobe Pulver gemischt.
Rp.	Spiritus Corlandri. Olei Carlandri gtt. XV Spiritus diluti 100,0.

Alpestre, zur Selbstbereitung von Chartreuse, ist ein Gemisch von 8-9,0 Korisnder, 1,0 Angelikafrüchten und Spuren von Zimmt, Wermuth und Pfesserminze für gelben, von 6,0 Korisnder und 6,0 einer Mischung von Angelikafrüchten, Ysop, Wermuth, Pfesserminze und Zimmt für grünen Chartreuse.

Unter diesem Namen gehen auch die Kubeben, vergl. S. 972, Note 1.
 Handb. d. pharm, Praxis. I.

Käsekränter, estfriesische. Je 185,0 Koriander und Mutterkämmel, je 315,0 Ania und Kämmel, 5,0 Safrau, 95,0 Nelken.
Lebensthee von Kwirt in Berlin, enthält Koriander, Anis, Fenchel, Stiefmütterchenkraut, Hollunderblüthen, Sennesblätter und Weinstein.

Theobrominat, zur Geschmackverbesserung von Kakao, ist eine 15 proc. Lösung von Korianderol in Weingeist.

Oleum Coriandri. (Brit. U-St.). Korianderöl. Essence de Coriandre. Oil of Coriander.

Gewinnung. Bei der Destillation der vorher zerkleinerten Corianderfrüchte erhält man 0.5 Proc. atherisches Oci.

Eigenschaften. Dännfüssiges, hellgelbes Oel von eigenthümlichem, gewürzhaftem Coriandergeruch und mildem Geschmack. Spec. Gew. 0,870-0,885 (Brit. U-St.). Drehungswinkel im 100 mm Rohr + 8 bis + 130. Das Gel löst sich klar in 3 Theilen Spiritus dilutus,

Bestandtheile. Corianderol besteht neben geringen Mengen (5 Proc.) Pinen, O30H16, in der Hauptsachu aus Linalool, C10H16O, und zwar aus der in atherischen Oelen seltenen, rechtsdrehenden Modifikation dieses Alkohols. Der den specifischen Koriandergeruch hervorbringende Bestandtheil, von dem nur Spuren in dem Oele zugegen sein können, ist noch unbekannt.

Prüfung. Koriauderol ist rein, wenn es den unter "Ligenschaften" angegebenen Anforderungen an specifisches Gewicht, Drehungsvermögen und Löslichkeit entspricht.

### Coronilla.

Gattung der Papilionaceae - Hedysareae - Coronillinae. Verwendung finden:

- I. Coronilla varia L. Heimisch in Mittel- und in Südeuropa bis nach Vorderasien. Man benutzte die blühenden Stengel:
- de Summitates Coronillae. Kronwicke. Schafflinse als Diureticum. Gegenwärtig kommen noch in Gebrauch:

† Extractum Coronillae variae aquosum. Wird wie Extractum Centaurii aquosum (S. 684) bereitet.

† Tinetura Coronillae variae. Aus 1 Th. grob gepulverter Kronwicke und 5 Th. verdünntem Weingeist (80 proc.) durch 10 tägige Maceration zu bereiten. Tagesgabe 2-4 -10 g. (POULET.)

Rp Extracti Coronillae var. aq. 5,0 Herbae Coronillae var. puly, q. a. M. I. pilul No. 50. 4mal taglich 1 Pille. Bei krankhafter Herzthäligkeit.

Rp. Tinctarne Coronillae var. 10,0 Strupt Cottone 3-6mal täglich 15 Tropfen in Zuckerwasser, Tagengabe 2-4-10 g.

- II. Coronilla Emerus L. Heimisch vom stidl. Skandinavien durch Westeuropa bis ins Mittelmeergebiet, zuweilen als Zierstrauch kultivirt. Liefert in den Blättern, die einst als Purgans benutzten Folia Coluteae scorpioidis, die auch als Surrogat der Folia Sennae vorkommen. Die Blätter sind unpaarig gesiedert, die Blättehen verkehrt-eiförmig, ganzrandig, an der Spitze stumpf oder ausgerandet, auf der Rückseite angedröckt behaart.
- III. Coronilla scorpioides Koch. Heimisch vom Mittelmeergebiet bis nach Persien, mit dreizähligen Blättern. Die Samen gelangen unter die Gerste, von da in das Bier, das davon einen sehr bitteren Geschmack annimmt,
- † Coronilliaum, Coronillia (C,H<sub>12</sub>O<sub>5</sub>)x. Von mehreren Arten, mämlich Coronilla varia L., C. scorpioldes Koch, C. juneca L., C. montana Scop., C. pentaphylla Desf., nicht aber C. Emerus I., ist seit längerer Zeit bekannt, dass die Samen giltig wirken. Sie enthalten ein Glukosid: Coronillia, das der Träger der Wirksamkeit ist. Es ist ein gelbes, lockeres Pulver, leicht löslich in Wasser, Alkohol, Aceton und Amylalkohol, wenig in Chloroform und Aether. Es spaliet sich: 2(C,H<sub>12</sub>O<sub>6</sub>) + 3H<sub>8</sub>O = C, H<sub>16</sub>O<sub>7</sub> + C, H<sub>17</sub>O<sub>6</sub>

Coto.

Mit Salpetersture and einer Spar Kupferchlorid giebt es eine kirschrothe bis rothbraune

Es ist ein ausgesprochenes Herzmittel: verstäckt den Pulsschlag, bewirkt Zunahme der Diurese, Abnahme der Oedeme und Dyspnoc. - Einzeldosis 0,1 g. gröszte Tagesdosis 0,6 g. Einzelgaben von 0,3 g erzeugen schon Kriebeln in den Extremitäten.

1,0 Rp. Coronilliai Tincturae Coronill. var. 20,0 5,0 Olycerial 0,0 Strupi Coffeen 3-dread taglich 10 Tropfen.

Rp. Coronillul Radicis Althaese Muckag Cydoniae q. a. M pilulae XXV Comperge pulvero Rosae, 6 mai nightch 1 Pille.

### Coto.

\* Cortex Coto (Ergäozb.). Cortex Cotonis. Cotoriade. Kotoriade. Écorce de Coto. Coto bark.

Seit 1874 bekaante Rinde von einem in Belivia heimischen Baum aus der Familie der Lauraceen, der wahrscheinlich zur Gattung Cryptocarya oder einer naheverwand-

ten Gartung gehört.

Beschreibung. Die Rinde bildet flache Stücke, die bis 10 cm breit, bis 7 mm dick sind, von matthrauner Farbe. Der Kork ist meist entfernt, die etwa vorhandenen geringen Reste sind von weisslicher Farbe. Die ebeufalls braune Innenseite ist greh gestreift. Der Bruch ist kurz und derb splittrig. Der Querschnitt ist hraun und lässt in grossen Mengen hellere Pankte erkennen, die mit der Lupe fein radialgestreift erscheinen, Geruch selewach-aromatisch, Geschmack gewürzhaft-schurf.

Der Kork ist aus üllnnwandigen Zellen und solchen, deren Innenwand und Seitenwände verdickt sind, geschichtet. Im darauf folgenden Parenchym Steinzeilen, die oft ebenfalls vorzugsweise an der Innenwand und den Seitenwänden verdickt sind. Weiter nach innen ein fast geschlossener Ring aus Steinzellen, die isodiametrisch oder tangential gestreckt sind. Im Bast anschaliche Gruppen sehr stark verdiekter, deutlich geschiehteter Zellen. Die einzelnen Zeilen sind faserartig, etwas knorrig, bis 1100 p lang und bis 150 μ breit. Der zwischen diesen Gruppen gelegene Weichbast ist durch Gruppen zusammongefallener Siebröhren deutlich geschichtet. Die Markstrahlen sind 2-3 Zellreihen breit, zwischen den Steinzellgruppen sklerosirt. In den nicht verdickten Zellen der Markstrahlen und dem Parenchym feine nadelförmige Oxalatkryställeben. Ueberall im Parenchym reichlich Ocisellen.

Bestundtheile. Zu etwa 1,5 Proc. Cotoin C,4H13O, (vergl. unten), Dicotoin

Uan Hao O4, Phenylenmalin C1, H2O2, Atherisches Ool, Gerbstoff.

Anwendung. Als Mittel gegen Diarrhoe (0,5 g 3-4 mal taglich). Die Rinde ruft leicht Reizungen der Magenschleimhaut hervor und infolgedessen Uebelkeit, Aufstossen und Erbrechen. Man zieht daher die Verwondung des Cotoins vor.

† Cortex Paracoto, Paracotorinde. Schr bald nach dem Bekanntwerden der Cotorinde (1876) erschien eine zweite Cotorinde im Handel, obenfalls aus Bolivia, die makro-

skopisch und mikroskopisch von der ersten nicht zu unterscheiden ist.

Bestandthelle. Paracotoin C,0H,0, (vergl. unten), Leucotin C,0H,00h, Oxyleacotic, Hydrocotoin C,H,4O4, Protocotoin C,H,4O4, Methyl-Hydrocotoin CraH14O4, Methyl-Protocotoin Cu:H16O6, Piperonylshure CaHaO4, Gerbstoff, atherisches Oel. Letzteres ist furblos, von ungenehmem Geruch, spec. Gew. 0,9275. Drehung - 2,12°; es enthält Cudinen CiaH2, und Methyleugenol, vielleicht noch ein Hydrat des Cadinens C16 HgoO and Kohlenwasserstoffe C11 H18 und C12 H18.

Anwendung. Wie bei der vorigen.

Falsche Cotorinden. In neuester Zeit sind zwei soleher vorgekommen:

1) Eine Rinde, die makroskopisch den echten Rinden gleicht, mikroskopisch sich von ihnen dadurch unterscheidet, dass sie ausser den grossen l'asergruppen im Bast noch Stab-

Corylur. 964

zellen enthält, und dass die Zellen des sklerotischen Ringes radial gestreckt sind. Sie rischt und schmeckt zimmtartig und enthält zu 0,145 Proc. ein Alkaloid, das mit Schwefelsäure und Eisenchlorid schmutzig-griln, dann am Rande roth, endlich schmutzigviolett wird. Sie anthält ferner zu 1,2 Proc. atherisches Oel vom spec. Gewicht 1,108 and Drehung - 2º 40'. Die Rinde stimmt mit der seit langem bekannten Rinde von Cryptocarya pretiosa Mart. (Mespilodaphne pretiosa Nees) überein.

2) Eine Rinde, die in dicken rothbraunen Stlicken vorkommt. Sie ist ausgezeichnet durch sehr grosse, knorrige, einzeln stehende faserförmige Zellen im Bast. Dieselbe Rinde ist zuweilen als Gerbrinde (Curtidor) nach Europa gekommen. Sie enthält 24 Proc.

Gerbstoff. Vielleicht stammt sie von einer Sapotacee.

Aufbewahrung. In dicht verschlossenen Gefässen vorsichtig und vor Licht geschützt. Die Pulverung ist mit den nöthigen Vorsichtsmassregeln auszuführen, da der Staub der Rinde die Schleimhäute der Luftwege angreift.

+ Extractum Coto finidum. Wird aus mittelfein gepulverter Cotorinde wie Extract.

Cocae fluid. (S. 869) bereitet. Antidiarrhoicum. Gabe: 5—10 Tropfen mehrmals thefich.
† Tinctura Coto. Cototinktur. Ergünzb. 1 Th. grob gepulverte Cotorinde,
5 Th. verdünnter Weingeist. — Dirtrach: 20 Th. Cotofluidextrakt, 80 Th. verdünnter Weingeist. Vorsichtig und vor Licht geschützt aufzubewahren. Gabe: 2stündlich 10 Tropfen. Nation. Form.: Grob gepulverte Octorinde 125,0, Alkohol von 94 Vol. Proc. q. s. zu 1 Liter Tinktur.

† Cotoinum. Cotoin. CH<sub>2</sub>O.C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>2</sub>.CO.C<sub>4</sub>H<sub>5</sub>. (Ergānzb.)

\*\*Durstellung.\*\* Echte Cotorinde wird mit Acther extrahirt, der Acther abdestillirt und der Rückstand mit Ligroin vermischt. Man giesst vom ausgefällten Harze ab und lässt die Lösung an der Luft verdunsten. Das so erhaltene Cotoin krystallisirt man aus

Wasser um.

Eigenschuften. Aus Wasser in blassgelben, gekrümmten Prismen, aus Alkohol und Chloroform in Tafeln krystallisirend. Schmelzpunkt 130—131° C. Optisch inaktiv. Wenig Inslich in kaltem Wasser, leicht in Alkohol, Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, Benzol, Aceton, unlöslich in Ligroin. Reducirt in der Kälte Silberlösung, in der Wärme Fernand'sche Lösung. — In Eisessig gelöst, dann mit koncentrirter Sulpetersäure versetzt, gieht Cotoin eine blutrothe Farbung und der Staub erregt Niesen und Hustenreiz.

Anwendung. Gegen Diarrhoe. 0,005—0,01—0,03 g ein- bis dreimal täglich. — Grösste Einzelgabe 0,3, grösste Tagesgabe 1,0. Man verwendet an seiner Stelle meist das folgende.

† Paracotoinum. Paracotoin. CH O CaH O O CO CH (Ergänzb.)

Darstellung: Paracotorinde wird mit Aether ausgezogen und der Aether verdunstet. Die auskrystallisirte Masse wird abgepresst und in heissem Alkohol gelöst, beim Erkalten krystallisirt zuerst Paracotoin aus.

Eigenschaften: Blassgelbe, glänzende Blättehen. Schmelzpunkt 155° C. Etwas löslich in koehendem Wasser, leicht löslich in Aether, Chloroform, Aceton und koehendem Alkohol, schwer in Benzol und Essigsäure. Paracotoin in Eisessig gelöst, wird durch koncentrirte Salpetersaure anfangs gelb, dann grün. (Die Reaktion kommt eigentlich dem Oxylencotin zu, mit dem das käufliche Paracotoin immer veruureinigt ist.)

Anwendung: Bei Darmkatarrh, sowie bei Diarrhoe zu 0,1-0,5 g bis dreimal täglich. Mistara Cotorni.

Mixtura Coto. Rp. Tincturae Coto Tineturae Cardamomi as 2,5 Sirupi Saccharl Aquae destillatae 180,0 Mucilaginia Gummi arab, 15,0,

Bel Durchfall mehrmals täglich esslöffelweise.

Rp. Cotolni 0,95-0,08 Spiritus diluti 10,0 Aq. destillat. 120,0 Simpl Succhart 30,0.

standlich bis zweistandlich 1 Essiaffel voll.

## Corylus.

Gattung der Betulaceae.

Liefert von mehreren Arten essbare Friichte, die auch hier und da medicinisch verwendet werden; so: Corylus Avellana L., die Haselauss, in Europa, C. tubulosa Willd., die Lambertanuss, in Sudosteuropa, C. Colurna L., die Baumhasel, Dicknuss, türkische Nuss, im Orient und Himalaya, C. rostrata Ait. in Nordamerika. Vorwendung findet das Oel der Früchte der erstgenannten Art: Hulle du noisetier (Gall.).

965

Bestandtheile der Früchte von Corylns Avellaum nach Kornie: Wasser 7,11 Proc., Stickstoffsubstanz 17,41 Proc., lettes Oct 62,60 Proc., Stickstofffreie Extraktstoffe 7,22 Proc., Holzfaser 3,17 Proc., Asche 2,49 Proc. Das Oct hat das specifische Gewicht 0,017, es erstart bei — 20°C. Jodzahl SS. Die Haare der Cupula der C. rostrata sollen gegen Eingeweidewürmer angewendet werden.

### Crocus.

Gattung der Iridaceae - Crocoideae.

Crocus sativus L. var. a-auctumnalis. Im wilden Zustande nicht bekannt. Crocus sativus ist heimisch wahrscheinlich in Kleinasien und Griechenland, aber mit der die Droge lieferaden Pflanze, die steril ist, nicht identisch. Vorwendung finden die Narben der Blüthe: Crocus (Austr. Brit. Germ. Helv. U-St.). Crocus orientalis. Stigmata Croci. — Safran. Gewürzsafran. Safran (Gall.). — Saffron.



Fig. 227. (Nach PLANCHON.) Nurben von Crocus sativus.

Beschreibung. Der Blüthenstiel ist bis 2 cm, das Perigon 10-15 cm lang, blassviolett mit dunkleren Streifen, um Schlunde bartig, die Abschnitte oblong, stumpf. Die 3 Antheren etwa halb so lang als der Saum des Perigons. Der Griffel etwas länger als die Röhre des Perigons, die 3-9,5 cm langen Narbon zwischen den Zipfeln des Perigons herabgebogen. Sie sind am unteren Ende heller gefärbt, dfinn, nach oben dunkelroth, keilförmig verbreitert, aufgeschlitzt. Am oberen Rande kleingelappt, papilles, hautig, biegsam, zahe (Fig. 227). In der Droge sind die Narben durch das Trocknen zusammengefallen und durcheinander gewirrt, nach Aufwelchen in Wasser, ev. unter Zusatz von 1/4 Ammoniak tritt die Form deutlich hervor. - Der Geruch ist stark gewürzhaft, fast narkotisch, der Geschmack bitterlich gewärzhaft, etwas scharf.

Auf dem Querschnitt zeigt der Safran einen sehr einfachen Bau. Die Zellen der Epidermis sind an einer Stelle papillös vorgewölbt und von der Cuticula bedeckt, welche



Fig. 228. (Nach Planches.) Narley von Crocin vernus.

sich in Wasser leicht ablöst, da die darunter fiegende Membran verschleimt ist. Zwischen den Epidermen dünnwandiges Parenchym und zarte Gefässbündel mit Spiralgefässen. In den Epidermen und im Parenchym gelbe Chromatopheren und gelb gefärbter Zellsaft (Polychroit). Bei der Untersuchung des Safrans stösst man häufig auf die runden, diekwandigen Pollenkärper.

Bestandthelle unch Kornio:

	1	소속	2			434	10		in der Trockensubstanz		
	Waaser	Bylokstoff- haltige Sul- stant	Machilges	Fett	Zucker	Stickstoff- freio Ex- trakestoffe	Rolatins	Ascha	Buch- Boffluil- fige 50b- styra	Fileh-	Pert
	100				T'	COCOT	1				
Spanischer	15,90 14,45	12,57 13,58	0,75	3,75 8,03	11,99 12,51	42,31 41,89	4,68 4,88	$4,05 \\ 4,25$	14,95 15,87	0,89	4,46 9,84

966 Croens.

Ucher den Aschengehalt geben die Angaben der Litteratur weit auseinander, er wird in anscheinend unverdächtigem Safran bis zu 10 Proc. angegeben. Hingen führt als höchsten zulässigen Aschengehalt 8 Proc. an, wovon 0,5 Proc. in Salzsäure unlöslich sind. Die Asche enthält Aluminium.

Die Pharmakopöen normiren den zulässigen Aschen- und Wassergehalt folgendermassen:

			Germ.	Helv,	Austr.	Brit.	U-St.
Asche Wasser .	b *	Proc.	7,5 14,0	7,5 14,0	8	7 12,5	7,5 14,0

Der wichtigste Bestandtheil ist der glukosidische Farbstoff Polychroit oder Crocin C44H20O28, der Grocetin C21H40O2 und Dextrose liefert. Das Polychroit ist löslich in Wasser und verdünntem Weingeist, wenig löslich in starkem Weingeist und Aether. Salzsüne löst es mit gelber Farbe, Schwefelsäure mit blauer Farbe. Ausser im Safran findet es sich in den chinesischen Gelbschoten von Gardenia spec., in der Fabiana imbricata und in der Tritonia aurea (vergl. unten). Nach neuesten Untersuchungen von Hilder und Schuler ist der Farbstoff identisch mit Carotin. Bei der Destillation des Saffrans mit Schwefelsäure wird litherisches Oci in Menge abgespalten.

Ferner enthält der Safran des in farblosen, prismatischen Krystallen krystallisirende Pieroeroein oder Safranhitter CasHesO. 15.

Sorten. Es sind gegenwärtig im Handel nur zwei von Bedeutung:

- I) Französischer oder Gatinais-Safran, hanptsächlich kultivirt im Arrondissement Pithiviers-en-Gätinois, nordästlich von Orienns. Man unterscheidet 2 Sorten: Safran d'Orange, durch künstliche Wärme getrocknet, von besonders Ichhafter Farbe, und Safran comtat, an der Sonne getrocknet, weuiger geschätzt. Der französische Safran ist der beste.
- 2) Spanischer Safran in der Provinz Murcia bei Albacete, Andalusien bei Huelva, Valencia bei Alicante, ferner auf den Inseln Palma und Mallorca kultivirt. Der spanische Safran gilt als weit weniger gut, wie der französische, er ist sehr häufig verfülscht, kommt aber, wenn in Frankreich wenig producirt wird, als französischer oft genug zu uns. Da das Einsammeln und Trocknen sehr mühsam ist, so geht die Kultur im allgemeinen zurück, in manchen Ländern, wie Oesterreich und der Schweiz, die früher erhebliche Mengen producirten, ist sie so gut wie verschwunden.

Prüfung. Dieselbe erstreckt sich zunächst auf die Feststellung, dass wirklich Safran vorliegt (vergl. oben), ferner auf die Bestimmung des Asche- und Wassergehaltes und auf die Fähigkeit, grössere Mengen Wasser gelb zu färben. Germ. schreibt vor, dass 1 Th. 160000 Th. Wasser gelb färben sollen, ebenso Helv. und U.-St. Austr. 1:30000. Carean und Louerz empfehlen neuerdings 0,3 g Crocus mit 300,0 g Wasser mehrere Stunden zu maceriren. Von dieser Lösung soll 1/10 ccm (=0,0001 g Crocus) genügen, 100 ccm Wasser doutlich zu färben, also 1:1000000. Die Bestimmung des Asche- und Wassergehaltes ist wichtig, da viele der im Folgenden aufgeführten Verfälschungen gerade diese sehr bedeutend erböhen.

Bei der Untersuchung des Pulvers ist der mikrochemische Nachweis des Polychroits von grosser Wichtigkeit: man breitet eine kleine Menge des zu untersuchenden Pulvers sorgfältig auf dem Objektträger aus, so dass die einzelnen Partikelchen möglichst sich nicht berühren, und lässt dann, während man bei schwacher (30×) Vergrösserung beobachtet, aus einer Pipette einige Tropfen koncentrirter Schwefelsäure zufliessen. Alle Partikelchen, die aus Safran bestehen, werden vorübergehend schön blau und vielett, während die Verfälschungen gelb, roth, braun, schwarz etc. werden. Hat man auf diese Weise festgestellt, ob überhaupt eine Verfälschung mit einem fremden Pflanzentheil vorliegt, so ist es Sache der weiteren, oft ziemlich schwierigen, mikroskopischen Untersuchung, deren Natur zu ermitteln. Zum Zweck dieser Untersuchung kann man das Pulver in Chloralhydratlösnug (3 Chloralh.: 2 Wasser) aufhellen.

967 Crocus.

Vergl. ferner Vinassa, Arch. d. Ph. 1892, S. 353 und Tschirch-Oesterle, Anatomischer Atlas, S. 93.

Verfälschungen. Der Sufran ist ausserordentlich häufigen Verfälschungen ausgesetzt; die im Folgenden aufgeführten sind etwa innerhalb der letzten 15 Jahre vorgekommen.

A. Ohne Zusatz oder Substitution fremder Substanzen;

1) Der Safran ist mit solchem gemengt, dem der Farbstoff ganz oder theilweise entzogen ist. Solcher Safran ist hell, spröde, mit geringer oder ohne Färbekraft (vergl. oben). Oft ist solcher Safran mit "Rouge soluble" (Sulfonatriumroccellin) aufgefärbt. Er färbt dann Wasser röthlich oder orange.

B. Verfalschung mit Theilen der Safranpflanze:

2) mit den hellgefärbten Griffeln, die unter dem Namen "Feminelle" einen Handelsartikel bilden. Da beim Herauszupfen der Narhen aus der Blüthe häufig der Griffel ganz oder theilweise daran haften bleibt, so lassen Gorm., Halv., Austr., Brit. dieselben in geringer Menge zu. Die zur Herstellung ganz reinen Safrans ausgelesenen Griffel werden aber oft in grösserem Umfange beigemengt.

3) Das in Streifen geschnittene, gerollte und gefürbte Perigon sowie die Staubblätter erkennt man beim Aufweichen, die letzteren an den zahlreichen Pollenkörnern, die ersteren

haben Spallöffnungen.

C. Verfülschung mit Beschwerungsmitteln, um das Gewicht zu ver-

mehren: 4) Der Safran wird längere Zeit in einem feuchten Keller aufbewahrt, um Wasser

5) Der Safran wird mit Zuckersirup, Honig, Glycerin oder fetten Delen beschwert anzuziehen.

(giebt, auf Papier gedrückt, Flecken).

6) Ausserdem setzt man ihm weitere Beschwerungsmittel zu: Baryumsulfat, Calcium-6) Ausserdem setzt man ihm weitere Beschwerungsmittel zu: Baryumsalfat, Calcum-karbonat, Gips, Stärkemehl; solche Beschwerungsmittel sind bis zu 60 Proc. beobachtet worden. Sie sind als krustiger Ueberzug der Narben meist solche bei schwacher Vergrösserung zu erkennen. Beim Behandeln mit Wasser liefern solche Beschwerungsmittel ein Sediment im Wasser, das dann weiter mikroskopisch (Stärke) oder chemisch untersucht wird. Ueber mineralische Beschwerungsmittel giebt ferner die Aschenbestimmung Aufsehluss. Die Verfülschung mit Baryumsulfat wird auch so ausgeführt, dass man den Safran mit einem löslichen Baryumsalz und dann darauf folgend mit einem Sulfat behandelt.

D. Verfälschung mit Theilen fremder Pflanzen:

7) Mit den Bläthen von Carthamus tinctorius L. (vergl. S. 659). 8) Mit den Bläthen von Calendula officinalis L. (vergl. S. 577). Für den Nachweis dieser beiden Kompositenbläthen im Pulver ist besonders auf die Pollenkörner zu achten, die stachlig oder warzig sind.

Mit den Narben anderer Krokusarten. Diese sind meist kürzer und ohne Färbe-vermögen. Diejenigen von Crocus vernus (Fig. 228) sind vorn breiter und tiefer gekerbt,

die von Croous speciosus sind gabelspaltig getheilt.

- 10) Zerschnittene Bläthen von Papaver Rhoeas L., Punica Granatum L., Staubfaden einer Nelke, Blüthen von Arnica montana L., Scolymus hispanicus L.
  - Zerschnittene und gefärbte Zwiebelschalen.
     Pulver von Gapsienmfrüchten (bis zu 70 Proc. im Pulver beobachtet).
  - Zerschnittene und gef\(\text{arbte}\), grasartige Pflanzen (Carex capillaris?).
     Mit einem Eosis-Azofarbstoff gef\(\text{arbte}\) Keimpflanzen einer Leguminose (Vicia?).

15) Würzelchen von Allium Porrum.
18) Gepulvertes Sundolholz (an den Bruchstücken grosser Gefässe leicht zu erkennen). 17) Kurkuma. Der atherische Auszug hinterlässt beim Verdunsten ninen gelben Fleck, der mit Borax und Salzenure braun wird.

E. Verfalschung mit thierischen Stoffen:

18) Als solche sind Fasern gepökelten und getrockneten Fleisches beobachtet.

F. Verfälschung mit Kunstprodukten:

19) Gelatinefaden, mit einem rothen Farbstoff getrankt. G. Verfälschung mit organischen Farbstoffen:

20) Dinitrokresol-Kalium oder -Ammonium (Safransurrogat, chemischer Safran), Martiusgelb und Tropaeolin (Safran Algeri), Fuchsin.

21) Als Safransurrogat kommt auch vor ein Gemenge von 4 Th. Weizenmehl, 2 Th. Safran, 2 Th. Kurkuma, 1 Th. Sandelholz und etwas Gewürz.

Einkauf. Pulverung. Den Anforderungen der Arzneibücher eutspricht nur die als Crocus electus bezeichnete, durch künstliche Wärme getrocknete Sorte. Das Pulvern

968 Crocus.

des Safrans geht leicht von statten, wenn man ihn einige Standen liber Aetzkalk, oder bei einer Wärme von höchstens 25° C. (Gall.) nachtrocknet; er giebt hierbei etwa 10 Proc. Feuchtigkeit ab. Safranpulver sollte, da der hohe Preis desselben zu Verfälschungen Anlass giebt, nur aus ganz zuverlässiger Quelle käuflich bezogen werden,

Aufbewahrung. Safran und Safranpulver bewahrt man in gut verschlossenen, gelben Hafengläsern an einem kühlen Orte auf.

Anwendung. Innerlich giebt man ihn als Pulver zu 0,1-0,3 - 1,0 g, als Tinktur zu 15-60 Tropfen, als Sirup theelöffolweise bei Keuchhusten und Krämpfen. - Im Haushalt vielfach zum Färben von Speisen, zarten Geweben ("Gardinen-creme"), seltener als Gewitrz. Er gilt als Stomachicum, Antihystoricum und Emmanagogum. Da Safran innerlich in Gaben von 5-15 g Abortus bewirken soll, so giebt man ihn in solchen Mengen mit der nöthigen Vorsicht ab,

Extractum Croci (Gall.) ist wie Extract. Colocynthidis Gall. (S. 934) zu bereiten. Ansbeute stwa 50 Proc.

Sirapus Crocl. Sir. de Croco. Safransirup. Sirop de Safran. Ergauzh .: 2 Th. Safran zieht man 2 Tage mit 45 Th. Weisswein aus und bereitet aus 40 Th. Filtrat und 60 Th. Zucker 100 Th. Sirup. — Gall.: 25 Th. Safran macerirt man 24 Stunden mit 440 Th. Roussillonwein (Grenache), sammelt 440 Th. Filtrat und löst darin 560 Th.

Zucker. — Vor Licht geschätzt aufzubewahren.

Tinetura Croci. Safrantinktur. Teinture de Safran. Tineture of Saffron.

Ergänzb. Helv.: 1 Th. Safran, 10 Th. verdünnter Weingeist. — Brit.: 50 g Safran, 1000 ccm Weingeist (60 Vol.-Proc.). — U-St.: 100 g Safran, verdünnter Weingeist (41 Proc.)

q. s.; durch Verdrängung sammelt man 1000 ccm. — Gall.: 1 Th. Safran, 10 Th. Weingeist (20 proc.). geist (80 proc.). - Vor Licht geschätzt aufzubewahren. 5 Tropfen (nach Helv.

(10 Tropten) tarben I Liter Wasser noch de	nutlich gelb.				
Aqua Vitae aurea,  Elixir de quinquina et de astran.  Liqueur dorée.  Rp. Tincturae Chinae Tincturae Croci Tincturae Cinnamoni Tincturae Aurantii cort. aa 100,0 Spiritus (90 proc.) Vini Hispanici aa 2000,0 Aquae Rosan aa 200,0 Sirupi Sacchari 2000,0	5. Aquae destillatae ebulifentis 500,0 6. Aquae Aurantii florum 200,0 7. Sacciari albi 1000,0. 1. 2, 3 xwel Tage maceriren; Aufguss von 4 mit 5 zur Lösung von 7 in 6 zufügen, das Ganze mischen und flitzlen.  Ex tempore:  Rp. Spiritus Garl 45,0 Simpi Attrantii flor, 50,0 Tincturae Croct 2,5 Tincturae Vanillag gtt V				
Cataplasma autophthalmicum Parnor.	Emplastrum oxycroceum.				
Rp. Crock pulverati 0,7 ViteRum out unius Micro panto alkins, recant. 35,0. Acusserlich, bei Angenentellndung.	Safranpflaster, Oxycroceumpflaster, Harziges Safranpflaster, Erganzungsbuch:  Rp 1, Cerac flavrano 5,0				
Electuarium Crocl compositum,	2. Colophonii d,0 3. Resinae Plai 6.0				
Riectuaire de asfran composé (Gall).	4. Ammoniael 2.0				
Confection d'Hyscinike.	5. Galbani * 2.0				
Rp I, Croci pulvernii 10,0	f. Tereblathings 2,0				
2. Mellis nibi 240,0	7. Muntichen pulv nubl. 2,0				
m mr 1 bb					
	the other transfer of the state				
P. P. S.					
6. Light Santall citrini puls. 10,0	10. Crock puly, subt. 1,0.				
6. Light Santali rubri pulv. 10,0 7. Herbae Dictamni cretici pulv. 10,0	1-8 im Dampforde schmelzen, obenso 4-6, beide mischen, und 7-10 bingusetzen.				
Character Control of the 10,0	maschen, and 1-to marrantable,				
8. Chnamoul Ceylanici pulv. 30,0	licivetien:				
9. Lapidum Canerorum puly 80,0	Rp 1. Ceran fla me 35,0				
10. Termo sigiliatae puly. 80.0.	2. Colophonii 25,0				
Man atellt 1 mit der erwärmten Mischung von	5. Elemi 10,0				
2 und 5 withrend 12 Stunden bei Seite und mischt dann 4-10 binge.	4. Gnibani (V) 5,0				
	6. Ammoniaci (V) 5,0				
Elixiriam Gart.	6 Myrrhne (V) 5,0				
Elizir de Garus (Gali.).	7. Terebinthinae 12,0				
Rp. 1. Spiritus Gari (S. 225) 1000,0	8, Crocl (VI) 1,0				
2. Fructus Vantilise 1,0	9. Extracti Ratanhine 2,0.				
3, Crocl 0,5	1-3 im Dampfbade schmelzen, Lösung von 4-6				
4. Herbae Adianti pedati 30,6	in 7, zuletzt 8-9 mit Spir. dliut. angerührt zufügen,				
	A series ber suns and series to the Real Contraction of the Contractio				

<sup>1)</sup> Sirop d'oeillet, aus den Blüthen von Dianthus Caryophyllus wie Sirup. Rhoeados su bereiten (vergl. Dianthus).

Asstrings:

Rp. Cerse flavae 50.0 100,0 Colopbonil Ammonlad) via humida Galbani J depumil ali 25,0 Tembinthiose laricione 25,0 Olibani aubt. pulver. SUL ROO. Mostiches . 15,0. Crock

Bereitung wie bei verigem.

Pilulae Creel compositae Gallots. Hp. Crod 4,0 Asae foetidae 4,0

Extracti Opti 0:4 Extracti Valerianae 2,0.

Man formt 50 Pillen. 3-4mml tilglich 2 Stack bel Menatrualbeschwerden.

Ptisana de Croco sativo. Tisane de sairan (Gall.).

Rp. Croci Aquao destillarae ebuil. 100,0. Nach 1/2 Stunde seiht man durch.

Küsefarhe. Zur Erzielung einer beständigen Gelbfarbung eignet sich besonders

höchst fein gepulverter Safran.

Kinderlinktur, schmerzstillende, von Pasqualk Caterinusi, enthält die Bestandtheile aus Jalape, Safran, Muskatnuss, Zimmt, Pfefferminze, Kümmel.

KRIETS' althewährtes Lebensextrakt ist eine mit Safranauszug versetzte Rhabarber-

tinktur.

Sirop de dentition de Delabarre, zum Erleichtern des Zahnens, bestoht aus 7,5 Safrantinktur, 1,0 Brechwurzeltinktur und je 50,0 Süssholz- und Rhabarborsirup. Zahnsirup von Marks ist mit Safran versetzter Zuckersirup.

### Croton.

Gattung der Euphorbiaceae - Platylebeae - Crotonoideae.

I. Croton Eluteria, vergl. S. 669.

II. Croton Tiglium L., heimisch im tropischen Asien und vielfach kaltivirt. Verwendung Enden die Samen:

† Semen Crotonis. Semen s. Grana Tiglii s. Moluccana. Krotonsamen. Krotonkörner. Granatill. Purgirkörner. - Graine de Tilly. Graine des Moluques (Gall.).

Beschreibung. Sie sind etwa eifermig, 10-12 mm lang, 4-8 mm breit, auf dem Rücken mit stumpfem Längskiel, auf der Bauchseite mit deutlich siehtbarer Raphe, an dem einen Ende mit kleiner Caronoula. Die Farbo ist meist schmutzig granbraun mit dunkleren Flecken. Die dünne Samenschale umschliesst ein fleischiges Endesperm und den Embryo mit blattartigen Cotyledonen. In beiden neben fettem Oel und Plasma Aleuronkörner, die ein Krystalloid und Globoid enthalten. Geschmack anfangs milde und ölig, bald kratzend und anhaltend brennend. Das Gewicht der Schalen macht etwa 30 Proc. ler Samen aus.

Bestandthelle. 50-60 Proc. fettes Oel: Ol. Crotonis, vergl. unten. Benzin löst aus den Samen 33,3 Proc., Schwefelkohlenstoff 33,7 Proc., Chloroform 23,0 Proc.

Aufbewahrung und Anwendung. Krotonsamen werden vorsichtig aufbewahrt und im Handverkauf nicht abgegeben. Nur selten dienen sie noch in der Thierheilkunde als Abführmittel; man giebt einem Pferde 4 bis höchstens 8 Samen (I) mit Kleie. Bei Menschen können schon 4 Samen tödtlich wirken.

Anch undere Theile der Pflanze: das Holz (Lignum Pavanae, Lignum moluccanum), die Wurzel und Blätter wirken purgirend.

+ Oleum Crotonis (Austr. Brit. Germ.). Oleum Tiglii (Helv. U-St.). Huile de Croton Tiglium (Gall.). Kroton-Oel. Croton oil. Granatiliöl.

Das in den Krotonsamen enthaltene Gel kann durch Pressung oder durch Extraktion der Samen mit Aether, Schwefelkohlenstoff und dergl. gewonnen werden. Ansserdem ist es nicht ganz gleichgültig, ob die enthülsten oder nicht enthülsten Samen zur Gewinnung benutzt werden. Es schreiben vor: Brit., Helv, und U-St.; Durch Pressueg der Samen. Austr. und Germ.: Durch Pressung der enthülsten Samen. Gall.: Durch Pressung der enthülsten Samen oder Extraktion derselben mittelst Aether.

Darstellung. 1) Man liest alte, dunkelbrann gewordene, verdorbene Samen auspulvert die zurückbleibenden unverdorbenen, und presst aus ihnen das fette Oel in der

970 Croton.

unter Oleum Amygdalarum (S. 280) angegebenen Weise. 2) Man schält die sub 1) erhaltenen unverdorbenen Samen, pulvert die Samonkerne und presst aus ihnen das Oel. 3) Man pulvert die geschülten Samen und extrahirt sie im Soxhlet'schen Extraktionsapparat mit Aether. Nach dem Verdunsten (oder Abdestilliren) des Aethers bleibt das Krotonöl zurück,

Das gewonnene Oel wird nach mehrtägigem Absetzen durch ein getrocknetes Filter an einem warmen Orte filtrirt. Die Ausbeute beträgt bis zu 30 Proc. vom Gewichte der Samenkerne.

Vorsicht! Alle Rückstände (Samenschalen, Presskuchen und Filter) sind sofort durch Verbrennen zu vernichten. Man hüte sich auch vor den flächtigen Bestandtheilen der Krotonsumen und vermeide jede direkte Berührung mit der blossen Hand.

Im Handel unterscheidet man Ostindisches und Englisches Krotonöl. Ersteres ist gelblich, letzteres branngelb, aber von stärkerer Wirkung. Wenn es möglich ist, so bereite man das Oel selbst, anderenfalls bemühe man sich, gute Handelsmarken zu erlangen. Eine selche ist die in kleinen Fläschehen vorkommende, mit der Signatur: "Croton Oil, sold by A. Short, Ratcliff, Highway, London".

Eigenschaften. Krotonöl ist ein fettes, gelbbraunes, diehflüssiges Oel, welches zwischen den trocknenden und den nichtrocknenden Oelen, den ersteren aber näher steht. Es besitzt einen schwachen, aber eigenthümlichen und unangenehmen Geruch, und röthet infolge seines Gehaltes an freien Säuren angefeuchtetes blaues Lackmuspapier. Der Geschmack ist anfangs mild, binterher sehr scharf und anhaltend kratzend und schmerzhaft breunend. (Vorsicht!) In 90 proc. Weingeist ist es nur zum Theil löslich. Der die Hauptmenge ausmachende, in 90 proc. Weingeist lösliche Antheil ist allein der Träger der drastischen Wirkung, der in 90 proc. Weingeist unlösliche Antheil ist unwirksam.

In dem doppelten Volumen absoluten Weingeistes ist Krotonöl häufig sehon bei gewöhnlicher Temperatur, jedenfalls aber beim Erwärmen völlig löslich. Das spec. Gew. ist bei  $15^{\circ}$  C. nach Brit. Germ. U-St. = 0,940 bis 0,960, nach Austr. = 0,940 bis 0,950, also höher als dasjenige anderer fetter Oele, von denen sich in dieser Beziehung nur Bieinusöl und Leinöl dem Krotonöl nähern. Krotonöl erstarrt bei etwa =  $16^{\circ}$  C. Jodzahl = 90 bis 100.

Seiner chemischen Zusammensetzung nach ist das Krotonss ein Gemenge der Glyceride der Stearinsäure, Palmitinsäure, Myristinsäure, Laurinsäure, Oenanthylsäure), Capronsäure, Valeriansäure, Buttersäure, Krotonolsäure (Krotonoleïnsäure), Tiglinsäure. Ausserdem enthält es wechselnde Mengen freie Säuren, unter ihnen (etwa 4 Proc.) freie Krotonolsäure (Krotonol) nach Siegel CioHisOn.

Die Krotonolsäure oder das "Krotonol", welchem bisher die blasenzichenden Eigenschaften des Krotonöls zugeschrieben wurden, ist nach Dusstan und Fri. Booke ein Gemisch von meist unwirksamen Fettsäuren mit einem Harz (Krotonharz).

Krotonharz C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>4</sub>, fast unlöslich in Wasser und Benzin, leicht löslich in Alkohol, Aether und Chloroform. Schmelzpunkt 90°C. Es ist kein Glycerid, sondern voraussichtlich ein Lakton oder komplicirtes Anhydrid.

Prüfung. 1) Von Wichtigkeit ist die Feststellung des specifischen Gewichtes, weil das des Krotonöles höher ist als dasjenige aller anderen fetten Oele mit Ansnahme des Richnsüles. 2) Ferner ist wichtig die Löslichkeit in dem doppelten Volumen absolutem Weingeist, obgleich das Krotonöl die Auflöslichkeit etwa beigemengter fremder Oele, welche an sich in absolutem Weingeiste nicht in gleichem Maasse löslich sind, begünstigt und namentlich Richnsöl ein gleiches Verhalten gegen absoluten Weingeist zeigt. 3) Von Wichtigkeit ist endlich der Ausfall der Elaïdinprobe, bei welcher reines Krotonöl tagelang flüssig und hellfarbig bleibt, während ein mit nichttrocknenden Oelen versetztes Krotonöl innerhalb eines Tages theilweise fest wird oder körnige Antheile abscheidet:

2 Raumtheile Krotonöl, nach Zusatz von 1 Raumtheile rauchender Salpetersüure und 1 Raumtheil Wasser kräftig geschüttelt, dürfen nach 1—2 Tagen weder ganz, noch theilweise erstarren.

Groton. 971

Aufbewahrung. Weil das Krotonöl aus der Luft leicht Sauerstoff aufnimmt, wobei es sich veräudert und verdickt, auch mehr freie Krotonolsäure abspaltet, so bewahre man es vorsichtig neben anderen starkwirkenden Substanzen in kleinen, möglichst ganz gefüllten und gut geschlossenen Gefüssen vor Tageslicht geschützt auf.

Anwendung. Auf die Haut gebracht, erzeugt Krotonöl Brennen, dann Röthung, schliesslich einen pustalösen Ausschlag. Man benutzt es daher äusserlich zu ableitenden Einreibungen. Innerlich wirkt es in Gaben von ¼ bis 1 Tropfen drastisch abführend. Man giebt es daher als Laxans, wenn alle Mittel im Stiche lassen. Die Wirkung tritt ungemein schnell ein. Krotonöl darf nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

Höchstgaben: pro dosi 0,05 g, pro dic 0,1 g (Austr. Germ. Helv.).

Rp. Olei Crotonis gtt. I Sacchari Lactis 8,0. Divide in part. 3. 2atdi. 1 Polv. Rp. Ohi Crotods gtt, H Old Richi 49,0 Setundi, I Essióffei.

Olei Crotonia

Die Beseitigung von Muttermalen geschieht nach Dr. Siglen durch dreimalige Anwendung von Krotonel nach Art des Lebensweckers (s. unter Euphorbium).

Bacilli Olei Crotonis Limousin. Krotonatifte. Crayons à l'huile de Croton.

Rp. Olei Cheso Cerso flavae £1 5,0 Olei Crotonis 10,0. Man formi Stifte von 8—9 mm Dicke.

> Charta epispastica. Papter épispastique (Dictorich).

Lu Stärkeres
Lu Corne Bavae 50,0
Terchlothinus 25,0
(Del Crotonia 23,0.
Lu ach wächeres
Rp Cerm albae 50,0
Terchlothinus 25,0

Olel Crotonis 15.0.

Die geschmotzene und erkultende Masse wird mit einem Plasel auf geleimtes, unsatinirtes Schröbpapier gestrichen.

Clyama antideseptericum Konopless.

Rp. Olei Crotonia 0,05 (0,1—0,3).

Otal Olivarona 30,0

Gununi arabici 15,0

Aquae destillatas 120,0

Extracti Hyoncyami 0,1 (0,2-0,3) p. 8. Sum Klystler.

Caliedium crotonatum. Erotonôl-Kolludium. Ep. Olei Crotonia 2,6

Colladii clastici 7,5. Zur Reizung der Haut und Erzeugung von Pusteln,

Collodium Tiglii (Nat. form.). Rp. Olei Crotonia 1,0 Collodii (U-St) 0,0.

Elacosaccharum Crotonia.

Elacosaccharu Clunamomi 10,0
Olei Crotonia gtt. II.
Emi-rocatle Tiglii lodata
New-Yorker Formol.

Rp. Olel Crotonia 1 vol.
Actheria 3 \*
Tinotume Jodi comp. 5 \*

Equilito antidysenterica Konoplays.

Rp. Olei Crotonis 0,1 (-0,15)
Olei Anygdalurum 20,0
Gumini stabici 10,0
Aquae Laurocerani 5,0 (-10,0)
Sirupi Anygdalurum 40,0.
Sshodi. 1 Eastottel, Kindern 1 Theolaifiel.

Lintmentum contra calvitiem Hocusterrau. Rp. Olei Amygdalarum 16,0

Linkmentum Crotonis.

Liniment of Croton Oil (Brit.). Mp. Olef Crotonis 20 ccm Ohd Cajoputi 70 ccm Spiritus (90%) 70 ccm.

Linimentum Tigili (Nat. form.),
Otel Crotonis 12 ccm
Otel Cajepuli 44 ccm
Rp. Spiritus (94 Vol. Proc.) 44 ccm.

Linimentum Tigili compositum (Nat. form.).

Rp. Olel Terebiathimse
Olel Sassafras
Olel Crotonis 52 20 ccm
Olel Olivarum 40 ccm.

Birtura antispastica. Rilliger et Baether.

Rp. Olei Crotonis 0,1 Sacchari albi 10,0 Gommi arablei Tinctone Cardamomi 88 3,0 Aquae destiliatao 60,0.

Mehrmala thglich 1 Theeloffel, bel Gehirnhautent-

Oleam Cretoals argillatum. Rp. Olei Cretonia 1,0

Argiliae purae 3,0
Dient in der pharm. Receptur zum gennuen Abwägen kteiner Mengen Krotonöl. Nur kurze Zeit haltbar.

Olonza Ricini arteficials.
Ph. paup.
itp. Olei Crotonis gtt. I
Olei Papaseria 20,0.

Pilulae authydropiese Skilwin.

Bu Olei Crotunts
Bulbi Scilhe pulv. as 0,35
Ammoriaci 0,5
Rhisomatis Zingiberts 1,0
Extracti Colcoynthibis comp. 2,5.
Zu 30 Pillen. Bmal whehentlich 1—3 Pillen.

Plinine hydragogae Schlesine.

Rp. Glei Crotonis 0,1 ign HI)
Extracti Colocynthidis
Gutti ah 0,5
Radicia Althaeac q. s.

Zu 8 Pillen. Morgens 1 Pille.

Sape Crotonia.

Aus Krotonol wie Sapo medicatas zu bereiten. Doeis 0,1-015-0,2

#### Tipetura Crotonia.

Rp. Seminis Crotonis pulv. 10,0 Spiritus 100,0.

Man digerirt einen Tag und filtrirt. Zu einer Pfile für Pfertie. Auf wenn Aloë allein nicht wirkt.

Vet. Olean sere Géneau.

Ep. Olei Ceatharidhm (Gall.) 20,0
Olei Ceatharidhm (Gall.) 20,0
Olei Terchinthinae 20,0
Olei Rapae 60,0
Olei Alkannae q. s.
Vet. Fluis Jaxativa forther.

Ep. Alože pulverat. 20,0
Olei Crotonis gtt. VIII
Saporda viridis 5,0.
Zu elner Fille für Pferde. Auf elmant zu guben,

Malefizol des Pfarrers KNEIP: 1 Th. Krotonol, 6 Th. Mandelol.

III. Croton Pavana Hamilton, heimisch in Indien, liefert Samen, die etwas kleiner und dunkler sind als die vorigen, aber noch heftiger wirken; ebenso werden die Samen von Croton oblongifolius Roxb. (Kowli soeds) benutzt.

IV. Croton lacciferus L. in Ostindien, Ceylon und Cochinchina liefert Schellack (vergl. dort).

V. Croton salutaris Casar., Croton Paulinianus Müll. Arg., beide in Brusilien, Croton Draco Schlechtendal in Mexiko, Croton hibiscifolius Kth. in Neu-Granada und andere Arten liefern Drachenblut.

VI. Croton phebalioides R. Br. in New-Südwales, Croton flavens L. in Westindien, liefern der Cascarilla ühnliche Rinden. Die jungen Triebe der letztgenannten Art var. balsamiferns werden wie Insektenpulver benutzt, sollen aber wirkungslos sein.

VII. Croton Malambo Karst. im nördlichen Südamerika liefert die jetzt obsolete Malamborinde. Eine damit identische oder ganz nahe verwandte Rinde ist als falsche Chinarinde vorgekommen.

VIII. Croton corymbosus Engelm. in Texas. Die blühenden Zweigspitzen werden als Thee benutzt.

### Cubebae.

Cubebae (Germ.). Fructus Cubebae (Austr. Brit. Helv.). Cubeba (U-St.). Baccae Cubebae. Piper caudatum. Kubeben. Kubebenpfesser. Stielpfesser. Schwanzpfesser. Schwindelkörner. 1) — Cubèbe. Polyre à queue (Gall.). — Cubebs. Die Früchte des Piper Cubeba L. fil. Familie der Piperaceae, heimisch auf Java, vielleicht auch auf Sumatra und Borneo; kultivirt auf den Antillen, in Malakka und vielleicht in Sierra-Leone.

Beschreibung. Man sammelt die Kubeben vor der Reife, sie sind dann kuglig, von etwa 5 mm Durchmesser, sehr wenig zugespitzt, am Grunde in einen bis 1 cm messenden Fortsatz ausgezogen, aussen durch das Trocknen runzelig, grau, graubraun oder schwärzlich. Die Schale ist etwa 0,5 mm dick, sie umschliesst den nicht völlig entwickelten, geschrumpften, nur an der Basis angewachsenen Samen. Ist der Same gut entwickelt, so erkennt man im Längsschnitt das mächtige Perisperm und im oberen Theil das kleine Endosperm mit dem wenig differenzirten Embryo. (Fig. 230.)

Der Querschnitt durch die Fruchtschale lässt in den der Epidermis zunächst geegenen Zellingen zahlreiche Steinzellen erkennen, die eine zusammenhängende Schicht
bilden. Im Parenchym sind zahlreiche Zellen zu etwas vergrösserten Oelzellen geworden,
deren Inhalt infolge des Gehaltes an Cubebin mit koncentrirter Schwefelsäure schön roth
wird. Die vorletzte Zellschicht der Fruchtschale ist ebenfalls in meist etwas radial ge-

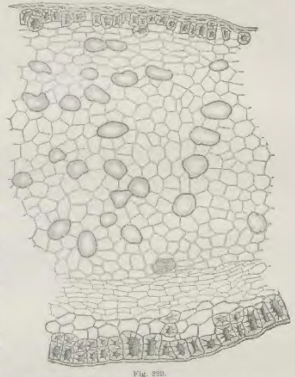
<sup>&#</sup>x27;) Ueter diesem Namen auch die Fructus Coriandri, die weissen Senfsamen und die giftigen Kokkelskörner.

978 Cubebas.

streckte, stark verdickte, grosse Steinzellen umgewandelt (Fig. 229). Die dann folgende Samenschale besteht aus zwei stark zusammengefallenen Zelischichten. Im Perisperm ebenfalls reichlich Sekretzellen, deren Inhalt mit Schwefelsäure roth wird, im Parenchym Stärke in

grossen, aus schr zahlreichen Theilkörneben zusammengesetzten Körnern. Geruch aromatisch, Geschmack scharfarematisch, bitterlich.

Bestandtheile. 10 bis 18 Proc. atherisches Och (vergl. unten), etwa 2,5 Proc. Cubabin C,0H,0O, feine weisse Nadeln, die bei 125°C. schmelzen, in kaltem Wasser fast unlöslich, in heissem wenig löslich, in 76 Th. absol. Alkohol löslich, in 26,6 Th. Aether löslich, ferner löslich in Essigsaure, Chloroform, flüchtigen und fetten Ocien. Wird mit kone. Schwefelsäure und Phosphorsaureanhydrid roth. Ferner etwa 1,7 Proc. Kubebensaure Cullio, bildet eine amorphe, bei 50 °C, schmelzende Masse, von schwach snarer Reaktion, unlöslich in Wasser, löslich in Weingeist, Aether, Chloroform, Ammoniak und Kalilauge. Wird ebenfalls mit Schwefelsilare koncentrirter roth. Asche 5,45-8,12 Proc., davon in Salzsäure unlöslich



Querschnitt durch die Fruchtschale der Cubebe. 180 mal verge.

0,09-0,89 Proc. Die Asche ist grünlich, sie enthält Mangan. Die Kubeben geben 20 Proc. Extrakt.

Prüfung etc. Die den Kubeben reichlich beigemengten Bruchstücke der Fruchtspindel sind vor der Verwendung zu entfernen. - Da häufig Prüchte von ahweichender Beschaffenheit im Handel vorkommen, so sollen nur solche verwendet werden, die der obigen Beschreibung genau entsprechen und die mit koncentrirter Schwefelsäure schön roth werden, wohei aber darauf aufmerksam gemacht werden muss, dass auch Früchte von völlig normalem Ban vorkommen, die die Rothfärbung mit Schweselsäure nicht geben. Man bezeichnet sie in Java als "Rinoe Katoentjar", im Gegensatz zu den mit Schwefelsäure roth werdenden, die "Rinoe badak" heissen. Man muss also auch bei völlig normal gebauten Früchten die Schwefelsänreprobe machen. Zu diesem Zweck zerreibt man einige Früchte im Mörser und übergiesst mit koncentrirter Schwefelsäure. Ganz besonders ist diese Prilfung auch für das Pulver anzurathen. Gerade im letzteren Fall gieht natürlich die Reaktion nur darüber Auf-



Fig. 230. Cobebe im Längsschnitt, 15 mai vergr.

schluss, dass das Pulver echte Kubeben enthält, nicht darüber, ob es mit andern Friichten verinengt ist. Wenn solche Vermengungen aus Piperaceenfrüchten bestehen, so dürften sie durch das Mikroskop kaum nachzuweisen sein, wenn es dagegen Früchte aus anderen

Familien sind, so ist der Nachweis durch in solchen vorkommende abweichende Zellformen ermöglicht. In Pulver aus echten Kubeben dürfen keine auderen verholzten Zellen vorkommen, als die Steinzellen der äusseren und inneren Steinzellenschicht, die Gefässe und denselben vorgelagerte spärliche Fasern.

Verfülschungen und Verwechslungen. Die folgende Uebersicht giebt die echte Droge und die in den letzten Jahren unter den Kubeben oder an ihrer Stelle vorgekommenen fremden Früchte.

### A. Piperaceenfrüchte.

I. Piperaceenfriichte mit stielarligem Fortsatz.

- A. Acussere und innere Steinzellenschiebt vorhanden, ausserdem zerstreute Sklerose im Pareuchym des Pericarps. Piper ribesioides Walliell.
- B. Acussore und innere Steinzellenschicht vorhanden, welters Sklerose fehlt.
  - a. Steinzellen der inneren Schicht radial gestreckt.

Piper Cubeba L. fil.

× Rince Katoentjar, mit Schwefelsbure roth ×× Rince badak, mit Schwefelsbure nicht roth.

b. Steinzellen der inneren Schieht isodiametrisch.

Piper crassipes Konthals.

c. Steinzellen der inneren Schicht hufeisenförmig verdickt. Piper à court pédicelle.

C. Nur eine aussere Steinzellenschicht vorhanden.

a. Steinzellen nicht radial gestreckt. Frucht mit Fortsatz bis 3 cm lang.

Piper mollissimum Brune Keboe-Kubeben, Karbanw-Becren).

Steinzellen radial gestrockt. Früchte viel kleiner. Piper venosum D. C. Mit Schwefelsäure reth.

D. Im Pericarp überhaupt keine Steinzellen.

a. Afrikanische Arten.

1) Frucht 5-6 mm, Fortsatz ebenso lang.

\* Mit Schwefelsture roth. Piper Clusii D. C. xx Mit Schwefelsaure nicht roth.

2) Frucht his 4 mm lang, Fortsatz his 6 mm lang. Piper borbonense D. C. (Cubèbe du pays.)

b. Indische Arten. Mit Schwefelsaure sammtlich nicht roth.
 1) Fortsatz viel kürzer als die Frucht.

Piper caninum Bt., var.

2) Fortsatz so lang wie die Frucht oder länger.

\* Stiel flach.

e Piper Loweng Bruns. Sekretzellen mit Schwefelshure blaugrun werdend.

oo Ceylon-Pfeffer. Schretzellen mit Schwefelsliure hooligelb. xx Fortsatz nicht flach, höchstens runzelig.

Piper conimum Blume, Piper phyllostiction D. C.

# H. Piperaceenfrüchte ohne stielartigen Forfsatz,

A. Aeussere und innere Steinzellenschicht vorhanden.

1) Piper nigrum L. Mit Schwefelshure roth. Zellen der au seren Schicht radial gestreckt.

2) Cubèbe de Java sauvage. Zellen der ausseren Schicht nicht radial gestreckt. B. Nur eine aussere Steinzellenschicht vorhanden.

Dangdang boeroeng.

C. Acussere und innere Steinzellenschicht fehlt, Kuböben von Bangil. Mit Schwefelsüure zuerst roth, dann braun.

## Früchte aus anderen Familien.

1) Xanthoxylum Budrunga Wall. (Rutaceae.) Falsche Kubeben von Madura. Kuglige, zweikiappig aufspringende Frucht mit einem schwarzen Samen, der am langen Funiculus hangen bleibt

975 Cubebae.

2) Bridelia tomentosa Blume. (Euphorbisceae.) Frucht etwa 6 mm gross, von der Seite zusammengedrückt und eingeschnürt, zweifächerig, zweisamig.

3) Tetranthera citrata Nezs. (Lauraceae.) Kuglig, bis 6 mm gross, oben zagespitzt, dunkelbraun, einflicherig, einsamig, Embryo mit dieken Cotyledonen. Im Pericarp Palissaden mit wellig gekrümmten Wänden.

4) Daphnidium Cubeba Nges, (Lauraceae.) Wie vorige, aber Palissaden mit nicht gekrümmten Wänden, Krystalle enthaltend.

5) Pericampplus incanus Miers. (Menispermaceas.) Scheibenformig flach, am Rande wulstig aufgetrieben und gerippt.

6) Rhammus spec. Frucht 3-4facherig mit ebensoviel Steinkernen.

7) Xylopia frutescens GAERTKER (Anonacone), in Brasilien und Guyana. 1 facherig, mit 2 glilnzend schwarzen oder braunen Samen mit weissem Arillus. Endosperm ruminat.

8) Helicteres hirsuta Br. (Sterculiaceae) und Grewia tomentosa (Tiliaceae). Beide nicht näher bekannt. Vergi. Genaueres; Arch. d. Ph. 1896 p. 204, 1898 p. 172.

Aufbewahrung. In Blech- oder Glasgefilssen, das Pulver in dicht verschlossenen Hafengläsern an einem trockenen Orte und, wegen seiner Neigung zum Verbarzen, in nicht zu grosser Menge.

Pulverung. Kubeben lassen sich ihres hohen Oel- und Harzgehaltes wegen schwer pulvern, da sie die Maschen der Siebe verstopfen. Man trocknet sie entweder kürzere Zeit bei bochstens 25°C. (Gall.), und verwandelt sie in ein mittelfeines Palver; oder man lässt sie einige Wochen im Kalt-Trockenschrank (S. 546) liegen und verlegt die Arbeit des Pulverns in die kalte Jahreszeit, in welchem Falle sie verhältnissmässig gut von statten geht. Aus 100 Th. lufttrockenen Kubeben erhält man etwa 94 Th. mittelfeines Pulver.

Anwendung. Bei Gonorrhoe als Pulver zu 1,0 bis 10,0 steigend, 3 mal täglich in Oblaten, Latwerge, Pillen, Bissen oder Tabletten, häulig zueammen mit Copaivabalsam. Vom ätherischen Oel befreit als Cubebae praeparatae s. tostae. Unzerkleinert bei Kopfschmerz (dalier "Schwindelkörner"). In Deutschland sind Kubeben dem freien Verkehr entzogen.

Extractum Cubebarum s. Cubebae (Austr. Gall. Germ. Helv.). Extr. Cubebae aethersum. Olcorosina Cubebae (U-St.). — Kubebenextrakt. Extrait (oléo-résineux) de cubèbe. — Olcoresia of Cubeb. Germ.: 2 Th. Kubeben (Sieb IV) zieht man je 3 Tage mit 6, dann 4 Th. einer Mischang aus Aether und Weingeist ää aus und dampft zum dännen Extrakt ein. — Helv. U-St.: Kubeben (V) werden im Perkolator mit Aother erschöpft, die Auszüge, von denen man den Aether abdestillirt, zum dännen Extrakt verdunstet. — Austr.: Aus gepulverten Kubeben und einem Gemisch von Aether und Weingeist ää durch Verdräugung und Eindampfen wie veriges. — Gall.: I Th. Aether und Weingeist ää durch Verdräugung und Eindampfen wie veriges. — Gall.: I Th. Kubebenpulver wird im Verdrängungswege zuerst mit 2 Th. Aether (Spec. Gew. 0,724), dann mit 2 Th. Weingeist (95 proc.) erschöpft, die Auszäge nach Abdestilliren des Lösungsmittels eingedampft und miteinander gemischt. — Ausbeute 17.—20 Proc. Dunkelbraun, in Wasser unlöslich. Vor der Abgabe umzuschütteln (Germ. Helv. Austr.) oder (U-St.) ohne Bodensatz zu verabfolgen. Ist das Extrakt in wässerigen Mixturen verordnet, so muss es zuvor emulgirt werden; auf 1 Th. Extrakt nimmt man 2 Th. arabisches Gummi und 3 Th. Wasser.

Anwendung. 0,5-2,0 mehrmals täglich in Latwergen, Pillen oder Gallertkapseln,

in letzierer Form häufig mit Copaivabalsam gemischt.

Die Kubebenextrakte des Handels verdanken ihre bisweilen lebhaft grüne Farbe meistens einem geringen Kupfergehalte; man weist denselben nach dem Einäschern in bekannter Weise nach.

Extractum Cubebae fluidum (U-St.). Aus 1000 g Kubebenpulver (No. 60) und Weingeist (91 proc.) im Verdrüngungswege zu bereiten. Man befeuchtet mit 200 ccm, flingt die ersten 900 ccm besonders auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt ber.

Extractum Cubebarum spirituosum stellt man durch Ausziehen von 1 Th. Ku-bebenpulver mit 6, dann nochmals mit 2 Th. verdünntem Weingeist und Eindampfen zum weichen Extrakt dar. Ausbeute 18—20 Proc. Durch Eindampfen auf das Gewicht der verwendeten Kubeben erhält man das Extract. Cubebarum alcoholicum Puche.

Tinetura Cubebae. Brit. U-St.: Aus 200 g Kubebenpulver (No. 30) und q. a. Weingeist (90 proc.) sammelt man im Verdräugungswege 1000 com Tinktur. — Gall.: 1 Th. Kubebenpulver, 5 Th. Weingeist (80 proc.). 10 Tage maceriren.

Heli antigonorrhoici. Mp. 1. Balsami Copalvae

Ceras flavae 55 10,0
 Cubebarum puly. 50,0.

S. Cubebarum pulv. 50,0.

Bei gelinder Wärme mischt man und formt 100

Boll.

Injectic cubebina Will.

Rp. Infusi Cubebarum (80,00) 500,0

Extracti Belladonnae 0,b,

Gegen Leukotrhoe und Gonorrhoe.

Plique cubebinae Haussmann, Rp. Extracti Cubebarum 4,0 Gumeni arabiet 9,0 Magnesii carbonici 6,0 Aquae destill. q. s.

Man formt 100 Pillen. Smal Uglich to Sthek.

Pulveres cabebini Langlebert Rp. Cubebarum pulv. 78,0 Natrii blearbonici 5,0. Divide in part. 40.

Palvis Cabebarum compositus BEYRAN.

Rp. Cubebarum pulv. 20,0

Radicis Beiladonnae

Camphorne trine na 1.0.

Camphorne tritae An 1,0.
Divide in part 10.

Inhalottae Cubebae.

Rp. Cubebarum puiver. 10,0 Magnesiae ustae 1,0

Zu 10 Tabletten. Mit Magnesia usta zu bestreuen.

Tragemata cubeblas.

Trochisci cubebini, Copahine Mège. Dragées de copahu et cubebine Laustonys.

Rp. Extracti Cubebarum Baisami Copaivae AA 100,0 Vitelia overum No. 3, Radicia Liquiritias pulv. q. s.

Man formt längliche Pillen von 0,75 g, trocknet und überzieht mit Zucker.

> Trockisel Cubebae (U-SL) Trockes of Cubeb.

Ry. Olearesimae Cubebae 440
Olei Sassafras 1 cens
Extracti Liquiritiae pulv. 25/0
Gumai srabici pulv. 12,0
Sirupi tolutani q, s.

Man formt 100 Pastillen,

Beize für rohe Tabakblätter. Je 60,0 Kubeben, Storax, Zimmt, Salpeter, 35,0 Kaskarilla, 50,0 Honig, 125,0 Branntwein, 5 l Rosenwasser. Ausreichend für 40-50 kg. Cubebae compositae. Tablords von Burnough, Wellcome & Co. enthalten jede 0,016 Kubebenextrakt, 0,032 Chlorammonium, 0,016 Glycyrrhizin.

Oleum Cubebae (Brit. U-St.). Kubebenül. Essence de Cubèbe. Oll of Cubebs. Das aus den zerkleinerten Kubeben in einer Ausbeute von 10—18 Proc. gewonnene Etherische Oel ist ein etwas dickflüssiges, farbloses oder hellgrünes bis blaugrünes Liquidum. Es besitzt den charakteristischen Geruch der Kubeben und einen warmen, kamphenirtigen, zuletzt kratzenden Geschmack. Spec. Gew. 0,915—0,930 (Brit.) (ca. 0,920 U-St.). Drehungswinkel im 100 mm-Rohr — 25 bis — 40°. Die Löslichkeit in 90 proc. Alkohol ist verschieden, manche Oele lösen sich in gleichen Theilen, bei anderen sind 10 Theile dieses Lösungsmittels erforderlich. Deshalb ist die Anforderung der U-St., nach der das Oel sich in gleichen Theilen lösen soll, als zu weitgehend zu bezeichnen.

Das Oel besteht fast nur aus Kohlenwasserstoffen. Es enthält wenig eines von  $158-168^{\circ}$  siedenden Terpens (Pinen oder Camphen?), ferner Dipenten,  $C_{10}H_{10}$ , Cadinen,  $C_{15}H_{24}$ , und ein zweites noch nicht näher untersuchtes Sesquiterpen. In alten Oelen ist Kubebenkampher, ein Sesquiterpenhydrat der Formel  $C_{15}H_{28}$ O, gefunden worden.

### Cucumis.

Gattung der Cucurbitacae - Cucurbitene - Cucumerinae.

 Cucumis sativus L. Gurke. — Concombre. — Cucumber. Wahrscheinlich in Ostindien heimisch, seit alter Zeit durch die Kultur verbreitet.

Bestandtheile der Frucht nach Koenia: Wasser 95,20 Proc., Stickstoffsubstanz 1,18 Proc., Fett 0,09 Proc., Zucker 0,96 Proc., sonstige stickstofffreie Bestandtheile 1,35 Proc., Holzfaser 0,78 Proc., Asche 0,44 Proc., Phosphorsäure 0,094 Proc., Schwefel, organisch gebunden 0,005 Proc.

Anwendung. Die Samen fanden und finden wohl noch Verwendung zu Emulsionen. Gall. hat Fruit et semence de Concombre.

II. Cucumis Melo L. Melone. — Melon. — Mélon. Ebenfalls wahrscheinlich in Ostindien heimisch und seit langer Zeit in Kultur.

Cacurbita. 977

Bestandtheile der Frucht, nach Kornin: Wasser 90,38 Proc., Stickstoffsubstanz 1,00 Proc., Fett 0,32 Proc., Zucker 2,13 Proc., sonstige stickstofffreie Stoffe 4,40 Proc., Holzfaser 1,09 Proc., Asche 0,68 Proc., Phosphorsäure 0,113 Proc., Schwefel, organisch gebunden 0,009 Proc.

Die Wurzel wirkt in Dosen von 25 g brechenerregend, das wirksame Princip

heisst: Melonen-Emetin, es ist wenig bekannt.

III. Cucumis myriocarpus Naud., heimisch in Südafrika. Die Frucht wirkt purgirend und brechenerregend, das wirksame Princip ist ein glukosidischer Bitterstoff, Myriocarpin.

IV. Cucumis utilissimus Roxb., heimisch in Vorderindien, enthält im Pericarp

ein eiweisslösendes Ferment, das in alkalischer Läsung am besten wirkt.

V. Cucumis Citrullus Ser., heimisch in Südafrika. Die Wurzel soll blasen-

ziehend wirken.

Gurken-Cold-Cream (nach Askisson). 434,0 frischen Gurkensaft erwärmt man auf etwa 65° C., filtrirt und mischt zu einer Salbe aus je 28,0 Walrat und Wachs, 450,0 Mandelol, 60,0 Gurkenessanz.

HELDIN,	DO'O CHILDOLL	
Rp	Garkenmilch. Lait de concom I. Octacei 2. Cerac albae 8. Saponia medicati 4. Olei Olivarum 5. Gycorini 6. Amygdalar, dule 7. Aquae	8. Succi Cocumeris recent. 500,0 9. Spiritus. 250,0. Man schmitzt 1-4, rührt sorgfattig die durchgeseihte Empision aus 6-7 und zuletzt 5,8 und 9 hinzu. — Einen Ersatz für diese Zubernitung hildet eine perfümitte Mischang aus je 25,0 Seifenspiritus und Fenzastinktur, 50,0 Giycerin und 850,0 Rosenwosser, worln man je 20,0 Boraz und Natriumacciat gelözt bat
	an ward annex	

# Cucurbita.

Gattung der Cucurbitaceae - Cucurbiteae - Cucurbitinae.

I. Cucurbita Pepo L. Heimisch wahrscheinlich in Amerika, durch die Kultur weit verbreitet.

Bestandtheile des Fruchtfleisches nach Korsie: Wasser 90,32 Proc., Stickstoffsubstanz I,10 Proc., Fett 0,13 Proc., Zucker 1,34 Proc., sonstige stickstofffreie Stoffe 5,16 Proc., Holzfaser 1,22 Proc., Asche 0,78 Proc., Phosphorskure 0,097 Proc., Schwefel, organisch gebauden 0,02 Proc. Im Fruchtfleisch ist Carotin enthalten.

Arzneiliche Verwendung finden die Samen, Semen Cucurbitae. Semen Peponis. Pepo (U-St.). — Kürbissamen, Kürbiskerne oder -Körner. — Graine ou pépin de courge. Semence de Calebasse d'Europe, de Gourde on Cougourde (Gall.).

Pépla de citrouille. - Pumpkin Seed (U-St.). Gourd-Seed.

Beschreibung. Die Samen sind platt, oval, gegen das eine (Funiculus-) Ende deutlich ausgezogen, mit einem aufgetriebenen Rande verschen, bis 2 cm lang, 1 cm breit, 0,3 cm dick. Ohne Nährgewebe mit grossem Embryo mit platten Cotyledonen. Geschmack milde, ölig.

Bestandtheile. Aus den geschälten Samen gewinnt man durch Pressen 20 Proc. fettes Oel, das zu den trocknenden Oelen gehört, aber frisch bereitet als Speiseöl verwendet werden kann, durch Extraktion mit Aether gewinnt man noch 15 Proc. Oel mehr.

Es besteht aus Palmitin, Myristin und Ole'in. Ausserdem enthalten die Samen

Leucin and Tyrosin. Ascho 4,4 Proc.

Anwendung. Die Kürbiskerne gelten seit langer Zeit als Bandwurmmittel und da keinerlei Bestandtheil, dem man eine anthelmintische Wirkung zuschreiben könnte, in denselben ermittelt ist, so nimmt man an, dass die unzweifelhafte Wirkung durch das Oel bedingt, eine mehr mechanische sei. Es sollen für einen Erwachsenen 100-200 entschälte Kerne nöthig sein, 5-10 Stunden nach dem Einnehmen 1-2 Theelöffel Ricinusök Bandb d. pharm. Praxis. I.

Es scheint, als ob die Samen hald ihre Wirksamkeit einbüssen. Diejenigen von Cueurbita maxima Duch. sollen dieselbe Wirksamkeit haben. Die nach dem Abpressen des Oeles bleibenden "Oelkuchen" enthalten 55,60 Proc. Rohproteïn, 11,40 Proc. Rohfett und 8,00 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe; man empfiehlt sie als "Kraftfutter".

Emulaie taenifega Denoer.

Rp. Semin. Coeurbit. decortie. 40,0
Sacebari albi 80,0
Extracti Flicia 5,0
Aquae denillatae 160,0.

Man bereitet eine Emulaton, die nicht durchgeseiht wird. Auf 4mal innerhafb eines Tages zu nehmen, binterher 2 Loffel Richnusch.

Emulaio taenifuga Dienos.

Rp. Scuin Cucurbit decort. 50,0

Aquae destillatae 500,0

Sirupi Anwardt cort. 50,0.

Bereitang und Anwendung wie bei vorigem.

Pasta Cucurbitae semlanni.

Conserva taenifuga. Kürbiskornpasta

Rp. 1. Seminum Cucurbina 40,0 2. Sacchari 30,0 3. Aquac Rosas 5,0.

the Kerne worden geschält und mit 2—3 gleichmässig angestossen. Morgens auf einmal, 10 Minuten später i Essföffel Ricipusäl. Randwurmmittel.

Aufitaenia. Bandwurmmittel der Pharmacia internationale Sareme Vacchieri ist eine Paste aus 50,0 Kürbissamen, 10,0 Zucker, 10,0 Glycerin und etwas Orangenblüthenwasser.

Bandwurmmittel nach Durost. 20,0—45,0 geschälte Kürbiskerne stösst man mit 25,0 Zucker zum Teig an und rührt 60,0 Milch darunter. — Morgens nüchtern, nach zwei Stunden etwas Ricinusch.

II. Cucurbita foetidissima H. B. K. In Amerika. Die sehr hitter schmeekende Wurzel enthält ein Alkaloid.

# Cumarinum.

Cumarinum. Kumarin. Cumarsäureanhydrid. Tonkobohnenkampher. Cumarylige Säure. Ortho-Oxyzimmtsäureanhydrid  $C_pH_nO_p$ . Mol. Gew. = 146.

Diese in zahlreichen duftenden Kräutern etc. vorkommende Substanz ist in grösster Menge in den Tonkobohnen enthalten und wird entweder aus diesen gewonnen oder synthetisch dargestellt.

Darstellung. I) Aus Tonkobohnen. Man kocht zerkleinerte Tonkobohnen zwei bis dreimal hintereinander am Rückflusskühler längere Zeit mit 80 proc. Alkohol nus. Die Auszüge werden vereinigt und filtrirt. Alsdann destillirt man von ihnen den Weingeist ab, vermischt den hinterbleibenden Rückstand mit dem 3-4 fachen Volumen heissen Wassers, erhitzt nochmals his fast zum Sieden und filtrirt im Dampftrichter durch ein mit Wasser angesenteltetes Filter, welches das ausgeschiedene Fett zurückhält. Beim Erkalten scheidet sich das Kumarin in Krystallen aus. 2) Synthetisch erhält man das Kumarin durch Erhitzen von Natrium-Salicylaldehyd mit Essigsäureanhydrid und 4 Th. wasserfreiem Natriumacetat bis zum schwachen Sieden. Die nach dem Erkalten krystallinisch erstarrende Masse wird mit Wasser versetzt, worauf sich ein Oel ausscheidet, welches neben Kumarin noch Acctyl-Orthocumarsäure enthält. Man destillirt das Oel, wobei sich die Acctyl-Orthocumarsäure in Kumarin umwandelt, und krystallisirt dieses aus siedendem Wasser um oder reinigt es durch Destillation im Wasserdampistrome.

Eigenschaften. Farblose glänzende Blättehen oder rhombische Säulen von angenehmen, eigenartigen Geruche und bitterem, gewürzhaft brennenden Geschmacke, schwer Iöslich in kaltem (1:400), leichter dagegen (1:50) in siedendem Wasser, sehr leicht löslich

O—Co in Alkohol und in Aether, auch in flüchtigen und in fetten Oelen.

Kumarin schmilzt bei 67°C., sublimirt ziemlich leicht (schon in der Wärme des Wasserbades) und siedet unzersetzt bei 291°C. Von konc.

Schwefelsäure wird es schon in der Kälte langsam und ohne Färbung aufgelöst; auch beim Erwärmen tritt kaum Färbung auf. Uebergiesst man

es mit Natroulauge, so löst es sich in der Kälte nur sehr langsam auf; beim Erwärmen mit dieser schmilzt es zunächst und löst sich alsdann unter schwach grünlicher FärCuminum. 979

bung auf. Aus der Lösung wird durch Salzsture das Kumarin wieder in farblosen Na-

deln gefällt.

Prüfung. 1) Es sei farbles und schmelze bei 67 ° C. Die meisten Verunreinigungen beeinflussen den Schmelzpunkt, indem sie ihn berabdrücken oder erhöheu. Im Zweifelsfalle krystallisiet man eine kleine Mouge um und sieht nun, ob der Schmeizpunkt sich geändert hat. 2) Es verbreane, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. 3) Man kocht 0,1 g mit 1 cem Salzsäure eine Minute lang, und fügt zur klaren Lösung 2 cem Karbolsäurelösung (1:20), sowie etwas filtrirte Chlorkalklösung. Es soll keine rothe Färbung auftreten. Eine solche würde durch Acetanilid verursacht werden und alsdann durch Uebersättigen mit Ammoniak in Indigoblau übergehen (Indophenol-Reaktion s. S. 4). Das Acetanilid ist das beliebteste Verfälschungsmittel für Kumarin und ähaliche Produkte. - Handelt es sich um eine Bestimmung etwa vorhandenen Acctanilids, so erfolgt diese am zweckmässigsten durch die Bestimmung des Stickstoffes nach KJELDARL (s. Nitrogenium), vorausgesetzt, dass nicht noch andere stickstoffhaltige Substanzen zugegen sind.

Anwendung. Das Kumarin ist ein sehwaches Desinficiens, wird aber arzaeilich weder ausserlich noch innerlich augewendet. In Gaben von 2,0 g kann es Intexikationen bervorrusen. Man benutzt es in der Parfümerie, zum Desodoriren von Jodoform und als Bestandtheil von Maibowlen-Essenzen an Stelle des Waldmeisters. Es besitzt etwa die

70 fache parfümirende Kraft wie die Tenkobohnen.

Trennung des Kumarins von Vanillin. Liegen alkoholische Lösungen vor, so verdampit man aus 25-100 com derselben unter Zufügung von etwas Wasser den Alkohol bei 80°C. Alsdann fügt man zu der erkalteten Fillssigkeit vorsichtig Bleiacetat, bis kein Niederschlag mehr entsteht, filtrirt ub und wascht den Niederschlag aus. Das Filtrat wird mit Aether sorgfaltig ausgeschüttelt, welcher sowohl das Kumarin als auch das Vanillin aufnimmt. Alsdana schättelt man die ätherische Flüssigkeit mit verdünntem Ammoniak. Das Vanillin geht als Ammoniakverbindung in die wässerige Schieht, das Kumarin bleibt in der ätherischen Lösung. Nach Verdünstung des Aethers hinterbleibt das Kumarin und kunn durch Behandeln mit Ligroin gereinigt werden. Die anmoniakalische wässerige Schieht wird mit verdünnter Schwefelsäure angesäuert und mit Aether sorgfültig avsmeschättelt. Das nach dem Verdünsten des Aethers hinterbleibt des fältig ausgeschüttelt. Das nach dem Verdunsten des Aethers hinterbleibende Vanillin kann gleichfalls durch Ligroin gereinigt werden.

Elacomecharum Comarini. Rp. Cumarini Saccharl pulverati 999,0. Auf I Flasche Moselwein setzt man für Wahlmeisterbowie = 2 g dieser Mischung zu (Dietepuger).

Essentia Asperulae arteficialis. Malweinessons. Waldmeisteressens. Rp. Corticis Cliri recentla Corticia Augustii duicis recentia aa 10,0 Spiritus dlinti 200-0 Comarloi 0,1, Auf 1 Flasche Moselwein = 1, Theeloffel voll.

### Cuminum.

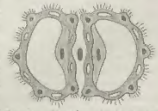
Gattung der Umbelliferae - Aploidene - Amminene - Carinae,

Einzige Art: Cuminum Cyminum L., heimisch im östlichen Mittelmeergebiet bis Turkestan und Aegypten, öfter der Früchte wegen in Südenropa gebaut.

Verwendung findet die Fracht: Fructus Cumini (Ergänzb.). Semen Cumini s. Cymini. Semen Carvi romani s. negyptiaci. - Mutter-

kümmel. Aegyptischer, römischer, welscher, langer Kümmel, Hafer-, Kreuz-, Kronkümmel. Pfefferkümmel. - Fruit de cumin (Gall.). - Cumin Seed.

Beschreibung. Die beiden Theilfriichtehen hängen in der Droge meist noch zusammen. Die Frucht ist länglich, 5-6 mm lang, oben vom Kelchrest, dem Stempelpolster und Griffel gekrönt. Farbe braun, mit heller gefürhten Rippen, und zwar in jedem Theilfrüchteben 5 faden- Fig. 231. Querschnitt durch Fructusförmige Haupt- und 4 breitere Nebenrippen. Die Rippen



Cumini. 15 mal vergr. 62\*

(besonders die Nebeurippen) tragen reichlich Borsten. In jeder Nebeurippe ein und auf der Fugenfläche zwei Oelstriemen (Fig. 231). Die Fruchtschale löst sich leicht vom Samen. Die Borsten entstehen aus einer Anzahl emporgewachsener Epidermiszellen, sie sind oft verzweigt und erreichen 0,5 mm Länge. In der an der Fugenfläche befindlichen Parthie der Samenhaut wandeln sich einige Zellen häufig zu porösen Steinzellen um. Geruch und Geschmack aromatisch, nicht sehr angenehm.

Bestandtheile. 8 Proc. fettes Oci, 2,5-4,0 Proc. atherise has Oci. Letzteres ist aufangs farblos, später gelblich. Spec. Gew. 0,893-0,93. Drehung (100 mm-Rohr)  $\pm$  4° bis  $\pm$  8°. Es enthält Cuminaldehyd (Cuminal)  $C_{10}H_{12}O$ , Cymol  $C_{10}H_{14}$  und ein Terpen  $C_{10}H_{14}$ .

Verunreinigungen. Fructus Cumini sind mit reichlichen Mengen Fructus Conii verunreinigt vorgekommen. Auch hier ist Conium begleitet von den Friichten der Setaria glauca Beauv. (vergl. 8. 814).

Aufbewahrung und Pulverung wie bei Fructus Carvi (S. 660).

Anwendung. Mutterkümmel wirkt wie Kümmel, doch kräftiger. Man verwendet ihn bei Verdanungsschwäche, Kolik und in der Thierheilkunde; in manchen Gegenden als Gewürz für Brot, Kuchen und Käse

Aqua Camini.

Rp. Olei Camini gtt III

Aquae destillatae tepidae 100,0

Emplastrum Cumini.

Rp. Gerati Resinae Pini 60,6
Olei Myriaticao
Cerae flavae an 12,5
Fructus Cumini subt. pulv. 12,0
Olei Cumini subt. pulv. 13,0
F. l. a. amplastrum. Bei Kolik nut die Magengreeni zu legen.

Yet. Putris Seminum quatuor.
Vicranmen-Putver.

Rp. Fruct Antal gr. putv.
Fruct Carri
Fruct Carnini ...
Fruct Foeniculi ... sh

Mittel gegen Magenkrampf von Fr. Dork ist ein Aqua Onmini concentrata.

Semen Cumini nigri ist der Same der Nigella sativa L,

Oleum Cumini, Cuminël, Römisch Kümmelöl. Essence de Cumin (Gall.).

Bei der Destillation der zerkleinerten Cuminfrüchte erkält man 2,5—4 Proc. ätherisches Oel. Es ist anfangs farblos, wird aber bald gelb und hat den unangenehmen, aber charakteristischen Geruch des Cumins und einen gewürzhaften etwas bitterlichen Geschmack. Spec. Gew. 0,890 — 0,930. Drehungswinkel (100 mm-Rohr) + 4° bis + 8°. Es löst sich in 3—10 Th. 80 proc. Alkohols. Es besteht aus Cuminaldehyd, Cymol und einem noch nicht näher bestimmten Terpen. Der wichtigste Bestandtheil ist das Cuminaldehyd oder das Cuminaldehyd oder

# Cuprum.

Cuprum (Venus). Kupfer. Culvre (franz.). Copper (engl.). Cu. Atomgew. = 63. Metallisches Kupfer gebraucht der Pharmaceut zur Untersuchung fetter Oele, mittels der "Elaïdinprobe"; zu diesem Zweeke wendet er entweder Drehspäne oder Schnitzel von dünnem Kupferblech an. Ferner Kupferblech in Streifen zur Prüfung saurer Flüssigkeiten auf das Vorhandensein von Arsen oder Quecksilber. Für diesen letzteren Zweck schafft man ein Stück dünnes Kupferblech (6,6 mm stark) vom Kupferschmied an und beizt dessen Oberfläche darch Behandeln mit warmer verdünnter Schwefelsäure blank.

I. Cuprum pulveratum sen praecipitatum. Praelpitirtes Kupfer. Ist feinvertheiltes metallisches Kupfer, welches zur Bereitung von Kupferamalgam für Zahnärzte und Metallarbeiter, auch in der Homsopathie Verwendung findet.

Zur Darstellung löst man 100 Th. krystall, reines Kupfersulfat in 500 Th. Wasser, mischt die filtrirte Lösung mit 300 Th. reiner Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und stellt in dieselbe Stabe oder Streifen von Zink ein. Das als dunkler Schlamm abgeschiedene Kupfer wird gesammelt (auch vom Zink abgekratzt), mit salzsäurehaltigem Wasser digerirt, dann mit Wasser bis zur völligen Entfernung aller Säure gewaschen, zehliesslich zwei bis dreimal mit Alkohol nachgewaschen und rasch getrocknet.

Ein bräunliches, spec. schweres Pulver, welches beim Reiben im Porcellanmörser rothe dehnbare Metallflitter erkennen lässt, im übrigen alle Eigenschaften des metallischen

Kupfers besitzt.

Eigenschaften. Das Kupfer ist das einzige Metall, welches hellrothe Farbe besitzt. (Früher schrieb man auch dem metallischen Titan eine rothe Farbe zu, indessen haben sich die in den Hohofen häufig gefundenen kupferrothen Würfel, welche früher für reines metallisches Titan gehalten wurden, als Cyanstickstoff-Titan TicNaC herausgestellt; das metallische Titan ist ein graues Pulver.) Die dunkelrothe, stumpfe Farbe, welche nicht polities Kupfermetall an seiner Oberfläche gewöhnlich besitzt, rührt von Kupfer-

oxydul her, welches an der Oberfläche des Kupfers meist vorhanden ist.

Das metallische Kupfer besitzt hellrothe Farbe, lebhaften Glanz und hohe Politurfähigkeit. Es ist hart, zähe und sehr dehnbar, lässt sich z. B. zu Blech walzen, zu Draht ausziehen und in dünne Blättehen ausschlagen, welche grünlich-blanes Licht bindurchlassen. Der Bruch ist backig, nach dem Schmieden sehnig. Wenn das Kupfer krystallisirt, z. B. nach dem Schmeizen oder bei der elektrolytischen Abscheidung (in Meinischenoder Danield-Elementen), so tritt es in Krystallen des regularen Systems auf. Das spec. Gewicht des gegossenen Kupfers ist etwa 8,83 (wird fibrigens-verschieden gefunden wegen der im Kupferguss stets vorhandenen Hohlrhume), dasjenige des geschmiedeten Kupfers 8.94. Das Kupfer schmilzt schwerer als Silber und luichter als Gold. Der Schmelzpunkt wird verschieden augegeben (1200-1800°C., auch 1050°C.), für reines Kupfer nimmt man meist 1050° C. als Schmelzpunkt au. Im geschmelzenen Zustande ist es von grünlichblauer Farbe und absorbirt verschledene Gase, die es beim Erstarren unter Zischen (Spratzen) wieder abgiebt. - Das reine Kupfer hat ein ausgezeichnetes Leitungsvermögen für Elektricität. Setzt man das Leitungsvermögen des Silbers = 100, so ist dasjenige des Kupfers = 93. Indessen drücken sehen sehr geringe Verunreinigungen mit anderen Metallen das elektrische Leitungsvermügen des Kupfers ganz erheblich herab. Durch eine Spur Arsen z. B. sinkt es auf 58, durch 0,5 Proc. Eisen auf 35, durch je 0,5 Proc. Blei und Antimon auf 64 u. s. w. Deshalb ist es von grosser Wichtigkeit, dass das für elektrische Leitungen benutzte Kupfer möglichst rein ist (s. w. unten).

An trockener Luft ist das Kupfer beständig; an feuchter Luft überzieht es sich oberflächlich mit einer Schicht von basischem Kupferkarbonat (Patina), welche fälschlieh "Grünspan" genannt wird. Beim schwachen Erhitzen an der Luft nimmt das Kupfer cincu brauntothen Ucherzug von Kupteroxydul an, welcher bei Temperaturen von 160 bis 340°C, eine Reihe schöner Anlauffarben durchläuft. Beim starken Glühen an der Luft wird das Kupfer zu schwarzem Kupferoxyd (Kupferhammerschlag, Kupferasche Glühspan) oxydirt, welches abblättert. Da der Kupferoxydulüberzug der Luft und der Peuchtigkeit besser widersteht als das Melall selbst, so erzeugt man ihn künstlich (künstliche Patina) auf Gegenstäuden aus Kupfer. - Gegen Schwefelwasserstoff ist Kupfer sehr empfindlich, es fiberzicht sich unter seiner Einwirkung mit einer Schicht von dunklem Schwefelkupfer. Bisweilen nimmt das Kupfer in einer Schwefelwasserstoff-Atmosphäre auch prachtvoll blaue Färbung an. Man schreibt diese der Bildung von Knapp's blauem

Schwefel zu, für welchen das Schwefelkupfer als Trager gilt.

In allen nicht oxydirenden Säuren (also ziemlich allen Säuren mit Ausnahme der Salpetersäure) ist das Kupfer in der Kälte und solange die Säuren frei von Luft. sind und keine Gelegenheit haben Sauerstoff oder Luft aufzunehmen, unlöslich. Es ist also unlöslich in Salzsäure, verdünnter Schwefelsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Milchsäure, Weinsäure, Chronensäure, solange diese frei von Luft oder Sauerstoff sind. Enthalten diese Säuren aber Luft oder Sauerstoff (und das ist gewöhnlich der Fall, wenn sie nicht vorher ausgekocht waren) oder haben sie Gelegenheit, Luft oder Sauerstoff während ihrer Berührung mit Kupfer aufzunehmen, so wird das Kupfer von dem vorhandenen Sauerstoff oxydirt und das gebüdete Kupferoxyd bildet mit der vorhandenen Säure das betreffende Salz. — Es erklärt sich hieraus der Umstand, dass in blanken kupfernen Gefässen Nahrungsmittel und saure Flüssigkeiten (Pflanzensäfte) wohl gekocht werden können, nicht aber darin erkalten dürfen. Bei der Operation des Koehens nämlich wird die Luft ausgetrieben, so dass die luftfreien Säuren nicht lösend auf das Kupfer wirken können, während des Erkaltens dagegen wird wieder Luft aufgenommen und dana Kupfer von den Säuren gelöst.

Unter denselben Umständen werden auch viele Flüssigkelten kupferhaltig, wenn sie Salze (z. B. Kochsalz) enthalten, die mit Kupferoxyd lösliche Verbindungen eingehen. Fette und Oele, in kupfernen Gefüssen aufbewahrt, werden gleichfalls kupferhaltig infolge der Einwirkung bez. Bildung von Fettsäuren. Auf dieses Verhalten hat man stets Rücksicht zu nehmen, wenn man kupferne Gefüsse in Gebrauch zieht.

Sehr leicht dagegen wird das Kupfer unter Bildung von Stickstoffoxyd gelöst von Salpetersäure, und zwar schon in der Kälte, forner von konc. Schwefelsäure in der Hitze, wobei Schwefeldioxyd entweicht. Auch Ammoniak wirkt bei Gegenwart von Sanerstoff lösend auf Kupfer ein. Aus seinen Lösungen wird das Kupfer durch Eisen, Zink, Blei, Zinn, Kadmium, Wismut, Nickel, Phosphor gefällt. Dagegen werden Silber und Quecksilber aus ihren Lösungen durch Kupfer abgeschieden.

Prüfung des metallischen Kupfers auf Arsen. 5-6 g des zu prüfenden Kupfers werden im möglichst zerkleinerten Zustande in einem Kölbehen, welches mit einem 60-80 cm langen absteigenden Rohre oder einer anderen Kühlvorrichtung versehen ist, mit einem Gemische aus der achtfachen Menge officineller Ferrichloridiösung und der vierfachen Menge officineller Salzsäure (25 Proc. HCl) der Destillation unterworfen und das Destillat in einem gut gekühlten Kolben aufgelangen. Die Destillation ist bis auf ein möglichst kleines Volumen des Rückstandes fortzusetzen, da das vorhandene Arsen hauptsächlich erst gegen das Ende derseiben übergeht. — Durch die Einwirkung des Ferrichlorids wird das Kupfer in Lösung übergeführt und das in demselben vorhandene Arsen als Arsentrichlorid verflüchtigt, welches alsdann im Destillate durch Schwefelwasserstoff nachgewiesen werden kann (E. Schmidt).

Chemie und Analyse. Man erkennt das metallische Kupfer leicht an seiner rothen Farbe. Auch in Legirungen mit anderen Metallen bietet der Nachweis des Kupfers keine Schwierigkeiten, da die bei Behandlung mit den üblichen Reagentien entstehenden Kupfersalze durch ihre blaue oder grüne Färbung auffallen.

Das Kupfer bildet zwei Salzreihen: die vom Cuprooxyd Cu<sub>2</sub>O sich ableitenden Cuprosalze oder Kupferoxydulsalze, und die vom Cuprioxyd CuO derivirenden Cuprisalze,

Die Cuprosalze sind im allgemeinen die weniger wichtigen. Das Cuprooxyd selbst ist roth gefürbt, das Cuprohydroxyd kanariengelb. Die Cuprosalze sind meist farblos, die neutralen Cuprosalze auch unlöslich. Die Cuprosalze haben die Neigung in Cuprisalze überzugeben.

Die Cuprisalze sind diejenigen, welche man als Kupfersalze schlechthin bezeichnet. Sie sind von erheblicher praktischer Bedeutung. Im wasserhaltigen Zustande sind sie blau oder grün gefärbt, im wasserfreien Zustande sind die Salze farbloser Säuren gleichfalls farblos.

Für die analytische Etkennung des Kupfers kommen namentlich die Cuprisalze in Betracht, weil alle Verbindungen des Kupfers behuls der analytischen Erkennung doch in Cuprisalze übergeführt werden. Cuprisalzlösungen zeigen gegen Reagentien folgendes Verbalten:

1) Schwefelwasserstoff fällt aus sauren, neutralen oder ulkalischen Lösungen braunschwarzes Cuprisulfid, CuS, mit einem Stich ins Grünliche oder Biauliche. Dasselbe ist unlöslich in verdünnter Salzsäare oder verdünnter Schwefelsäure, dagegen wird es von Salpetersaure gelöst. Es ist ferner unlöslich in Kali- oder Natronlauge, Kaliumsulfid, Natriumsulfid, dagegen werden kleine Mengen von Ammoniumsulfid gelöst. In Kaliumeyanidlösung ist frisch gefälltes Cuprisulfid leicht zu einer farblosen Flüssigkeit löslich, aus welcher Schwefelwasserstoff kein Cuprisulfid mehr abscheidet. — 2) Kali- oder Natronhydrat fällen einen hellblauen Niederschlag von Cuprihydroxyd Cu(OH)a; wird die Plüssigkeit gekocht, so geht das hellbluue Cuprihydroxyd unter Abspaltung von Wasser in sehwarzes Cuprioxyd über. Die Fällung des Cuprihydroxyds durch Natron- oder Kalilauge wird verhindert durch Ammoniaksalze, ferner durch die Anwesenheit genügender Mengen wird verhindert durch Ammoniaksalze, ferner durch die Anwesenheit genügender Mengen von Weinsaure, Citronensaure, Glycerin, Mannit und anderer organischer Verhindungen. Bei ihrer Anwesenheit geht das Cuprihydroxyd mit prachtvoll blauer Farbe in Lösung. — 8) Natriumkarbonat fallt basisches Cuprikarbonat CuCO<sub>2</sub> + Cu(OH)<sub>3</sub> als grünlichblauen Niederschlag, der beim Kochen unter theilweisem Uebergang in Cuprioxyd braunschwarz wird. — 4) Ammoniak bewirkt, in kleinen Mengen zugesetzt, zunächst die Ausscheidung helbhauer basischer Salze, auf Zusatz von mehr Ammoniak ontsteht lasurblaue Lösung. — 5) Kaliumferrocyanid erzeugt in nicht zu stark verdünnten Lösungen einen braunrothen Niederschlag von Cupriferrocyanid FeCy<sub>6</sub>Cu<sub>3</sub>, in starker Verdünnung entsteht rothe Färbung. Das Cupriferrocyanid ist in verdünnten Säuren unlöstich, von Kali- oder Natronlauge aber wird es zersetzt, von Ammoniakfüssigkeit gelöst. — 6) Rhodankalium füllt aus der nicht zu stark verdünnten Lösung schwarzes Cuprirhodanid Cu(SCN)<sub>2</sub>, enthält die Lösung aber gleichzeitig schweflige Säure, so wird weisses Cuprorhodanid Cu SCN ga-Lösung aber gleichzeitig schweflige Säure, so wird weisses Cuprorhodanid Cu. SCN ga-fallt. — 7) Metallisches Eisen (ein blanker eiserner Spatel) überzieht sich, mit einer koncentrirteren (und mit Salzsaure etwas angesauerten) Lösung eines Cuprisalzes in Berührung centriteren (und mit Salzsaure etwas angesauerten) Losung eines Cuprisalzes in Eerährung gebracht, augenblicklich mit einer Schielt von metallischem Kupfer. Ist die Cuprisalzlosung stark verdünnt, so tritt der Ueberzug langsam auf. — 8) Bringt man die saure
Kupfersalzlösung auf Platinblech und legt in diese ein Körnehen metallisches Zink so ein,
dass dieses mit dem Platin in Berührung ist, so scheidet sich auf letzterem gleichfalls
metallisches Kupfer aus. — 9) Wird ein Gemisch von Kupferverbindungen — Soda im
Reduktionsfeuer des Löthrohrs auf Kohle geschmolzen, so enthält die Schmelze rothe
Metallflitter, welche duktil sind. — 10) Bringt man etwas metallisches Kupfer oder eine
kupferhaltign Lagirang oder ein Kupfersalz auf einem Metallisches Kupfer oder eine kupferhaltige Legirang oder ein Kupfersalz auf einem dünnen Platindrahte in die nicht leuchtende Flamme, so fürbt sich dieselbe smaragdgrün. Zusatz von Salzsäure befürdert das Auftreten dieser Erscheinung. — 11) Die Boraxperle oder Phosphorsalzperle wird durch Kupfer und seine Verbindungen in der Oxydationsflamme grün gefärbt, beim Er-kalten geht diese Fürbung in Blau über. — Setzt man die Perlen der Reduktionsflamme aus und glüht man sie unter Zusatz von etwas Zinn oder nach dem Betupfen mit Stannochlorid, so werden sie underchsichtig braunroth, weil sich nunmehr Cuprooxyd (Kupferoxydul) abgeschieden hal.

#### Man bestimmt das Kupfer:

1) Als Kupferoxyd CaO: Man orhitzt die neutrale oder schwach saure, aber ziemlich stark vordünnte (!) Kupfersalzlösung in einer Schale aus Platin oder Porcellan bis zum beginnenden Sieden, fügt reine, etwas vordünnte Natronlauge hinzu, solauge noch ein Niederschlag entsteht, erhält noch einige Minuten bei einer dem Sieden nahekommenden Temperatur, lässt kurze Zeit absetzen, filtrirt die Flüssigkeit ab, fibergiesst den Niederschlag mit Wasser und erhitzt zum Kochon. Nachdem man dies zwei- bis dreimal gethan bat, bringt man den Gesammt-Niederschlag auf das Filter, wäscht ihn mit heissem Wasser völlig (!) aus, trocknet zunächst bei 100°C, und glübt dann im Tiegel aus Platin oder Porcellan über einem einfachen Bunsenbrenner. CuO × 0,79747 = Cu. — Das so erhaltene Kupferoxyd kann man zur Kontrolle durch Erhitzen im Wasserstoffstrome in metallisches Kupfer überführen. Die Methode ist genau, doch dürfen organische Substanzen, welche die Fällung von Kupfer durch ätzende Basen verhindern (s. oben), nicht zugegen sein.

2) Als Caprosulfid Cu<sub>2</sub>S: Man leitet in die Kupfersalzlösung, welche kleine Mengen freier Salzsäure oder Schwefelsture aber keine Salpetersäure enthält, Schwefelwasserstoff bis zur völligen Sättigung ein. Damit man einen dichten Niederschlag erhält, ist es zwecknissig, die Flüssigkeit während des Einleitens von Schwefelwasserstoff zum Sieden zu erhitzen, doch darf alsdann freie Salpetersäure nicht zugegen sein. Man filtrirt darauf rasch durch ein Filter, bringt den Niederschlag auf das Filter, wäscht ihn auf diesem mit Schwefelwasserstoffwasser aus und trocknet thunlichst rasch. (Es empfiehlt sich, den später zu benntzenden Rose'schen Tiegel während des Trocknens unter den Trichter zu stellen.) — Nach dem Trocknen trennt man den Niederschlag vom Filter, verbrennt dasselbe in einem Rose'schen Tiegel vollständig (!), mischt zu der Filterasche nach dem Erkalten etwas reinen Schwefel, bringt ferner den Hauptniederschlag dazu, und glüht das erhaltene Gemisch von Schwefel und Cuprisulfid im Wasserstoffstrome (siehe

Hydrogenium) bei dunkler Rothglut bis zum konstanten Gewichte. Man erhält schliesslich

Cuprosulfid Cu<sub>2</sub>S. Die Berechnung ist die gleiche wie beim Cuprioxyd: Cu<sub>2</sub>S×0,79747=Cu.

3) Als Kupferrhodanür Cu(SCN). Man versetzt die von Salpetersünre oder freiem Culor möglichet freie Lösung der Kupferverbindung, welche keine oder nur sehr wenig freie Säure enthalten soll, mit schwaftiger Säure oder unterphosphoriger Säure in ausreichender Menge und fügt eine Lösung von Rhodankalium in möglichst geringem Ueberschuss hinzu. Das Kupfer schlägt sich unter diesen Umständen (s. sub 4) als weisses Cuprorhodanid nieder. Man lässt es bei gewöhnlicher Temperatur absetzen, filtrirt, wäscht mit Wasser aus und trocknet den Niederschlag. Dann treunt man ihn vom Kilter, verbrenat dieses im Rose'schen Tiegel, bringt zur Filterasche das Cuprorhodanid, sowie etwas gepulverten Schwefel, mischt und glüht im Wasserstoffstrome bis zum konstanten Gewicht. Man erhält auch in diesem Falle Cuprosulfd Cu<sub>2</sub>S. Die Berechnung s. sub. 2.

Doch kann man das Cuprorhodanid auch auf gewogenem Filter sammeln und nach

dem Trocknen bei 100° C. wägen. In diesem Falle ist CuSCN × 0,52066 = Cu.

4) Maassanalytisch. Nach Volhand. Man bringt die Kupfersalzlösung, welche nicht zu viel freie Säure enthalten soll, in einen 250 ccm-Kolben, erhitzt zum Sieden (!) und setzt so viel einer gesättigten Lösung von schwefliger Säure hinzu, dass die Flüssigkeit deutlich darnach riecht. Man fügt nun unter Umschwenken einen Ueberschuss von 1/10 Normal-Rhodanammoniumlösung hinzu. Diese bewirkt beim Eintropfen in die Kupferlösung zuerst eine gräue Färbung, hervorgerufen durch Bildung von Cuprirhodanid, welche beim Umschwenken unter Abscheidung von weissem Cuprorhodanid verschwindel. Dieses Verhalten giebt ein Mittel, die vollständige Ueberfährung des Kupfers in letztere Verbindung leicht zu erkennen. Man lässt von der Rhodanammoniumlösung so viel zustliessen, bis an der Einfallstelle eine Farbenveränderung nicht mehr auftritt, fügt alsdann noch einige cem <sup>1</sup>/<sub>40</sub> Rhodanammoniumlöang hinzu, lässt erkalten, fällt bis zur Marke auf und mischt. Nachdem sich der Niederschlag vollständig abgesetzt hat, fältrirt man die Flüssigkeit ab und bestimmt nunmehr den noch in Lösung befindlichen Ueberschuss von Rhodanammonium. Zu diesem Zwecke bringt man 50 cem des Filtrates in einen Kolben, fügt einen gemessenen Ueberschuss 1/10-Normal-Silbernitratlösung hinzu, mischt durch Umsolwenken, macht mit Salpetersaure stark sauer, setzt etwas Eisenalnunlösung hinzu und titrirt den nunmehr vorhandenen Ueberschuss mit  $^t/_{10}$ -Normal-Rhodanammoniumlösung zurück. Vergl. auch S. 5S.

Da die Reaktion nach der Gleichung: 2CuSO<sub>4</sub> + 5H<sub>2</sub>O + 2NH<sub>4</sub>CNS + SO<sub>8</sub> = 2(NH<sub>4</sub>)HSO<sub>4</sub> + SO<sub>4</sub>H<sub>2</sub> + 3H<sub>2</sub>O + 2CuCNS verlüuft, so ergiebt sieh daraus, dass 1 cem '/<sub>10</sub>-Normal-Rhodsnammoniumfösung, welcher 0,0076 g NH<sub>4</sub>CNS enthält = 0,0063 g metallisches Kupfer oder 0,0249 g krystallisirtes Kupfersulfat (CuSO<sub>4</sub> + 5H<sub>2</sub>O) anzeigt. Beispiel. 10,0 g reines, durch Alkohol gefälltes, lufttrocknes Kupfersulfat wurden in Wässer wird. zu 500 ccm gelöst. — 25 ccm dieser Lösung (= 0,5 g CuSO<sub>4</sub> + 5H<sub>4</sub>O) wurden im 250 ccm-Kolben mit 25 ccm Wasser und einigen Tropfen Schwefelshare zum Sieden (!) erhitzt, dann mit 60 ccm "160 Normal-Rhodanammoniumlösung versetzt und nach dem Mischen und Erkelten (!) auf 250 ccm aufgefüllt. — 50 ccm des Filtrats (= 5 ccm der urspfünglichen Lösung = 0,1 g CuSO<sub>4</sub> + 5 H<sub>2</sub>O) wurden mit 25 ccm Wasser verdünnt, dann wurden 20 ccm "160 Normal-Silbernitratlösung zulaufen gelassen. Hierauf wurden 10 ccm Salpetersäure von 25 Proc. HNO<sub>21</sub> sowie etwa 1 ccm Eisenalsunlösung zugegeben und mit "160 Normal-Rhodanammoniumlösung bis zum Eintreten der Rothfürbung titrirt. Verbraucht = 12 ccm "4 Normal-Rhodanammoniumlösung"

12 ccm 1/10-Normal-Rhodmammoniumlösung.

Mithin waren für 50 ccm des Filtrates verbraucht worden:

Rhodanlösung Silbernitratlösung s) Ursprünglich zugesetzt  $\frac{60}{5} = 12$  ccm 20 ccm b) Zur Schlusstitrirung -Sa. 24 n

Es sind also in Rechaung zu stellen 4 ccm  $^{1}/_{10}$ -Normal-Rhodauammoniumbsungs  $4 \times 0.0249 \text{ g} = 0.0996 \text{ g}$ . Diese Menge kryst. Kuplersulfat ist in 5 ccm der ursprünglichen Lösung vorhanden. Mithin sind in 500 ccm dieser Lösung = 0.96 g krystallisirto-Kupfersulfat gefonden worden. Demnach wurden bei dem Versuche 99,6 Proc. des vor

handenen Kupfersulfats wiedergefunden.

Die obenerwähnte Farbung von Caprirhodanid ist bei Gegenwart von Ferrisalzen nicht zu erkennen; auch nach vollständiger Ausfällung des Kupfers entsteht auf weiteren Zusatz von Rhodanammonium eine dunkle Färbung, welche beim Umschwenken verschwindet. In solchen Fällen überzeugt man sich von der vollständigen Ausfällung des Kupfers am leichtesten, wenn man nach Absetzen des Cuprorhodanids eine Probe der überstehenden Flüssigkeit in ein Reagensglas bringt und Rhodanammoniumlosung dazu bringt, Entsteht keine Fällung mehr, so vereinigt man die Probe mit der Hauptflüssigkeit. Entaight noch eine Fällung, so ist noch mehr Ammoniumrhodanid zuzusetzen u. s. w.

5) Elektrolytische Die eleganteste und genaueste Bestimmung des Kupfers ist die nuf elektrolytischem Wege. Wenn auch die elektrolytischen Bestimmungen im allgemeinen das Vorhandensein nicht gerade wehlfeiter Hilbemittel voraussetzen, so hisst sieh doch gerade die Bestimmung des Kupfers mit ziemlich einfahen Mitteln ausführen, weshalb sie hier beschrieben werden soll. Zur Elektrolyse gelangt eine Lösung, welche ausser Kupfer möglichst kein anderes aus salpetersaurer Lösung fällbares Metall enthalten soll (also z. B. kein Antimen und kein Arsen), dagegen ist die Anwesenheit von Blei nicht storend. In Lösung sollen nicht mehr als 0,2 g metallisches Kupfer sein, das Gesammt-Volumen der Lösung betrage zum Schluss etwa 120 cem.

Man braucht 1-2 Daktell-Elemente A, eine Platinschale B, eine Platinelektrode C, Leitungsdrühte, einen kleinen Glasheber und, wenn es zur Verfögung ist, ein elektrolytisches

Stativ D.

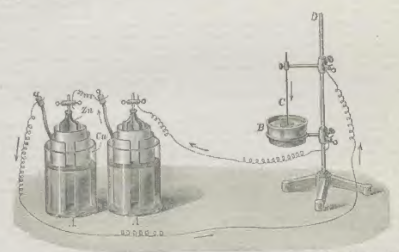


Fig. 232. A A Zwei Daniett-Etemente. B Eine Flatinschale, mit der zu elektrolysirenden Lösung theilweise angefüllt, als Kathode. C Eine in die Flüssigkeit elutauchende Platin-Anodo. D Ein elektrolytisches Stativ mit Glasstange.

Zur Ausführung bringt man die Kupferlosung, in der das Kupfer als Sulfat enthalten ist und die in der Regel noch einen Ueberschuss von freier Schwefelsäure enthalten wird, in die völlig saubere Platinschale, fügt so viel Ammoniak hinzu, dass basisches Kupfersalz sich ausscheidet oder die bekannte azurblane Färbung eintritt. Dann säuert man mit Salpetersäure schwach an, füllt mit Wasser auf etwa 100—120 cern auf, fügt noch 3—5 cem Salpetersäure von 1,2 spec. Gew. binzu und schaltet die Schale als Kathode in einen Stromkreis von 1—2 Daniell-Elementen ein, als Anode eine durchlocherte Scheiben-einen Stromkreis von 1—2 Daniell-Elementen ein, als Anode eine durchlocherte Scheiben-einen Stromkreis von 1—2 Daniell-Elementen ein, als Anode eine durchlocherte Scheiben-einen Stromkreis von 1—2 Stunden ist der grösste Theil des Kupfers ausgefallen. Man spritzt glase. Nach etwa 1—2 Stunden ist der grösste Theil des Kupfers ausgefallen. Man spritzt nun das Uhrglas ab und überlässt den Apparat etwa 12 Stunden (füber Nacht) sich selbst. Nach dieser Zeit präft man eine mittels Pipette entnommene Probe der Flüssigkeit, ob sie sich durch Uebersüttigung mit Ammoniak blan färbt. Wenn dies nicht mehr der Fall ist, so hängt man in die Schale einen mit Wasser gefüllten Heber (mit der linken Hand) ein und giesst aus einer grossen Spritzfläsche (mit der rechten Hand) so viel Wasser in die Schale ein, dass das Volumen der Flüssigkeit stets das gleiche bleibt und die Anode stets mit Flüssigkeit bedeckt bleibt. Während des Auswaschens darf der Strom nicht (!) unterbrochen werden. Wenn etwa 1 Liter Wasser zugegossen ist, ninmt man den Heber aus der Schale heraus, eutfornt diese vom Stativ, spült sie noch 1—2 mal mit Wasser, dann 2—3 mal mit Alkohol, schliesslich 1—2 mal mit Achter nach, trocknet im Luftbade und wägt. Man erhält so das Kupfer als glänzend rothen, krystallinischen Niederschlag, der durch Salpetersture leicht aus der Platinschale herausgelöst werden izmu.

Kupferbestimmung in einer Legirung. Man übergieset in einem Erlesnerypaschen Kolben mit sufgesetztem Trichter etwa 1 g der mögliehst zerkleinerten Legirung
mit 5—10 cem Salpetersäure von mindestens 1,2 bis 1,3 spec. Gewicht. Wenn in der Kälte
keine Einwirkung mehr erfolgt, so erwärmt man, bis auch unter diesen Umständen braune
Dämpfe nicht mehr entweichen. Man spült dann die salpetersaure Flüssigkeit mit Wasser
in eine Porcellanschale und dunstet auf dem Wasserbade zur Trockne ein. Ist Zinn vor-

handen, so erhitzt man den Trockenrückstand 2 Stunden lang im Luftbade auf 150° C. Nach dem Erkalten erwärmt man den Rückstand mit Salpetersäure, nimmt mit Wasser auf und filtrirt. Im Rückstande ist Zinndioxyd, event, mit kleinen Mengen Kupfer und Blei. Ueber die Trennung des Zinndioxyds von diesen siehe unter Zinn. Aus der salpstersauren Lösung fällt man durch Zusatz von wonig Salzsäure das Silber als Silberchlorid. Das Filtrat wird mit Schwefelsäure versetzt und auf dem Wasserbade, zuletzt auf dem Sandbade bis zur Verjagung der Salzsäure und Salpstersäure erhitzt. Den Rückstand nimmt man mit verdünnter Schwefelsäure auf, filtrirt das Bleisulfat ab und wäscht mit verdünnter Schwefelsäure völlig aus. Die Schwefelsäure verdrängt man durch Auswaschen mit 80 proc. Alkohol, lässt aber diesen nicht zu dem Kupfarültrat laufen.

Das kupferhaltige Filtrat verdünnt man mit Wasser und leitet in dasselbe unter Erwärmen Schwefelwasserstoff im Ueberschuss ein. Man filbrirt und wäscht den Nieder-

Erwärmen Schweielwasserston im Oppersones ein. Man hibert und wäscht den Niederschlag mit Schweielwasserstoff. Das Filtrat wird bis zur Trockne verdampft und zur Bestimmung von Eisen, Mangan, Aluminium, Zink verwendet. Den Niederschlag behandelt man in der Wärme mit Schweielnatriumlösung, welche Arsen, Antimon und Zinn in Lösung bringt. Das von diesen befreite Kupfersulfid wird nach dem Auswaschen mit Schweielwasserstoffwasser in Salpetersäure gelöst. Man versetzt diese Lösung mit überschüssiger Schweielsäure, verjagt die Salpetersäure durch Eindunsten auf dem Wasserbade, zuletzt und dem Sandhafe zuletzt wird dem Sandhafe zuletzt wird dem Sandhafe zuletzt wird dem Sandhafe zuletzt wird dem Wasserbade, zuletzt wird dem Wasserbade zuletzt wird dem Wa auf dem Sandbade, nimmt mit Wasser auf und bestimmt das Kupfer nach 1, 2 oder 3.

Toxikologisches. Metallisches Kupfer ist vom Magen und Darm aus wirkungslos. Beweis: Verschluckte Kupfermünzen gehen in der Regel ohne Vergiftung verarsacht zu haben auf den natürlichen Wegen ab.

Die löslichen Kupfersalze geben mit Eiweiss unlösliches Kupferalbuminat, sie wirken daher ätzend, und wenn sie resorbirt werden, können sie Vergiftungserscheinungen hervorrufen. Lösliche Kupfersalze in grösseren Mengen in den Magen gebracht, bewirken Erbrechen, das Kupfersalz wird in der Regel völlig wieder herausgeschafft, so dass gesundheitsschädliche Störungen nicht entstehen. Saure Speisen wirken bei Gegenwart von Luft lösend auf metallisches Kupfer ein (s. S. 982), ein Kupfergehalt solcher in kupfernen Gestätte auch ein der Vergieben und der Vergieben von den der Vergieben und der Vergieben von den der Vergieben von der Ver

lösend auf metallisches Kupfer ein (s. S. 182), ein Kupfergehalt solcher in kupfernen Geräthen zubereiteter Speisen kann unter Umständen Vergiftungsorscheinungen hervorrufen, doch hat man die Giftigkeit der Kupferverbindungen bis vor kurzem stark übertrieben.
Chlorophyllhaltige Pflanzentheile werden behufs Inverkehrbringens als Konsorven (Gurken, Erbsen u. a. Gemüselkonserven) mit Kupfersakzen behandelt (reverdissage). Es bildet sich alsdann phyllocyaniusaures Kupfer, welches gegen Salzlösungen und Säuren bei weitem widerstandsfähliger ist als Chlorophyll. Dieses Kupfern ist in Deutschland durch das Gosetz vom 5. Juli 1887 eigentlich verboten, wird aber his zur endgiltigen Regelung dieser Frage vorläufig stillschweigend geduldet. Tsohluch schlägt vor, als zulässiges Maximum 0,05 g metallisches Kupfer pro 1 kg Konsorven zu gestatten. Durch die Verwendung von Kupfersalzen als Bekämpfungsmittel pifanzlicher Parasiten (Brandpilz des wendung von Kupfersalzen als Bekämpfungsmittel pflauzlicher Parasiten (Brandpilz des Getreides, Mildewpilz der Reben, Erreger der Kartoffelkrankheit) können kleine Mungen von Kupfersalzen in Nahrungsmittel übergehen, doch ist deren Menge zu gering, als dass sie schädigend wirken könnten. Bedenklicher ist der Zusatz von Kupfersulfat zum Mehl. um dessen Backfähigkeit zu erhöhen. Indessen ist in allen solchen Fällen immer darauf Rücksicht zu nehmen, dass Spuren von Kupfer in sehr vielen Nahrungsmitteln als normaler Bestandtheil vorkommen. (In I kg Kaknoschalen sind z. B. bis 0,225 g metallisches Kupfer enthalten.)

Die einzelnen Kupferverhindungen sind von verschiedener Giftigkeit. Relativ ungiftig sind die Verbindungen des Kupfers mit Eiweiss, erheblicher giftig sind das Kupfersulfat und das Kupferacetat, am giftigsten Kupferoleat und Kupferstearinat.

Eine chronische Kupfervergiftung, welche mit der Eleivergiftung zu ver-gleichen wäre, giebt es — nach der heutigen Anschauung — beim Menschen nicht. Der Nachweis des Kupfers in Nahrungsmitteln etc. ist nicht schwierig zu führen: Man verascht die getrockneten Objekte, dampft die Asche mit Königswasser wiederholt ein, erhitzt den Rückstand 2 Stunden auf 150° C., zieht ihn mit Salzsaure aus, fällt aus der Lösung durch Schwefelwasserstoff das Kupfer als Schwefelkupfer und schlägt das Kupfer elektrolytisch nieder (s. S. 985).

II. Kupferzink-Legirungen. Die Kupferzink-Legirungen mit einem Gehalt von 24-36 Proc. Zink heissen Messing. Sie sind wohlfeiler als Kupfer, von gelber Farbe, widerstandsfähiger gegen oxydirende Einflüsse, härter und leichter schmelzbar. Geschmolzen sind sie sehr dünnstlissig, eignen sich daher vorzüglich zu Gusswaaren. In der Kälte sind sie hammerbar und streckbar, lassen sieh auch stanzen, drücken, pressen. Das zur Verarbeitung mit Feile und Drehbank bestimmte Messing erhält einen Zusatz von 1-2 Proc. Blei, weil es sieh dann leichter verarbeitet; z. B. werden die Feilen nicht verschmiert. Dieser Zusatz ist aber unghastig für die Verarbeitung zu Bloch oder Draht. - Je grösser

der Zinkgehalt ist, desto leichter schmelzbar ist das Messing. Bei Lampen z. B. besteben die einzelnen Theile, je nachdem sie mit der Flamme direkt in Berührung kommen oder nicht, aus höher oder niedriger sehmelzendem Messing.

Messing, gewöhnliches. (Gelbguss.) Kupfer 70,0, Zink 30,0. Um es auf der Drehbank und mit der Feile leichter bearbeitbar zu machen, erhält es noch einen Zusatz von 1-2,0 Blei.

Rothes Messing. Rothguss, Tomback, Similar. Besteht gewöhnlich aus 85 Th. Kupfer und 15 Th. Zink.

Weisses Messing. Bathmetall, Platine. Hellgelbe Legirungen aus etwa 55 Th. Kupfer und 45 Th. Zink.

Prinzmetall. 75 Proc. Kupfer und 25 Proc. Zink.

Aluminium-Messing. 60,0 Kupfer, 30,0 Zink, 2,0 Aluminium. Läset sich walzen, schmieden, stanzen, pressen.

Muntzmetall. Yellow-Metal. Findet zu Schiffsbeschlägen Verwendung und besteht sus 50-63 Proc. Kupfer und 50-37 Proc. Zink.

Prometheus oder Titan-Metall. Kupfer 60,0, Zink 38, Aluminium 2,0.

Belta-Metall. Kupfer 54-56,0, Zink 40-42,0, Blei 0,7-1,8, Eisen 0,9-1,2,
Mangan 0,8-1,4, Hart, zähe, leicht zu bearbeiten, politurfähig.

III. Kupferzinn-Legirungen. Die aus Kupfer und Zinn bestehenden Legirungen werden "Broncen" genannt. Sie sind noch leichter flüssig wie Kupfer und Messing, diehter und aus diesem Grunde politurfähiger, ferner klingender. Beträgt der Zinngehalt nicht mehr als 15 Proc., so sind sie gelb und zähe, mit zunehmendem Zinngehalte (25 Proc.) werden sie heller gelb, schliesslich fast weiss, härter und spröder. Durch langsame Abkühlung werden sie weich und dehnbar. Man unterscheidet hauptsächlich drei Arten: 1) Kanonenmetall, 2) Statuenbronce and 3) Glockenmetall.

Kanonenbronce. Besteht aus 88-92 Proc. Kupfer und 12-8 Proc. Zinn. Hart, fest, elastisch, widerstaudsfähig. Der sog. UCHATIUS Stahl besteht aus 92 Proc. Cu und 8 Proc. Su und enthält seine besonderen Vorzüge erst durch die mechanische Bearbeitung. Hierher gehören noch:

Maschinen-Bronce, für Lager, Zahnrüder u. dergl. Die Zusammensetzung wechselt je nach den geforderten Eigenschaften von 82,0-94,0 Proc. Kupfer und 18,0

bis 6,0 Zinn.

Zapfenlager-Bronce. 95,0 Kupfer und 5,0 Zinn.

Statuenbronce. Die Zusammensetzung der antiken Statuenbronce ist eine sehr wechselnde. Die modernen Bruncen erlulten, um sie leicht flüssiger zu machen, Zusätze von Zink und Blei. Zweckmässige Zusammensetzungen sind z. B. 1) Reines Kupfer 93,0, Bankszinn 7,0. 2) Kupfer 82,0, Zink 18,0, Zinn 3,0, Blei 1,5.

Glockenmetall. 80—75 Proc. Kupfer und 20—25 Proc. Zinn. Die beste Legirung soll die aus 22 Proc. Kupfer und 78 Proc. Zinn sein.

### IV. Verschiedene Legirungen, den mannigfaltigsten Zwecken dienend.

Broncopulver. Bestehen je nach der Färbung aus Legirungen von 82-98 Proc. Kupfer und 2-18 Proc. Zink.

Münzenbrouce. Die deutschen und schweizerischen sogen, Kupfermünzen bestehen

aus 95 Kupfer, 4 Zinn und 1 Zink.

Neusilber. Argentan, Packfong, Weisskupfer. Besteht aus etwa 50-66 Proc. Kupfer, 31-19 Proc. Zink und 19,1-11,0 Proc. Nickel. Galvanisch versilbertes Neusilber heisst: Alfenide, Christofle, Alpacea. Atlas-Bronce. Kupfer 56,5, Zink 89,6, Blei 0,6, Mangan 1,4, Eisen 1,3, Alu-

minium 0,5.

Kronand-Metall. Kupfer 55,8, Nickel 21,9, Zink 21,8, Eisen 1,1.

Bronce, japanische. Soll angeblich bestehen aus: Gold 1,0, Quecksilber 3-9,0 Zinn 33-65,0, Kupfer 1272,0.

Sterrometall, Alchmetall. Kupfer 80,0, Zink 40,0, Eisen 0,5-3,0.

Durana-Metall der Dürener Metallwerke für Torpedos etc. Antimen +
Zinn 2,22, Eisen 1,71, Aluminium 1,70, Kupfer 64,78, Zink 29,50. Spec. Gew. bei 16° C.

Goldschaum. Unechtes Blattgold. Enthält je mich der Fürbung 91-83 Proc.

Kupfer und 9-17 Proc. Zink.

Talmigold. Ist vergoldetes Tomback. Mira-Metall. 74,8 Th. Kupfer, 0,6 Zink, 16,3 Blei, 0,9 Zinn, 0,35 Eisen, 0,25 Nickel, 6,8 Antimon.

Kupferamalgam, ein Metallkitt für Zähne. 100,0 Kupfervitriol, 78,0 Quecksilber und 23,0 gepulvertes Eisen werden in einem porcellanenen Mörser auf eirca 70° C. erwärmt, an einem luftigen Orte unter Bespreugen mit heissem Wasser zerrieben und ge-mischt. Nach 6-12 Stunden erstarrt das Amalgam zu einer harten Masse. Man kann auch 30,0 frisches, durch Zink gefälltes Kupfer mit 70,0 Quecksilber in der Wärme des Wasserbades in ein Amalgam verwandeln. 30,0 Kupfermetall werden aus 120,0 Kupfervitriol elektrolytisch abgeschieden.

V. Lothe. Zur Darstellung der im Nachstehenden angegebenen Kupfer oder Messing enthaltenden Legirungen schmilzt man zuerst das schwerer schmelzende Metall, fügt die leichter sehmelzenden hinzu, rührt mit einem eisernen Stabe um und giesst in dünnem Strahle in Wasser aus, welches in lebhafte Bewegung versetzt wird. Um möglichst kleine Granalien zu erhalten, giesst man die Legirung auch durch einen feuchten Besen.

Hartloth für Kupfer, sog. bartes Schlagloth. 1) 2 Th. Kupfer und 1 Th. Zink oder 2) 5 Th. Kupfer und 1 Th. Blei.

Gelbes Schlagloth zum Löthen von Kupfer, Messing, Eisen, Bronce. 1) Schr strengflüssig: 7,0 Th. Messing, 1 Th. Zink. 2) Strengflüssig: 4 Th. Messing, 1 Th. Zink. 3) Leichtflüssig: 2 Th. Messing, 1 Th. Zink. 4) Schr leichtflüssig: 5 Th. Messing, 4 Th. Zink.

Halbweisses Schlagloth. 1) 16,0 Th. Kupfer, 18,0 Th. Zink und 1 Th. Zinn oder

2) 12 Th. Messing, 6 Th. Zink und 1 Th. Zinn.

Weisses Schlagloth. 1) 20 Th. Messing, 1 Th. Zink und 3 Th. Zinn. 2) 3 Th.

Kupfer, 2 Th. Zink, 1 Th. Zinn.
Schneilloth (Weichloth) für Kupfer und Messing. 1) Zinn und Blei je 1 Th.

2) Blei 2 Th., Zine 1 Th.

VI. Schwärzen von Kupfer und Messing. Man überzieht Gegenstände aus Kupfer oder Messing häufig mit einem granen oder schwarzen Ueberzuge, weil für gewisse Zwecke (z. B. bei Theilen von wissenschaftlichen Instrumenten) die dunkle Färbung an sich zweckmässig erscheint, und weil der dunkle Ueberzug widerstandsfähiger gegen aussere Einflüsse ist als das blanke Metall.

Schwarzbelze für Messing. 1) Zur kalten Anwendung: Man löst 300 Th. Cuprikarbonat in 250 Th. Ammoniakflüssigkeit und fügt 500 Th. Wasser zu. In diese Lösung werden die gut abgeschmirgelten fettfreien Gegenstände an Drähten aus Kupfer oder Messing kurze Zeit eingetaucht, dann abgetrocknet. Zur warmen Anwendung: Man setzt zu konc. Salpetersaure Kupfer bis zur Sättigung hinzu. Zu 500 g dieser Lösung bringt man 3,0 Silbernitrat. Die gereinigten Gegenstände werden handwarm gemacht, dann eingetaucht und sofort berausgenommen. Man erhitzt sie, bis der zuerst gräne Schaum schwarz geworden ist. Nach dem Erkalten abbürsten und mit Oel abreiben. 2) Man taucht das Metall in eine Lösung, welche hergestellt ist durch Verseizen einer gesättigten Kupfersulfatlösung mit gesättigter Ammoniumkarbonatlösung bis zum Versebwinden des Riederschlags, erhitzt hierauf, wiederholt das Eintauchen und Erhitzen so oft, bis der Ueberzug dunkel geworden ist, bürstet ihn alsdann und überzieht mit Negativoder Mattlack. 3) Man löst 1 Th. Caprinitrat in 2 Th. Ammoniaklüssigkeit von 0,06 spec. Gew. und hängt die zu überzichenden, fettfreien Gegenstände an Drühten von Kupfer oder Messing ein.

Schwarzgraue Belze für Messing, Bronce, Rothguss, Kupfer, Silber. 1000 Th. rohe Salzsaure, 60 Th. arsenige Saure fein gepulvert, 30 Th. Antimonchlorid, 150 Th. Hammerschlag fein gestossen. Man fügt alle Bestandtheile zur Salzsaure (Vorsicht wegen Arsenwasserstoff!) und erhält die Mischung 1 Stande auf 70—90° C. Man tancht die fottfreien Gegenstände zweimal je 10-15 Sekunden ein, spält mit Wasser und trocknet

die fettfreien Gegenstände zweimal je 10—15 Sekunden ein, spält mit Wasser und trocknet mit weicher Leinwand oder Sägespänen ab.

Stahlgrane Beize für Messing, Bronce, Rothguss, Kupfer, Silber. 1) Man löst 83 Th. Eisenvitriol und 83 Th. gepulverte arsenige Säure in 1000 Th. roher Salzsäure. Gebrauch wie bei der vorigen. 2) tu einer Mischung aus 1 Liter roher Salzsäure und 0,125 Liter Salpetersäure löst man 42,5 arsenige Säure und 42,5 Eisenspäne (Vorsicht). Die gereinigten Gegenstände werden 5 Minuten eingehängt.

Mattschwarze Beize von A. Bollert. Für Kupfer, Messing, Kupferzinnlegirungen, Neusilber, Phosphorbronce. Man löst 500 g Cuprinitrat in 150 g Alkohol von 90 Proc. Man taucht die betr. kalten Metallgegenstände in die kalte Lösung und erhitzt sie alsdann, bis der Ueberzug schwarz ist.

Brüniren von Kupfer. Das politte und erwärmte Kupfer wird bestrichen mit

Brüniren von Kupfer. Das polirte und erwärmte Kupfer wird bestrichen mit einer Lösung aus 5 Th. krystall, Kupferacetat, 7 Th. Ammoniumchlorid, 3 Th. verdünnter

Essigsaure (von 30 Proc.), 85 Th. Wasser. Der brünirte Gegenstand wird schliesslich mit einer Lösung von 1 Th. Wachs in 4 Th. Terpentinöl abgerieben.

VII. Verkupferung. Die galvanische Verkupferung hat zwar die früher geübten Verfahren der direkten Verkupferung fast vollständig verdrängt, indessen können doch Fälle verkommen, in denen Verkupferung ohne galvanischen Strom erwänscht ist.

Zinkgegenetände werden mit folgender frisch bereiteten breitgen Mischung eingerieben; 10.0 Kupfervitriol in 50,0 destillirtem Wasser gelöst werden zunächst mit einer Lösung aus 13,0 Kalinmeyanid in 52,0 destillirtem Wasser und dann mit 105,0 weissem Thone oder soviel davon vermischt, dass eine sirupdicke Flüssigkeit daraus hervorgeht.

Zur Vorkupferung von Eisen dient folgende Flüssigkeit: 10,0 Kupfervitriol, 6,6 Zinnsalz und 11,5 Zinkvitriol werden in 3,5 Liter reines Wasser, welches zuvor mit 15,0 koncentrirter Schwefelsaure versetzt ist, gegeben. In diese Flüssigkeit werden die eisernen Gegenstände (z. B. 1500,0—2000,0 eiserne Nägel) eine halbe Stunde unter Umrühren erhalten, herausgenommen, mit Wasser abgewaschen und mit trocknen Sägespänen abgetrocknet.

Blanke oder glatte eiserne Gegenstände werden zuerst mit einer Lösung von 1 Th. Kupfernitrat in 50 Th. verdännter Salzskure geputzt und dann wiederholt mit einer Lösung von 10 Th. Kupfernitrat, 10 Th. Cuprichlorid in verdünnter Salzskure mittelst eines wollenen Lappens oder einer Bürste berieben (Weisskopp).

Zur Broncirung von Zinkguss wird dieser zuerst mit einer Lösung von 1 Th. Eisenvitriol und 1 Th. Kupfervitriol in 20 Th. Wasser abgerieben und nach dem Abtrocknen mit einer Lösung von 4 Th. Grünspan in 11 Th. Essig bestrieben. Nach dem Abtrocknen wird mit Kolkothar polirt.

Zum Bronciren der Medaillen macht man eine fibrirte Abkochung von 10 Th. Grünspan und 5 Th. Salmiak in 250 Th. Essig. Diese Flüssigkeit wird mit einem gleichen Volum Wasser verdünnt, und nachdem die Medaillen bineingelegt sind, erhitzt und gekocht, bis die Medaillen mit einer genügenden Kupferschicht bedeckt sind.

Galvanisches Messingbad für alle Metalle anwendbar. Man löst 200,0 g Kalium-Zinkoyanid und 200,0 g Kalium-Kupfercyanid, sowie 40,0 g Natriumkarbonat, 7,5 g Kalium-cyanid und 7,5 g Ammoniumchlorid in 5 Läter Wasser. Die Lösung wird auf 20—25° C. erwärmt. Die Spannung des Stromes betrage 3—4 Volt. Als Anode dient eine Messing-platte. Stromdichte 0,5 Ampère pro Quadratdecimeter.

Galvauisches Kupferbad. 1) Für alle Metalle: Cuprincetat 100,0, Natrium-karbonat 100,0, Natriumbisulfit 100,0, Kaliumcyanid 100,0, Wasser 5 Liter. Kalt anzuwenden. Spannung 3—4 Volt, Stromdichte 0,4 Ampère pro Quadratdecimeter. Als Anode dient eine Kupferplatte. 2) Für Eisen und Stahlt Cupriacetat 100,0, Natriumbisulfit 100,0, Natriumbarbonat 125,0, Kaliumcyanid 125,0, Wasser 5 Liter. Spannung 3—5 Volt, Stromdichte 0,4 Ampère pro Quadratdecimeter. Für Zinkgegenstände ist dieses Bad anwendbar, wenn die Menge des Cyankaliums auf 150,0 bis 200,0 vermehrt wird.

Broncirlack für Gipsitguren. Ein solcher besteht aus einer Lösung einer ausgetrockneten Kupferseife in Terpentinöl. Die Kupferseife erhält man durch Fallung von 100 Th. trockner Talgseife, gelöst in 500 Th. heissem Wasser, mit 35 Th. Kupfervitriol, gelöst in 150 Th. Wasser.

Volta-Kreuz von M. Ferra in Berlin. Besteht aus je einem in Kreuzform ausgeschlagenen Kupfer- und Ziukplättehen mit dazwischen gelegtem rothen Tuchläppehen. Beim Gebrauch ist das Kreuz nach Anfeuchtung des Tuchläppehens an einer seidenen Schnur um den Hals zu tragen. Preis 1,20 M. Worth kaum 10 Pf. (Karlsruher Ortsgesundheitsrath).

Winter'sche Eichtketten sind aus 60, zu gleichen Theilen aus Kupfer-, Zink- und Messingdraht bestehenden Schaken im Wechsel zusammengesetzt. Es giebt zwei Arten dieser Ketten; bei der einen hängen an dem herzförmig gebogenen Draht, welcher die beiden Enden der Kette verhindet, zwei sogenannte Elephantenläuse, bei der auderen Art hängt an dieser Stelle eine leere Kapsel in Form und Grösse einer kleinen Damenahr, die eine Seite besteht aus Kupferblech, die andere aus Zinkblech. Dass hier weder Elektricität noch Magnetismus zur Wirkung kommen, ist ersichtlich.

# Cuprum aceticum.

I. † Cuprum aceticum (Ergänzb. Helv.). Cuprum aceticum nentrale. Neutrales Capriacetat. Kupferacetat. Essigsaures Kupfer. Acrugo crystallisata. Krystallisirter Grünspan. Destillirter Grünspan. Acetate de cuivre. Capri Acetas. Cu(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> † H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 109.

Durstellung. 10 Th. Grünspan werden mit 50 Th. Wasser und 10 Th. Essigsäure von 30 Proc. fein angeriehen, die Mischung wird zum Sieden erhitzt und mit soviel 30 procentiger Essigsäure versetzt, bis Auflösung des Grünspans erfolgt ist. Man filtrirt alsdann und stellt zur Krystallisation bei Seite. Die ausgeschiedenen Krystalle werden nach dem Abtropfen auf porösen Unterlagen bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

Eigenschaften. Dunkel-bläulich-grüne, prismatische Krystalle von ekelhaft metallischem Geschmacke, löslich in 14 Th. kaltem oder 5 Th. siedendem Wasser, auch in etwa 16 Th. Weingeist. Zur völligen Auflösung in den genannten Medien ist gewöhnlich der Zusatz einer kleinen Menge Essigsäure erforderlich. An der Luft verwittern die Krystalle oberflächlich und erscheinen alsdann mit einer hellblaugrünen, pulverigmatten Schicht bedeckt. Bei 100° C. wird das Kupferacetat wasserfrei. Durch einen Geberschuss von Ammoniakflässigkeit oder Ammoniumkarbonatlösung wird es zu einer azurblauen Flüssigkeit gelöst.

Priifung. 1) Die Lösung des Salzes (1 = 20) werde durch einen starken (!) Ueberschuss von Ammoniumkarbonat nicht getrübt (Eisen, Thonerde, Kalk). Um einen vorhandenen Niederschlag (von Eisen und Thonerde) siehtbar zu machen, empfiehlt es sieh, die Flüssigkeit zu fältriren. 2) Wird die wässerige Lösung (1:20) mit einem starken Ueberschuss von Natronlauge einige Zeit gekocht, so darf das Filtrat durch Schwefelwasserstoff nicht verändert werden (Zink, Blei). 3) Wird 1 g des Salzes stark geglüht, so darf der Glührückstand feuchtes rothes Lackmuspapier nicht bläuen (Erden, Magnesia, Alkalien).

Aufbewahrung. Vorsichtig, in gut verschlossenen Glasgesässen. Ein eberflächliches Verwittern der Krystalle ist anch bei sorgfältiger Aufbewahrung kaum zu vermeiden.

Anwendung. Nur äusserlich als mildes Aetzmittel in Einstreupulvern, Salben, Augensalben (0,1 auf 5,0), in Lösung zu Injektionen (0,5-1,0 zu 100,0). Technisch wird es in der Färberei, beim Zeugdruck, auch zur Darstellung des Schweinfurter Grüns verwendet.

Tinte für Zink, Zinn und Eisen. Ist eine Mischung aus 10,0 krystall. Cupriacetat, 10,0 Ammoniumehlorid, 5,0 gebranntem Kienruss und der genägenden Menge Wasser.

II. † Cuprum subaceticum. Aerugo (Ergänzb.). Viride Aeris. Grünspan. Basischer Grünspan. Spangrün. Sonsacétate de cuivre (Gall.). Verdet gris. Kommt in zwei, durch Farbe und Zusammensetzung verschiedenen Sorten in den Handel:

Der blaue oder französische Grünspan wird hergestellt durch Einwirkung von in Essigslure-Glünung begriffenen Weintrestern auf Kupferbleche und besteht im wesentlichen aus einfach-basischem Kupferacetat  $\operatorname{Cu}(\operatorname{CH}_2\operatorname{CO}_4)_2 + \operatorname{Cu}(\operatorname{OH})_2 + 5\operatorname{H}_2\operatorname{O}$ . Er ist in der Regel etwas durch Weintrester verunreinigt.

Der grüne oder schwedische (deutsche oder englische) Grünspan wird durch Einwirkung von mit Essig getränkten Zeugstücken auf Kupferplatten (mit denen erstere abwechselnd geschichtet werden) oder durch Besprengen von Kupferplatten mit heissem Essig gewonnen. Er besteht im wesentlichen aus Halbbasisch-Kupfernectat [Cu(CH<sub>3</sub>CO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>]<sub>4</sub> + Cu(OH)<sub>2</sub> + 5 H<sub>3</sub>O noben wenig Zweifach-basisch-Kupferacetat Cu(CH<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 2 Cu(OH)<sub>3</sub> + H<sub>3</sub>O.

Beide Sorten können zu therapeutischen Zwecken promiscue gebraucht werden, doch wird zu pharmaceutischen Zwecken die grüne Sorte im allgemeinen vorgezogen. Jedenfalls würde es erwünscht sein, sich für eine bestimmte Sorte zu eutscheiden.

Elgenschaften. Feste, specifisch schwere, schwerzerreibliche, grüne oder bläufichgrüne Massen von Brot- oder Kugelform. — Rührt man fein vertheilten blauen Grünspan

mit warnem Wasser an, so schwillt er zunächst infolge Aufnahme von Wasser an, dann zerfällt er allmählich in ein blaues krystallinisches, in Wasser unlösliches Pulver (Zweifachbasisch-Kupferacetat, s. oben), während Halb-basisch-Kupferacetat (s. oben) mit blaugrüner Farbe in Lösung geht. In gleicher Weise bleiht beim Ausziehen des grünen Grünspans mit Wasser das blaue Zweifach-basische-Kupferacetat im Rückstande, während Halb-basisches-Kupferacetat mit blaugrüner Farbe in Lösung geht. — Von verdünnter Schwefelsäure, von heisser verdünnter Essigsäure wird Grünspan unter nur geringem Aufbrausen und unter Hinterlassung nur geringer Mengen von Unreinigkeiten gelöst.

Prüfung. 1) Der Grünspan ist hinreichend rein, wenn 1 Theil von 4 Th. verdünnter Schwefelslure (spec. Gew. = 1,112) bis zu 94 Proc. und von 10 Th. Ammoniak-flüssigkeit (spec. Gew. = 0,960) bei gelinder Wärme in gleichem Procentsatz gelüst wird. Das Unlösliche besteht in Treberresten, Fusern, Kupfermetall, Thon, Kalk. 2) Eine etwaige Verwechslung oder Vermischung mit arsenhaltigen Kupferfarben stellt man fest, indem man die Lösung in Salzsäure mit Zink zusammenbringt und das entwickelte Wasserstoffgas auf Silbernitratlösung (I+1) einwirken lässt. Ein eitronengelber Fleck zeigt Arsen un (s. S. 407).

Aufbewahrung. Man halt den Grunspau in Stücken und fein gepulvert vorrathig und bewahrt ihn vorsichtig auf.

Anwendung. Innerlich wird Grünspan kaum noch angewendet. Aeusserlich als ätzeudes Strenpulver bei unreinen, wuchernden Geschwüren, in Salben (1,0 auf 10,0), in Cersten, Pflastern. In Augenwässern, Gurgelwässern und Einspritzungen ist Aerngo durch Cuprum accticum zu ersetzen! In der Thierheilkunde dient er als Beizmittel bei Klauenseuche und gegen wildes Fleisch.

Im Handverkauf wird er bisweilen zu Krätzemitteln verlangt; in diesem Falle wäre die Abgabe zu verweigern. Technisch wird er namentlich zu galvanischen Bädern und zu Metallbeizen verwendet und kann alsdann gegen Giftschein unbedeuklich verabfolgt werden.

Spiritus Aeruginis. Wird Kupferacetat der trockenen Destillation unterworfen, so destillirt bei 240—260°C. Essigslure, bei 270°C. geht Cuproacetat Cu<sub>2</sub>(CH<sub>q</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> in Form wolliger Flocken über. Daher ist dieses auch als Kupferspiritus bekannte Präparat im wesentlichen kupferhaltige Essigslure.

COLUMN TOTAL	aren and an aren de
	Aque viridis Hanthann.
Hp.	Tincume Gallarum
	Tingturae Alexanthii at 10,0
	Aquan aramaticae 100,0
	Mellis deporati 20,0 -
	Aluminis polverati
	Acruginia pulveratao 35 6,0.
mgeschü	tielt zum Verbande unreiner Wunde
	hilitischer Geschwüre
Other syr	philiticuet reachadae

Baum	e de Metr	La		
alanm.	Baume	de	foull	le
In a m	Gelinor	He	dibal	H/R.

2,	Aeruginia pulver.	12,0
	Aloba pulver.	FLO:
	Zinci sulfuriel puly	er. 6,0
	Olei Lauri	30,0
	Tereblathians	60,0
	Otel Lini	
	Olel Olivarum 85	1,50,0
	Old Judperl	15,0
	Olel Caryophyllorus	m 4,0.

METE'S BE Blatterba Rp. As

Ceratum teruginia Germ, 1 a. Hamb. V. Caratum rivide, Emplastrum Aeruginia. Kanneder-Pflaster, Gribawacha.

Dr. At. III	Street waterward	
Rp.	Cerno flavor	120,0
and .	Resinae Pini	60,0
	Tershinthingo	40,0
	Apruginis subt. ;	mily, 10,0.
	1 Pollerson In 1	

Man gieust des Pflaster in 1, em dicke Tafelchen aus Als Hübneraugenpflaster.

	Erghnaung	huebs
Rp.	Cerae flavno	10,0
	Resigno Pini	5,0
	Terebinthinge	4.0
	Aeroginia subt	pnlv. 1,0.

Emplastra ad clavos pedam. I Hühneraugenpflaster der Prau Grimmert.

Mgs.	Emplastri Galbani ce	seati	50,0
	Cerao flavoo		
	Terebinthione	B.B.	10,0
	karmeinis auth. nuly.		20.0

11.	Richran's Hübneraugenpf	laster
Rp.	Piels nigrae	25,0
	Emphastri Lithargyri simplicis	12,5
	Gelbani pulvetati	40,D
	Ammonii chlorati	
	A series Turks 6.0	1.6

III. R	est's Hühnerat	igenpflaster.
Ep.	Cerao flavae	15,0
	Olei Ollvarum	4,0
	Ammoniaci	15,0
	Tereblaching	4,0
	Acrugints subt P	mlv. 6,0.
	Emplastrum ad	luplam.
4	Hedschwamm;	oflanter.

Rp. Cerati Accuginia 90,0 Gallarum anbt. pulv. 10,0. Pflaster bei lupia juncturae. Emplastrum Manus Del.

Emplastrum divinum virida. Rp. Emplastri Plumbi compositi 50,0

Cerati Aeruginis 10,0.
Als eracichendes Pflaster und auf Leichdomen.

Mixtura cuprica RADEMACHER.
RADEMACHER'S K opformixtur.
Rp. Tincturae Cupri scettel 5,0
Mucillaginis Gummi arabiel 90.0

Aquae Citmamoni 175,0
Aquae destillate 115,0

† Oxymel Asroglals. Grünspan-Sauerhonig Mel escharoticum. Aegyptische Salbe. Gipsjakab.

Ergünzb., Hamb.-Y.

Ep. Actuginls subt. pulv. 10,0

Acidi accided dil. (80 proc.) 5,0

Mellis depurati 100,0

Werden im Wasserbade auf 100,0 elugedampfs. Vor dem Gebrauch umauschütteln; vorsiehtig aufzahewahren.

Pilulae Capri acotici-phosphorici Lufanora. Jede Pilic enthilit:

> Cupri acetici 0,01 Natrii phosphoriei 0,05.

Gegen Bleichsucht,

Spiritus eneruleus, Blauer Spiritus (Hamb. V.),

Ep Liqueis Ammonii canatici (10 proc.) 50,0
Spiritus Iarandulae
Spiritus Romarini Ež 70,0
Agruginis pulv. 1,0.

Man lässt einige Tage stehen und filtrirt. Zum Einrelben auf Contusionen.

† Tiuctura Cupri acetici Rapumacura. Rapemacurai a Kupforacetat-Tiuktur. (Ergänzb., Hamb.-V.)

Ep. 1. Cupri auffuriri cryst. 12,0
2. Plumbi acctici 13,0
3. Aquac destillatzo 68,0
4. Spiritus (90 proc.). 52,0.

Man zerreibt i u 2 zu mittelfelnem Priver, reibt mit 3 an und erbitzt in einem Kopfergessisse zum Sieden. Nach dem Erkalten (I) wird 4 zugesetzt und die Mischung im verschlossenen Gefässe unter bisweitigen Umschuteln i Monat steben gelassen, dass filtrirt. Vorsichtig aufzubewahren Tinctura Cupri acetici Schacur.

[Loco Tincturae Cupri acetici RADEMACHER]

Rp. Acidi acotici diluti (30 proc.)
Cupri acetici cryst. fià 10,0
Aquas destillatae 150,0
Spiritus (60 proc.) 100,0,

Unguentum Aeruginis (Hamb. V.).

Unquentum Apostolorum (duodecim), Unquentum dodeka pharmacum. Apostolashie. Acgyptische Salbe. Grünspanoalbe.

Rp. According polycratae
Offbani polycrati an 1,0
Cerne flavae 2,0
Terebinthinae 8,0
Olei Oilvanim 16,0

Zum Verbande nurcher, fauliger Wunden bei Siensehen und Thieren,

Vet. Linkmentum aphthicum.

Liniment gegen Enterschwamme.

Rp. Cupri acetici 5,0
Acidi salicylici 2,5
Olel Olivac 60,0,

Zum Bestreichen der Aphthen am Euter.

Vet. Linimentum capricum.

Ep. Acruginis pulv. 50,0 Acidi hydrochlorid crudi 20,0 Olal Raparum crudi

Olel Lini ha 300,0. Vor dem Gebrauch gut umzuschütteln.

Vet. Onguent aegyptiac (Gail.).

Rp. 1. Aeroginis pulverati 500,0
 S. Areti (7—8 proc.) 500,0
 Aletlis 1000,0

Man erhitzt in einem Kupferkessel 1 und 3 kurze Zeit, fügt 3 hänzu, und erhitzt unter Umrühren weiter, bis die Mischung eine rothe Farbe und Houlgkonsistens angenommen int.

# Cuprum chloratum.

1. † Cuprum monochloratum. Cuprum chloratum album. Cuprochlorid. Kupferchlorür. CuaCla. Mol. Gew. = 197.

Darstellung. 42,0 Th. krystall. Cuprichlorid und 32,0 Th. metallisches Kupfer (Drahtnetz oder Späne) werden mit 100,0 Th. heissem Wasser übergossen. Man giebt 235 Th. (rohe) Salzsäure vom spec. Gew. 1,175 hinzu, verschliesst den Kolben mit einem Trichter und erhitzt nun auf einem Gasofen, wenn nöthig noch unter Zusatz von etwas rauchender Salzsäure, bis farblose Lösung erfolgt ist. Diese 1—2 Stunden dauernde Operation lässt sich wesentlich beschleunigen, wenn man der Flüssigkeit etwas gefälltes Kupferpulver zufügt. — Wenn die Flüssigkeit farblos geworden ist, so wird sie von dem Kupfer, welches im Ueberschuss vorhanden Bein muss (l), in einen hohen, mit viel kaltem destillirten Wasser gefüllten Cylinder durch ein Bäuscheben Glaswolle rasch durchgegossen. (Es ist zweckmässig, destillirtes Wasser anzuwenden, welches ausgekocht und wieder erkaltet ist.) — Nach dem Absetzen des zunächst käsig gefällten Cuprochlorids

wird dekanthirt, das Cuprochlorid schnell abgesaugt, mit Alkohol und Aether gewaseben und im Vacuum über Schwefelsäure getrocknet.

Eigenschaften. Weisse, in Wasser unlösliche, schwere Massen, die sich an der Luft unter Grünfärbung leicht oxydiren und durch Chlorwasser oder Königswasser leicht als Cuprichlorid in Lösung gehen. Beim Erhitzen im Röhrehen schmelzen sie ohne Zersetzung.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor dem oxydirenden Einfluss der Luft geschützt, also in kleinen, gut geschlossenen Gefüssen. Zersetzte Präparate sind nicht weiss, sondern schmutziggrün bis braun.

Anwendung. Als Reagens in der Gasanalyse in ammoniakalischer oder salzsaurer Lösung zur Absorption des Kohlenoxyds.

Salzsaure Knpferchlorürlösung nach Wirkler. (Zur Absorption von Kohlenoxyd.) Man trägt eine Mischung von 86,0 g Kupferoxyd mit 17,0 g Kupferpulver (durch Reduktion von Kupferoxyd im Wasserstoffstrome dargestellt) langsam und unter Umschütteln in 1086,0 g Salzsäure von 1,124 spec. Gew. ein, bringt in die Flasche eine vom Boden bis zum Halse reichende Spirale von Kupferdraht und verschliest das Gefäss mit einem weichen Kautschukstopfen. Die anfangs dunkle Lösung wird beim Steben vollkommen farblos, färbt sich aber in Berührung mit Luft unter Bildung von etwas Cuprochlorid wieder dunkelbraun. Zulässiger Absorptionswerth für 1 cem = 4 cem Kohlenoxyd.

Ammoniakalische Kupferchlorürlösung nach Winklen (zur Absorption von Kohlenoxyd). Man löst 250,0 g Ammoniamehlorid in 750 cem Wasser, bringt die Lösung in eine mit Gummistopfen dicht zu verschliessende Flasche und fügt ihr 200,0 g Kupferchlorür zu. Dieses löst sich beim Umschwenken unter Hinterlassung von etwas Kupferoxychlorid auf. Man erhält eine brannliche Flüssigkeit, welche sich unverändert hält, wenn man in die gut zu verstopfende Flasche eine vom Boden bis zum Halse der Flasche reichende Kupfersprale stellt. Vor dem Gebrauche setzt man dieser Lösung ½ Volumen Ammoniakflüssigkeit von 0,905 spec. Gew. zu. — Absorptionswerth für 1 cem = 16 cem Kohlenoxyd.

Ammeniakalische Kupferchlerürlösung nach Henret (zur Absorption von Kohlenoxyd) für eine Menge von 200 cem. Man löst 10,3 g Kupferoxyd in 100 bis 200 cem kone, roher Salzsäure und lässt die Lösung alsdann in einem mit Kupferdrahtnetz-Spiralen möglichst erfüllten Kolben von passender Grösse zum Zwecke der Reduktion so lange wohlverschlossen stehen, bis sie vollkommen farblos ist. Man giesst alsdann diese Lösung durch einen Bausch von Glaswolle in ein 1,5—2,0 Läter ausgekochtes und wieder erkaltetes destillirtes Wasser enthaltendes Becherglas. Nach dem Absetzen des Kupferchlorürs giesst man die überstehende verdünnte Salzsäure möglichst ab, spült das Kupferchlorür mit 100—150 cem destillirtem Wasser in eine Kochflasche von 250 cem Inbalt und leitet in die noch sehwach saure Flüssigkeit so lange Ammoniak, bie die Lösung sich sehwach blau fürbt. Um die Luft möglichst abzuschliessen, verschliesst man den Kolben mit einem zweisch durchbohrten Stopfen, welcher ein Gaszuleitungs- und ein Gasableitungsrohr enthält, welches letztere in etwas Quecksilber taucht. Auch kann man den ganzen Apparat einschliesslich des Entwickelungsapparates für das Ammoniak vorher mit Wasserstoff füllen.

Die so erhaltene Lösung des Kupferchlorürs wird durch Zusatz von Wasser auf 200 cem verdünnt. — Zulässiger Absorptionswerth für 1 cem = 6 cem Kohlenoxyd.

† Cuprum bichloratum crystallisatum. Cuprichlorid. Kupferchlorid.
 Chlorwasserstoffsaures Kupferoxyd. CnCl<sub>3</sub> + 2H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 170.

Zur Darstellung werden 100 Th. Kupferoxyd in 360 Th. Salzsäure von 25 Proc., welche mit 150 Th. destillirtem Wasser verdünnt ist, in der Wärme gelöst und die Lösung auf 300-250 Th. oder soweit eingedampft, bis ein Tropfen, auf eine kalte Porcellanschale gebracht, erstarrt. Man lässt die Gesammtmenge erstarren, presst zwischen Filtripapier, trocknet bei gewöhnlicher Temperatur und bewahrt in trocknen, gut verschlossenen Gefüssen auf.

Grüne rhombische Krystalle, hygroskopisch, leicht löslich in Wasser und auch in Alkohol. Die wässerige Lösung ist schön grün, bei starker Verdünnung blau. Es wird etwas über 100° C. wasserfrei und geht in das braune, wasserfreie Salz CuCl<sub>2</sub> über. Durch Einwirkung von metallischem Kupfer wird das Cuprichlorid zu Cuprochlorid reducirt (s. S. 992).

Alterass und Tonicum, angewendet bei Skropheln, Rhachitis Hautaffektionen, Dyskrasien. Gaben 0,005-0,01-0,015 g drei bis viermal täglich. Grösste Einzelgabe 0,03 g.

† Cuprum bichloratum siecum. Entwüssertes Cuprichlorid oder Kupferchlorid. CuCl.. Mol. Gew. = 134.

Es wird durch Erhitzen des obigen krystallisirten Salzes auf 110° C. erhalten. Gelbbraune, zerfliessliche Masse, im übrigen von den Eigenschaften des vorigen.

#### Aether Cupri.

Rp. Cupri bichiorati cryst. 4,0 Aetheris 100,0,

Dosis 5-8 Tropical.

#### Aqua antimiasmatica Korcutis.

Aqua Belsseri. Liquor antimiasmaticus Berssea.

Rp. Liquoris antiminamatici Kozcutin 1,25 Aquae destillatae 100,0.

Anfangs des Morgens, nach mehreren Tagen auch des Abends einen Essiöffel voll, Liquor antiminematicus Korchlis, Liquor Cupri chiorati ammoniatua, Bp. Cupri bichlocuti crystsii, 5,4 Ammonii chlocuti 50,6 Aquae destiliate q. s.

(185) dass dass Gesammtgewicht = 240,0 heträgt Klare, smangdgrüne Fibsigkeit von 1,070 bis 1,072 apec. Gewicht in 120,0 list 1,0 Kupfer enthalten. Innertieb gegen skrophulöse und syphilitische Ugut-, knochen- und Drüssnaffektionen, gegen Cardialgie, Epikepsie, Chares etc. au 5-40-45 Tropten in Verdünnung mehrmals täglich. Acusserlich, ohne Erfolg, sum Verhande apphilitischer Geschwire.

Tinetura Cupri blehlorati Hauverica.

Rp. Cupri bichlorati cryst. 40,0 Spiritus (90 proc.) 100,0, 5-7-10 Tropien bel Epilopale, Rhachitis, Würmern,

## Cuprum oxydatum.

l. † Cuprum oxydulatum. Cuprooxyd. Kupferoxydul. Kupferhemioxyd. Cu.O. Mol. Gew. = 142.

Zur Darstellung stellt man eine Auflösung von 1 Th. Tranbenzucker (oder 1,5 Th. Honig in 30 Th. Wasser dat, filtrirt diese und versetzt sie mit 2-3 Th. Seignettesalz sowie mit Natronlauge in reichlichem Ueberschuss (etwa 20 Th.) und mischt eine Lösung von 1 Th. krystall. Kupfersulfat in 30 Th. Wasser zu. Man muss nun eine klare, lasurblaue Flüssigkeit haben. (Ist dies nicht der Fall, so fehlt es entweder an Trauhenzucker oder an Natronlauge oder an Seignettesalz.) Diese Flüssigkeit erhitzt man auf dem Wasserbade oder auf freier Flamme, worauf sich das Kupferoxydul mikrokrystallinisch abscheidet. Man sammelt es, wäscht es zunächst mit beissem Wasser, bis das Ablaufende nicht mehr alkalisch reagirt, dann mit Alkohol und mit Aether und trocknet rasch.

Rothes, krystallinisches Pulver vom spec. Gew. 5,34—5,37. Es verändert sich nicht an der Luft, ist unlöslich in Wasser. In Ammoniaklüssigkeit ist es löslich; die ursprünglich farblose Lösung wird bei Luftzutritt blau. Durch Chlorwasserstoffsäure wird es in Cuprochlorid verwandelt; sauerstoffhaltige Säuren, z. B. verdünnte Schwefelsäure, bringen die Hälfte des Kupfers als Kupferoxyd in Lösung, während die andere Hälfte als metallisches Kupfer ungelöst bleibt. In feuchtem Zustande oxydirt es sich leicht an der Luft, im trocknen Zustande ist es haltbar. Durch Ueberleiten von Wasserstoff oder von Methylalkoholdämpfen über Kupferoxydul in der Hitze wird dieses leicht zu metallischem Kupfer reducirt. Durch Glühen an der Luft verglimmt es zu schwarzem Kupferoxyd. — Es dient in der Technik zum Färben von Glasflüssen.

Cuprohydroxyd, Kupferoxydulhydrat,  $Cu_2(OH)_2$ , wird als kunariougelber Niederschlag durch Kalliauge aus Cuprochloridlösungen gefällt. Es zersetzt sich schon unter  $100^{\circ}$  C. in Cuprocxyd und Wasser,

 † Cuprum oxydatum (Ergänzb.). Oxyde noir de cuivre (Gall.). Cuprum oxydatum nigrum Rademacher. Kupferoxyd. Cuprioxyd. CuO. Mol. Gew. = 79.

Das Kupferoxyd kann durch Erhitzen von metallischem Kupfer an der Luft oder durch Glüben von Cuprinitrat erhalten werden. Da die so gewonnenen Prüparate aber sehr dicht und selten rein sind, so soll das zum therapentischen Gebrauche bestimmte Kupferoxyd durch Glüben von Cuprikarbonat dargestellt werden. Darstellung. Man löst 10 Th. reines Kupfersulfat in 50 Th. Wasser, anderseits 15 Th. reines kryst. Natriumkarbonat in 50 Th. Wasser. Man mischt die filtriten, klaren Lösungen und erwärmt die Mischung in einer Porcellanschale so lange, bis der Niederschlag sich am Boden des Gefässes in dichter Form abgeschieden. Hierauf wäscht man ihn zunächst durch Dekanthiren, dann auf dem Filter solange mit heissem Wasser, bis das Filtrat nicht mehr alkalisch reagirt, und trocknet ihn auf porösen Unterlagen, zuletzt im Wasserbadtrockenschranke. Den trocknen Niederschlag bringt man in einen Porcellantiegel oder Hessischen Tiegel und glüht ihn bei allmählich verstärktem Feuer so lange, bis eine aus der Mitte entnemmene Probe nach dem völligen (I) Erkalten in verdünnter Salpetersäure ohne Aufbrausen von Kohlensäure löslich ist. Man füllt es noch warm in die trockenen, vorgewärmten Gefässe.

Eigenschaften. Schwarzes, glanzloses, spec. schweres, nieht krystallinisches Pulver, welches in verdünnter Salpetersiture leicht, ohne Rückstand und ohne Entweichen von Kohlensäure löslich ist. Es ist zurt anzufühlen, ohne Geruch und Geschmack, unlöslich in Wasser und Natronlauge, löslich in Säuren. Aus der Luft zieht es etwas Fouchtigkeit an. In Ammoniakflüssigkeit löst es sich mit blauer Farbe zu Kupferoxydammoniak. Durch Ueberleiten von Wasserstoff oder von Methylalkeholdämpten in der Glühhitze wird es leicht zu metallischem Kupfer reducirt.

Prüfung. 1) Es löse sich in 10 Th. verdünnter Schwefelsäure ohne Aufbrausen (Kohlensäure). — 2) Die salpetersaure Lösung werde durch Baryumnitratlösung nicht sofort getrübt (mehr als Spuren Schwefelsäure). — 3) Die mit verdünnter Schwefelsäure bereitote Lösung gebe nach vollständiger Ausfüllung des Kupfers durch Schwefelswasserstoff ein farbloses Filtrat, welches durch Ammoniakfülssigkeit nicht verändert werde (welsse Fällung = Zink oder Aluminium, schwarze Fällung = Eisen) und beim Verdampfen und Glühen keinen feuerbeständigen Rückstand hinterlasse (Kalk, Magnesia, Alkalien). — i) Werden 0,2 g Kupferexyd in 2 ccm verdünnter Schwefelsäure ohne Anwendung von Wärme gelöst, und wird die Lösung mit 2 ccm Ferrosulfatlösung vermischt und auf 2 ccm kone. Schwefelsäure geschichtet, so darf keine braune Zwischenzone auftreten (Salpetersäure).

Aufbewahrung. Vorsichtig, in gut geschlossenen Gefässen; wegen der hygroakopischen Eigenschaften siehe vorher.

Anwendung. Aeusserlich in Form von Salben (1,0:10,0-20,0 Fett) als zertheilendes Mittel bei Drüsengeschwülsten, Gelenkentzundungen, um die Resorption von
Exsudaten zu beschleunigen, Hornbauttrübungen. In nerlich bei "Kinderkrankheiten" und
als Wurmmittel, besonders als Bandwurmmittel. Bei der innerlichen Darreichung sind
saure Speisen zu vermeiden.

Pitulae Cupri oxydati Hadea.

Rp. Cupri oxydati uigri 8,0
Calcil carbonici 2,0
Boli nibse 12,0
Glycerini 11,0
pitulse 120. Täglich einmal p 2 Pitte

Finnt piluisa 120. Täglich einmal je 2 Pillen bei Vermeidung saure: Speisen gegen Bandwarm Erwachsener. Einige Tage meh Beeudigung des Gebrauches eine Gabe Richus M. Kinder erhalten zweimal säglich 2 Pillen, im gauzen 30—80 Pillen.

Unguentum contra amaurosia Sicilia.

Rp. Capri oxydall nigri 2,0

Olei Amygdalarum git. XV

Adipis 20,6.

Zum Einreiben von Stirn und Schüfen bei schwarzem Staar infolge übermässigen Tabakrauchens. Unguentum contra sonam.

Rp. Cupri oxydati nigri 1,0-4,0
Unguenti rosati 30,0.

Bel Gürtelrose, Die befallenen Hautstellen werden des Margens und des Abands eingerieben.

Yet. Pilulae taesifugae Hauga. Bandwurmpillen für Hunde.

Rp. Cupri oxydati nigri

Boll albae Ra 10,0

Glycerial 8,0

Aquae q. s.

Finnt pliulae 200 Kleinen Hunden täglich eine, grösseren täglich zweimal eine Pille in Fleisch gehüllt zu geben, zwei Wochen hindurch.

Yet. Klasenseuchensalbe,

Rp. Cupri exydati 5.0
Aluminis usti 10.0
Ammonii hydrochloriei 2.0
Camphorna 1.0
Unguenti populei 50.0

Cuprum oxydatum purum granulatum ist ein aus linsen- bis erbsengrossen Stücken bestehendes Kupferoxyd, welches durch Glühen von Cuprinitrat dargestellt wird. Man gebraucht es wesentlich zur Verbrennung in der Elementar-Analyse. Zu diesem Zwecke muss es namentlich frei sein von Salpetersäure, Kohlenstoff bezw. Kohlensäure und Wasser. Dies wird dadurch erreicht, dass man das Kupferoxyd vor jeder neuen Benutzung entweder an der Luft oder im Sauerstoffstrome und zwar im Kupfertiegel oder dieselt im Verbrennungsrahe ginige Zeit ausglüht. Die Anderwahrung gefahrt zwechmiseien direkt im Verbrennungsrohr einige Zeit ausglüht. Die Aufbewahrung erfolgt zweckmissig in "Glashirnen" unter Chlorealciumverschluss.

Cuprum oxydatum purum in Drahtform. Wird durch Glüben von Kupferdrahtstücken im Sauerstoffstrom erhalten und dient gleichfalle zur Elementar-Analyse. Für das-

selbe gilt das Nämliche, was für das vorige Präparat gesagt worden ist.

Cuprum hydroxydatum. Cupribydroxyd. Kupferoxydhydrat. Cu(OH),. Mol. Gew. = 97. Diese Verbindung fällt als hellblauer, gelatinöser Niederschlag aus Kupfersalzlösungen auf Zusatz von ätzenden Alkalien. Will man sie auswaschen, so lasse man sie bei 60-70°C. stehen, bis sie körnige Beschaffenheit angenommen hat. Erhitzen bis zum Sieden ist unzulässig, weil alsdann das Cupribydroxyd in Wasser und Kupferoxyd zerfüllt. Das Cuprihydroxyd löst sich in Säuren und bei Gegenwart von Traubenzucker, Glycerin, Mannit und weinsauren Salzen auch in atzenden Alkalien. Ferner wird es von Ammoniak leicht gelöst.

Haltbares Kupferhydroxyd nach Stotzen. (Zur Fällung der Eiweissstoffe.) bis zu einer Verdünnung gebracht, dass derselbe eine gleichmässige, mit einer Pipette aufsangbare Masse hildet. Dieselbe wird in gut verschlossenen Flaschen und im Dunkeln amfbewahrt. Den Gehalt der breitgen Masse an Kupferhydroxyd bestimmt man durch Eindunsten eines abgemessenen Volumens und Glühen des Rückstandes,

III. Cuprum oxydatum ammoniacatum. Kupferoxydammoniak. Cuoxam (Amerikanische Abkürzung). CuO . 4 NH . OH. Zur Verwendung gelangt die wässerige Anflösung dieser Verbindung, und zwar als Reagens.

2,0 g krystall. Kupfersulfat werden in 100 ccm destillirtem Wasser gelöst und einige Tropfen koncentrite Ammoniumchloridissung zugefügt. Hierauf bereitet man eine Lösung von 1,0 g Kalihydrat in 100 ccm Wasser und setzt etwas Barytwasser zu, um des vorhandene Kaliumkarbonat zu fällen. Beide Lösungen werden gemischt. Von dem sich absetzenden Kupferhydroxyd wird dekanthirt, dann wird der Niederschlag wiederholt mit destillirtem Wasser gewaschen, schliesslich abfültrirt. Den noch feuchten Niederschlag übergiesst man im siner Percellurschule mit koncentristem Ammoniak (0.900 spec. Gaw.) und fültrirt, schald in einer Porcellanschale mit koncentrirtem Ammoniak (0,900 spec. Gew.) und filtrirt, sobald Auflösung erfolgt ist, durch Glaswolle.

Das Reagens ist im Dunkeln aufzubewahren; trotzdem zersetzt es sich nach einiger Zeit. Es emplichit sich daher, das ausgewaschene Kupferhydroxyd unter Wasser aufzubewahren und im Bedarfsfalle eine kleine Menge desselben in koncentrirtem Ammoniak

Kupferoxydammoniak bringt Celluloso zunächst zum Quellen und löst sie schliesslich vollständig auf. Aus der Lösung wird durch Zusatz von Sauren wieder Cellulose gefällt.

# Cuprum sulfuricum.

I. + Cuprum sulfuricum (Austr. Germ. Helv.). Cuprum sulfuricum purum. Sulfate de cuivre (Gall.). Cupri Sulphas (Brit. U-St.). Kupfersulfat. Cuprisulfat. Schwefelsaures Kupfer, Reiner Kupferyltriol. CuSO4 + 5 R2O. Mol. Gew. = 249. Das reine Kupfersulfat lässt sich mit Vortbeil nicht aus dem roben Kupfervitriel gewinnen; man stellt es zweckmassig aus Kupfer dar.

Darstellung. 10 Th. Kupferschnitzel werden mit 30 Th. Wasser übergessen, dazu ein erkaltetes und filtrirtes Gemisch von 18 Th. engl. Schwefelslure und 32 Th. Wasser

gegeben. Man fügt nun in kleinen Antheilen 27 Th. Salpetersäure (von 25 Proc.) hinzu und erwärmt inzwischen allmählich, schliesslich kurze Zeit zum Sieden. Nach erfolgter Auflösung des Kupfers filtrirt man noch heise, dampft die Lösung in einer Porcellanschale ein, erhitzt (zur Vertreibung der Salpetersaure) den Rückstand im Sandbade oder über einem Drahtnetz, bis schwere weisse Dämpfe von Schwefelsäure entweichen. Dann lässt man erkalten, löst den Rückstand in etwa 60-70 Th. siedendem Wasser, filtrirt heiss und lässt in der Kälte krystallisiren. Das aus den Mutterlaugen zu gewinnende Kunfersulfat verbraucht man als roben Kupfervitriol. Ausbeute etwa 37 Th.

In sehr handlicher Form lässt sich das Kupfersulfat gewinnen, wenn man die heiss gesättigte wässerige Lösung des reinen Salzes in ein 5-4faches Volumen Aikohol unter Umrühren hineinfiltrirt. Man erhält es dann als krystallinisches Pulver, welches nach dem Absangen an der Luft getrocknet wird.

Elgenschaften. Das reine Cuprisulfat bildet kleinere, durchscheinende, lasurblane, schiefrhombische Krystalle von widerlichem, metallischem Geschmacke, au der Luft allmählich verwitternd, löslich in 3,5 Th. kaltem oder 1 Th. heissem Wasser, unlöslich in Weingeist. Die wässerige Lösung reagirt sauer und fällt Eiweiss. Das gepulverte Salz ist blauweiss. Durch Erhitzen bis 100°C. verliert das Kupfersulfat 4 Mol. Krystallwasser, bei 200°C, wird es völlig entwässert und bildet ein weisses Pulver, CuSO4, welches begierig Wasser aus der Luft oder anderen Medien (Weingeist) aufnimmt unter Uebergang in das krystall, wasserhaltige blane Salz. In gelinder Glühhitze wird es nicht zersetzt, in starker Rothgilühhitze entweichen Schwefelsäure, Schwefligsäure sowie Sauerstoff, und Cuprioxyd bleibt als Rückstand. - Es krystallisirt mit gewissen Salzen (ZnSO4, MgSO4, FeSO4) zusammen und ist von diesen durch blosse Krystallisation nicht zu trennen.

Volumgewicht und Gehalt der Lösungen von Cuprisulfat bel 15° C.

Vol. Gew.	Proc. CuSO, + 5H,0	Vol. Gew,	Proc. CuSO <sub>4</sub> +5H <sub>2</sub> O	Vol. Gew.	CuSO <sub>4</sub> + 5 H
1,0126	2	1,0649	10	1,1208	18
1,0254	4	1,0785	12	1,1834	20
1,0384	6	1,0933	14	1,1501	22
1,0516	8	1,1063	16	1,1659	24

Prafung. Man löst 0,5 g des Salzes in 20 ccm destillirtem Wasser, fügt einige Tropfen Salzsaure hinzu, erwärmt und fällt des Kupfer durch Einleiten von Schwefelwasserstoff als Cuprisulfid. Das Filtrat von diesem darf a) durch Hiazufügung von Ammoniakflüssigkeit weder dunkel (Eisen, Nickel) noch weiss (Zink) gefällt werden, b) noch nach dem Eindampfen und Glüben einen feuerbeständigen Rückstand hinterlassen (Eisen, Zink, Magnesia, Kalk, Alkalien).

Aufbewahrung. Man bewahrt das reine Kupfersulfat in wohlgeschlossenen Gefässen vorsichtig auf. Man bält den Hauptvorrath in Form der Krystalle oder in Form des dorch Weingeist niedergeschlagenen Krystallmehles (sehr zweckmässig), eine kleine Menge für den Recepturgebrauch hält man als feines Pulver vorräthig.

† Cuprum sulfuricum siecum. Entwässeries Kupfersulfat. Man trocknet das zerriebene Kupfersulfat zunächst im Trockenschranke vor, alsdam erhitzt man es in einer Porcellanschale im Sandbade unter Umrühren, bis es weiss geworden ist, zerreibt es und füllt es sofort in erwärmte, gut zu verschliessende Gefässe ab. Es dient zum Nachweis eines Wassergehaltes im Alkohol, Aether und ähnlichen Flüssigkeiten.

† Cuprum sulfuricum in bacillis. Kupfervitriolstifte. 1) Diejenigen des Handels werden durch Schleifstein dargestellt. 2) Frisch gepulvertes Kupfersulfat wird mit einigen Tropfen Wasser befouchtet und in einer Porcellanschale unter Umrühren zum Schmeizen gehitzt bis eine zähe Masse entstanden ist. Diese wird alsheld in en 4 10m dieke Stäbe

erhitzt, bis eine zahe Masse entstanden ist. Diese wird alsbald in ca. 4 mm dieke Stabe ansgerollt.

11. † Cuprum sulfuricum crudum (Germ.). Behes Kupfersulfat. Rober Kupfervitriol. Blauer Vitriol. Blauer Galitzenstein. Vitriolum Cupri. Vitriol bleu. Conperose bleue. Blue vitrici. Blue stone. Morthoot. Dieses Salz wird in

grossen Mengen in den Hüttenwerken dargestellt und als "Kupfervitriel" in den Handel gebracht. Es ist häufig ziemlich rein, bisweilen aber mich durch Ferrosulfat, Magnesinmsulfat, Aluminiumsulfat und andere Salze stark verunreinigt.

In seinen Eigenschaften gleicht der rohe Kupfervitriol völlig dem reinen Kupfersulfat, nur stellt er sehr viel grössere Krystalle dar.

Prüfung. Die wässerige Lösung gebe mit überschüssiger Ammoniaktüssigkeit eine tieihlaue, klure oder fast klare Flüssigkeit. Reines Kupfersulfat würde eine klare Flüssigkeit geben. Eine Trübung könnte herrühren von Eisen, Thouerde, vielleicht auch Magnesia. Es sind daher geringe Mengen dieser Verunreinigungen zulässig. Da die Beobachtung einer Trübung in der tiefblauen Flüssigkeit schwierig ist, so ültrire man die Lösung durch ein angenässtes Filter ab und sehe sich einen hinterbleibenden, in der Regel aus Eisenoxyd bestehenden Rückstand näher au.

Eine maassanalytische Bestimmung des Kupfergehaltes lässt sich sehr leicht in der Weise ausführen, dass man 0,2-0,3 g Kupfervitriel in 20 cem Wusser auflöst, 1-2 g Joukalium hinzufügt und nun das ausgeschiedene Jod mit 1/10 Natriumthiosulfat misst. Da die Reaktion nach der Gleichung

verläuft, so entspricht I cem  $^4/_{10}$  Natriumthiosulfatlösung = 0,0249 g Kupfersulfat (CuSO,  $\pm$  5 H,0).

Die Vitriole des Handels, welche als Salzburger Vitriol, Admonter Vitriol, Baireuther Vitriol, Admonter Vitriol, Baireuther Vitriol, Admonter Vitriol, Baireuther Vitriol, Admonter Vitriol, Baireuther Vitriol, sondern aus Ferrosulfat und Cuprisulfat bestehende Vitriole. Heller Cypervitriol besteht aus Kupfersulfat und Zinksulfat.

Anwendung. Die löslichen Kupfersalze füllen in nicht zu starker Verdünnung Eiweiss und Schleim. Daher wirken lösliche Kupfersalze in Substauz oder koncentrirtet Lösung auf Schleimhänten und Wunden ätzend, in verdünnter Lösung adstringirend. Ausserdem wirken sie antiseptisch. Innerlich genommen wirken sie brechenerregend und nervenumstimmend. In starken Gaben wirken sie giftig und selbst tödtlich. Gegenmittel sind Eiweiss, Eisenpulver, Schwefeleisen, Blutlaugensalz. Man giebt das Kupfersulfat zu 0,004-0,025 g bei passiven Blutungen, Epilepsie, Veitstanz und anderen Nervenleiden, als Brechmittel zu 0,05-0,1-0,2 g 4-5 mal innerhalb einer Stande. Höchstgaben: pro dosi 0,05 g, pro die 0,5 g (Helv.) als Emetieum 1,0 g (Germ. Helv.) 0,4 g (Austr).

Acusserlich dient das Kupfersulfat in verdünnten Lüsungen als adstringirendes Mittel bei mannigfachen Entzündungen der Schleimhäute, in Substanz als Actzmittel, namentlich in der Form der Kupferstifte. In der Analyse wird Kupfersulfat zur Restimmung des Eiweisses (nach Ritthausen) und zur Bestimmung des Zuckers (nach Fehring) benutzt.

lil. † Cuprum sulfuricum ammoniatum (Ergänzb.). Ammonium cuprico-sulfuricum. Kupferammoniumsulfat. Sulfate de cuivre ammoniacal (Gall.). Ammoniakalisches Kupfersulfat. Schwefelsaures Kupferoxyd-Ammoniak.

Bereitung. 50 Th. Kupfersulfatkrystalle werden unter Umschütteln in 150 Th. Actzammon gelöst, wenn nöthig durch ein Bauschchen Glaswolfe filtrirt und mit 300 Th. Woingeist gemischt. Den Niederschlag sammelt man in einem Filter und trocknet ihn ohne Anwendung von Wärme durch Wälzen auf Fliesspapier. Ausbeute fast 84 Theile.

Man erhält es so als krystallinisches Pulver. Will man ansgebildete Krystalle erzielen (wie Gall. vorschreibt), zo schichtet man in hohen Cylindern auf die ammoniakalische Kuplerlösung vorsichtig ein gleiches Volumen Alkohol von 90 Proc. und lässt die Mischung, ohne sie zu bewegen, stehen. Nach 1-2-3 Tagen haben sich pruchtvolle Krystalle abgeschieden

Eigenschaften. Das officinelle ammoniakalische Kupfersulfat bildet ein dunkelblaues Krystallpulver von schwachem ammoniakulischem Geruche, ahnlichem, ekelhaft metallischem, ammoniakalischem Geschmacke und alkalischer Reaktion. Es ist in I1/2 Th. kaltem Wasser löslich, mit vielem Wasser scheidet sich daraus ein Salz von blassblauer Farbe ab, welches etwas weniger Ammoniak enthält. Längere Zeit der Luft ausgesetzt, verwittert es, besonders das grössere Krystalle bildende Praparat, es verliert einen Theil seines Ammoniak- und Wassergehalts und wird zuletzt zu einem bläulichgrünen Salzpulver, aus schwefelsaurem Ammon und basischem Kupfersulfat bestehend. Durch Erhitzen verliert es Ammoniak und Wasser, so dass endlich bei 250°C, schwefelsaures Kupferoxyd zurückbleibt. Die Zusammensetzung ist CuSO4 + 4NH5 + H4O.

Lässt man schwelelsaures Ammon und schwefelsaures Kupferoxyd zusammen krystallisiren, so krystallisirt ein Doppelsalz, das mit dem obigen Präparate nicht zu verwechseln ist.

Prafung. Gesättigt blace Farbe der Krystalle und eine schnelle und bei gewöhnlicher Temperatur erfolgende vollständige Auflösung in 2 Th. destill. Wasser sind hinruichende Beweise der Güte. Ein Praparat mit kohlensaurem Ammon bereitet ist nicht von krystallinischer Beschaffenheit, braust auch wohl mit Sanzen auf. Auf Zusatz von Actzkali muss sich Actzammon entwickeln.

Aufbeweahrung. Wegen seiner leichten Zersetzbarkeit an der Luft wird das ammoniakalische Kapfersulfat in kleinen, mit guten Korkpfropfen dieht verschlossenen Glasflaschen in der Reiho der starkwirkenden Arzneikörper aufbewahrt.

Anwendung. Das ammoniakalische Kupfersulfat gilt als Adstringens, Antispasmodicum und Antepilepticum. Man giebt dieses Mittel in Pillen und in Auflösung zu 0,01-0,03-0,05 bei mehreren Nervenkrankheiten, wie Epilepsie, Veitstanz, Asthma, Magenkrampf. Aeusserlich wird es gegen Hornhautflecke, chronische Augenentzündungen, zu Einspritzungen gegen Tripper und Schleimflüsse etc. angewendet. Höchstgaben: 0,2 g pro dosi, 0,4 g pro die (Erganzb.).

Aqua coernies ses coelestis. Rp. Copm sulfuriel crystall. 575,0 Aquao destillatae Idquoris Amuronii esustiri q s ad solutionem (5,0)

Aqua dirina externa.

Aque ophthalmica Helverus. Sp Cupri aluminati 1,0 Aquae Rosso 200.0.

Man löse durch Anreiben and filtrire.

Aqua ophthalmica Opusios. Aqua ophthalmics Yver. Collyrium SAIRT-JERNEBON. Aqua ophthelmics Ameoun ALIDOUR-Wasser, Grunes Augenwasser,

Mp. Capri sulfuries Zipel aniturici an 1,0 Camphorae tritae 0,1 Tinctures Opil creentee 3,0 Aquao tejidha 900/0.

Umgeschütteit als Augentropfwasser und Augenwaschwasser. Auch sum Verbinden von Wunden.

Aqua ophthalmica Sicuel.

Hp. Coprl sulfariel Aquae destillatae 60,0 Tincturae Opii simplicis 0,8. Augenwasser gegen chronische Conjunctivitia.

> Aqua styptica. Aqua vitriolica coerulea. Rp. Copri sulfurici RA 10,0 Aluminis Aquae destillatae 130,0 Acidi sulfuriol conc. 1,3 g.

Collyriam cam Lapide divino. Collyre à la pierre divine. Ep. Capri aluminati Aques destillatas 100,0, Man loss durch Aurelben und fiftrire.

† Cupram aluminatum (Germ., Belv.). bapis divious St Yves. Lapis opthalmicus. Vitriolum camphoratum. Augenstein. Heillgenstein. Eupferalaun.

1. Germ. Helv. Rp. 1. Aluminis I. Katil nitrici

3 Capel suffurief \$4 16,0 4. Atmortala

BR 1.0

5. Camphorne 1-3 weeden gepuivert, gemischt und geschmolzen, worauf man die Mischung von 4 und 5 unter Umrühren mit einem erwärmten Glassiabe zugiebt. Die Schmelte wird auf eine kalte Stelnplatte oder in Stangenformen ausgegossen. Ala Schmeizgefass benutzt man die S. 875 angegebene Porcallangfatme.

> IL Pierre divine (Gall.). Rp. Kalil nitriel puly. Cupri sutfurici an 200,0 Aluminia Camphorne

Guttae anticplicatione NEUMANN. Rp. Cupri sulfuriei ammonisti 1,5 Aquae destillatae 25,0,

Tiglish zweimal 5 Tropien gegen Chorea and Epilepsle.

Lapis caustions Liover.	Yet. Aqua atyptica exungulantinas.
Re Charles and Actualifie,	Hellwanner for Wissesser and Springing.
Rp. Cupri sulfariel recentla pule, 60,0	Hellwasser für Klauenseuche der Schafe,
Aluminia crystall contusi 30,0,	Rp Cupri sulturiel crudi 50,0
Man echnical die Mischung und giesat in Subchen-	Acteu opitariei Angilei
form ans,	aciai carbonei as 5.0
Liquor corresives (Erganab.).	Glycerini 100 c
A plefficatabets Mars (Ergango,)	Aceti (6 %) 900.0.
Actificalgheir Villarache Loung	
White I will be about	Vet. Aqua relocraria caprica.
Zinel sulfariti aa 5,0	MP Cunri subferried
Aceti (6 %) 80,0	Liquaris Ammania 0,4
Liquoria Plumbi autacetici 10,0.	L'aquerle Ammonil causties (10%) 15,0 Spiritus
Nur and Verordnung zu bereiten.	Agras 5,0
Pasta encharotlea PATAN.	Appropriate to the second seco
Rp. Copri sulfurici pulv. 10,0	Accesectich bei Wunden und Beulen.
Vitaliant pure, 10,0	
Vitelli ovi q. s.	Unit Plant and the second
Fint pasts mollis. Die Actzwirkung soll inner-	Rp Cupri sulfurici 30,0
halb 4-5 Stunden erfolgen und die Heilung des	Benzohr puly, do,0
constitut forme faithe utilifativebair	Aquine communis 1200,0.
Pilalae Cupri sulfurici ammoniati.	Will Im bedeckten Goffest redecate
Per other animoniati 1,0	Zur Waschung bei Gelenkbrüchen.
	Yel. Pasts women P
Liquoria Ammonii caustici gti. XV	Vot. Pasta gegen Fussfiinle.
Glycerini q 4.	(Foot-Rot-Pate.)
Figure 100, Dreimal (lightch eine Pitte, bei	Rp. Cupri sulfurici
Ephlepale, Chorea.	Ferri oxydati az 120.0
Pulvis ophthalmicus JUNGKER.	Acidi acetici glaciniis 20,0
Rp. Cupri aluminati 1,0	talyograpi sano
	Wird mit Leinöl zur Paste verarbeitet
	and a mark about 064164
Sacchari albi 4.0.	Vet, Linimenton antipoporari
Augenstreopulver bel Hornhantflecken.	warrhatonlegicuicum"
Tinctura antiminamentica Goras	Mankowasser
Ep Cupri uniforici ammoniati 6,0	Rp Aluminis 20,0
Aquine destilintan	Cupri sulfarici con
Acidi hydrochiorici (25 %) git. 11	Aquae carbolisatue (3 %) 400 n
Commenter (and (a) Ref. II	dall'ection tono
Unguentum autiblephariticum Muziaza.	Tineturae Aloës 20,0
and Capita Ballacia Raile, 6.5	
Unguenti Olycerial 15,0.	Yet. Liquear de Villato (Guil.)
Unguentum ophthalmlcum Desmanns	Diquor villate. Aqua styntles v
Rp Cupri sulfarici 0,2	Rp. Cupri nulfuriel cryst.
Protect de color de	Stimul and David C
Butyri insulai 4,0	Apost 16 miles
Campborne 0,4,	Florada (1-8 %) 200,0
Liquor Capri sulfurici Puntr.	Elquaris Plumbi subacetici
Rp. Cupri sulfuriel crystallisati 4.15 s	(1,32 sp. Gew.) 30,0.
Mannett 4,15 g	Diese Verschrift ist die der Gall. In Beutschland
Patti has see	
Limmela Ammontt	Erganzh, zu ersetzen sein (a. oben),
Liquoria Ammouli caustici	
(0.88 ap. Gew.) 300 ccm	Vel. Schlee'sches Palrer
Glycertai 50 ccm	gegen Strahlkrebs der Pferde.
ACTION OF THE PARTY OF	Pro Francisco de Prerde.
TO CUM Gloser Lasung worden durch to year	Rp Ferri sulfuriel cryst. 20,0
Traubenzueker reducirt.	Cupri sufferiel cryst, 30,0
	Rhizomatis Termentillae 40,0
Azurin. Mittel zur Vertilenme den D.	

Azurin. Mittel zur Vertilgung der Peronospora. Rp. Cupri sulfurici erudi 1 kg. Liquoris Ammonii caustici (20 Proc.) 1,5 kg. Aquae 380 Liter.

Burgunder Brühe, Seifige Kupferkarbonatbrühe, zum Vertilgen der Peronospora. Rp. Cupri sulfurici erudi 125 g. Natrii carbonici eryst. 175,0 g. Saponis domestici

Bordelaiser Brei gegen die Peronospora und gegen die Kartoffelkrank-heit. Man löst 8 kg Kupfervitriol in 100 Liter Wasser, ferner löscht man 15 kg Aetzkalk mit 30 Liter Wasser und mischt das Kalkhydrat nach dem Erkalton (!) der Kupfer-

Gezuckerte Kupferkalkbrühe. 1) Nach Barth: Kupfervitriol 2 kg, gebrannter Kalk 1,5 kg, Zucker 0,3 kg, Wasser 100 l. 2) Nach Petermann: Kupfervitriol 2 kg, Acta-kalk 4 kg, Melasse 4 kg, Wasser 100 l. 3) Nach Promon: Kupfervitriol 1,5 kg, A etzkalk 1,5 kg, Zucker 0,75 kg, Wasser 100 l.

Kupferzuckerkalkpulser. Entwässerter Kupfervitriol 40 Th., Kalkstaub 50 Th., gemahlener Zucker 10 Th. Auf 100 l Wasser = 3 kg des Pulvers zuzusetzen.

Kupferkarbonatbrühe. Kupfervitriol 0,4-0,7 kg, krystall. Soda 0,4-0,7 kg, Wasser

Eau celeste von Audornaud. Cupri sulfurioi crudi, Liquoris Ammonii caustici

(20 Proc.) je 1 kg, Aquae 400 Liter.
Mittel gegen Black Rot (d. i. Schwarzfäule, Laestadia Bidwellii (Ell.) V und R). Eine Lösung von 50 g Kupfervitriol wird in eine Lösung von 100 g Kaliseife eingegossen und das Ganze auf 10 Liter aufgefüllt.

Dupur's Samenbeize ist robes Kupfervitriol.

Peronosporicid von Eisenstein in Wien. Ist mit Kochsalz vermischtes robes

Urinal-Cakes, zum Einlegen in Pissoirbecken, um diese zu desinficiren. Eine Mischang von Kupfervitriol, Eisenvitriol, Zinkvitriol, Alaun, Glaubersalz wird unter Zugabe von etwas Harzlösung (Harzseife?) in Kuchen gepresst.

# Cupri salia varia.

1. † Cuprum Jodatum. Kupferjodür. Cuprojodid. Cuedg. Mol. Gew. = 380. 20.0 krystallisirtes Cuprisulfat und 25.0 krystallisirtes Ferrosulfat werden in 500,0 destillirtem Wasser gelöst und die filtrirte Lösung unter Umrühren mit einer Lösung von 14,0 Kaliumjodid in 150,0 destillirtem Wasser versetzt. Der Niederschlag wird nach einigen Stunden gesammelt, gewaschen und in der Wärme des Wasserbades getrockuet. Ausbeute 15,0. Ein weiseliches Pulver, unlöslich in Wasser und verdünnten Säuren, löslich in Aetzammon und Kaliumjodidlösung. Es enthält 66,7 Proc. Jod. Wird in Salben (I auf 10) angewendet.

11. + Cuprum nitricum. Cuprinitrat. Kupfernitrat. Salpetersaures Kupferoxyd. Cu(NO,), + 3 H2O. Mol. Gew. = 241. In 100 Th. einer 25 procentigen Salpetersäure werden nach und nach Kupferspäne eingetragen, so lange Auflüsung stattfindet (gegen 13 Th.). Die Lösung lässt man absetzen, filtrirt durch Glaswolle und dampft sie im Wasserbade bis zum Salzhäutchen ein. Dann lässt man nicht unter 10°C. krystallisiren, presst das Salz zwischen Filtrirpapier, lässt es auf poröser Unterlage an der Luft trocknen und bringt es sogleich in die gut zu verschliessenden Gefässe.

Man kann auch Kupferoxyd in Salpeterslure lösen und in gleicher Weise weiter verarbeiten. - Unter 21° C. scheiden sich tafelförmige Krystalle Cu(NOa), 4-6 HaO aus.

Das Kupfernitrat bildet ein lasurblaues Krystallpulver (oder lasurblaue grössere

Krystalle). Es ist bygroskopisch, leicht löslich in Wasser und Weingeist.

Es wurde einmal innerlich und ausserlich gegen Syphilis empfohlen und zu 0,005-0,0075-0,01 g drei- bis viermal täglich gegeben. Die grösste Einzelgabe ist zu 0,025, die grösste Gesammigabe auf den Tag zu 0,1 g anzunehmen. Aeusserlich (0,5-1,5 auf 100,0) hat man es zum Verbande oder zum Bepinseln syphilitischer Geschwüre, in Injektion (0,2-0,5 auf 100,0) bei Gonorrhoe und chronischen Hämorrhagien augewendet. Es ist ein Cansticum und in seiner Wirkung vom Kupfersulfat wohl nicht wesentlich verschieden,

Das Kupfernitrat wird zur Darstellung des Kupferoxyds, zu Broneirflüssigkeiten, auch in der Kattundruckerei, eine ammoniakalische Lösung in der Färberei gebraucht.

Vorsichtig und vor Fenchtigkeit geschützt aufzubewahren.

Cuprum subcarbonicum. Kupferkarbonat. III. + Cuprum carbonicum. Kupfersubkarbonat. Basisch-kohlensaures Kupfer. CuCO, . Cu(OH),. Mol. Gew .= 220.

Zur Darstellung erwärmt man in einem kupfernen Kessel oder in einer Porcellanschale eine filtrirte Lösung von 120,0 Th. krystall. Natriumkarbonat in 1000,0 Th. destillirtem Wasser und trägt in diese Lösung unter Umrühren eine zweite filtrirte Lösung aus 100.0 Th. krystall. reinen Kupfersulfat in 1000,0 Th. destill. Wasser ein. Man überzeugt sich alsdann, dass die Flüssigkeit deutlich alkalisch reagirt; sollte dies nicht der Fall sein, so ist noch Natriumkarbonat bis zur alkalischen Roaktion hinzuzufügen. Man erwärmt nun die Mischung unter gelegentlichem Umrühren solange auf 50-60° C., bis der ursprünglich gelatindse Niederschlag körnig-krystallinisch geworden ist. Dann wäscht man mit heissem Wasser zuußchst durch Dekanthiren, später auf dem Filter, his das Ablaufende uicht mehr alkalisch reagirt, presst den Niederschlag ab und trocknet ihn bei 50-60°C. Ausbeute etwa 50,0 Th.

Ein specifisch leichtes, grünlichblaues, neutrales Pulver, in Wasser unlöslich, in verdünnten Mineralsliuren (z. B. Salzsliure), auch in Ammoniakflüssigkeit löslich. Es wird zur Darstellung von Kupfersalzen verwendet.

Innerlich in Gaben von 0,2—0,5 g vier- bis sechsmal täglich in Pulvern oder Pillen gegen Neuralgien angewendet. Neuerdings von Bamaragen gegen Phosphorvergiftung empfohlen: Nachdem ein Brechmittel von Kupfersulfat vorausgegangen, wird 0,25 bis 0,5 g Kupferkarbonat, in Wasser vertheilt, aufangs halbstündlich gereicht, wobei jedesmal I Esslöffel Wasser nachgetrunkon wird. In den Intervallen kaltes Geträuk, Eisstückehen oder Fruchteis; nach einigen Stunden wieder Emeticum von Kupfersulfat. Die Phosphorktigelchen sollen sich dadurch mit einer schwarzen Schicht von Phosphorkupfer überziehen, welche das weitere Verlampfen bez. die Resorption des Phosphors verhindert. Aeusserlich in Salben und Pflastern 2,0—3,0:10,0.

IV. †† Cuprum arsenicosum. Cuprum subarsenicosum. Cupriarsentt. Arsenigsaures Kupferoxyd. Scheele'sches Grün. Man löst 10 Th. Arsenigsähreanbydrid durch Kochen mit einer Lösung von 20 Th. trocknem Aetzkali in 20 Th. destillirtem Wasser, verdünnt mit 400 Th. destillirtem Wasser und mischt die filtrirte Lösung nach dem Erkalten mit einer filtrirten Lösung von 20 Th. krystall. Kupfersulfat in 200 Th. destillirtem Wasser. Man lässt den Niederschlag an einem warmen Orte absetzen, filtrirt ihn ab, wäscht ihn mit Wasser aus und trocknet ihn auf porösen Unterlagen bei etwa 50°C. Die Zusammensetzung des Niederschlages ist nicht ganz konstant, entspricht aber annähernd dem Ausdruck Culfason.

Zeisiggrünes Pulver, in Wasser unlöslich, in Ammoniak löslich. Von Kalifauge wird es mit blauer Farbe gelöst; aus dieser Lösung scheidet sich beim Erkalten langsam, rascher beim Erwärmen, rothes Kupferoxydul aus. Findet nur selten arzueiliche Vorwendung. Aufbewahrung: Schr vorsichtig.

Höchstgaben: pro dosi 0,01 g, pro die 0,025 g. Die technischen Sorten fanden früher als Schuelle'sches Grün oder Schwedisches Grün Verwendung; ihre Benutzung unterliegt indessen heute vielfacher gesetzlicher Beschräukung.

V. ‡† Cuprum acetico-arsenicicum. Essig-arsenigsaures Kupfer. Schweinfurter Grün. Diese zwar giftige, aber sehr schöne grüne Farbe wird dargestellt durch Kochen von Grünspau mit arseniger Säure und Essig. Nach Lieute löst man 4 Th. bazischen Grünspan und 3 Th. arsenige Säure, beide für sich, in der genigenden Menge gewöhnlichen Essigs unter Erhitzen bis zum Sieden auf. Man vermischt die Lösungen, dampft das klare, hellgrüne Gemisch ab, beseitigt einen geringen, zunächst entstehenden Niederschlag durch Filtriren, worauf sich alsdann die grüne Farbe in grösseren Mengen und zwar in Krystallen abscheidet.



Fig. 233. Kryatallisirtes Schweinfurter Grün bei 150facher lipearer Vergrüsserung.

Das Schweinfurter Grün ist ein smaragdgrünes Pulver, welches aus mikroskopischen Krystallen besteht. Seine Nuance ist um so dunkler, je grösser die Kryställehen sind. Wird es zerrieben, so wird auch die Nuance heller. Ein als amorphes Pulver im Handel vorkommendes (Englischgrün) deckt zwar besser als das erstgenannte, es hat aber nicht das Fener wie dieses. Welche Sorte vorliegt, erkeunt man mit Leichtigkeit unter dem Mikroskop (s. Fig. 233). Das krystallisirte Schweinfurter Grün stellt Sphaeroïde oder undentlich ausgebildete sechseckige Krystalle dar mit dunklem Rand und dunklem Centrum in einer zwischen diesen liegenden, grün durchlenchtenden belleren Zone. Die Krystalle sind vielfach mit einander verwachsen.

Das Schweinfurter Grün ist eine Doppelverbindung von Cupriacetat und Cuprimetarsonit. Seine Zusammensetzung wird durch den Ausdruck Cu(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> + 8Cu(AsO<sub>2</sub>)<sub>3</sub> oder (Cu)<sub>4</sub>. CH<sub>6</sub>CO<sub>4</sub>. (AsO<sub>2</sub>)<sub>4</sub> wiedergegeben. Es enthält etwa 83 Proc. Kupferoxyd, 56 Proc.

Arsenigsaure-Anhydrid, 8 Proc. Essigsaure und 8 Proc. Wasser. Es löst sich sowohl in starken Mineralsäuren als auch in Ammoniak auf und unterscheidet sich vom Schkenzschen Griin dadurch, dass es, im einseitig geschlossenen Glasrohr erhitzt, das widerlich

ricchenda Kakodyl 15. S. 401) entwickelt.

Es wird sowohl als Ocifarbenaustrich als auch als Wasserfarbe verwendet, doch ist seine Verwandung zur zeit gesetzlich beschränkt. In Nord-Amerika bildet es einen bedeutenden Produktions- und Haudelsartikel. Es wird dort unter dem Namen "Paris green" zum Bestronen der Kartoffelfelder und anderer Felder gegen den Colorado-Käfer (Doruphora decembineata) verwendet. Es kommt aber zu diesem Zwecke nur stark mit Gips vermengt in den Handel.

VI. + Cuprum phosphoricum. Cupriphosphat. Phosphorsanres Kapferoxyd.

CullPop Moi. Gew. = 159.

Dieses Salz entsteht, wenn man eine Lösung von 10 Th. krystall. Kupfersulfat in 50 Th. Wasser zu einer Lösung (nicht umgekehrt!) von 14,5 Th. krystall. Dinatriumphosphat (Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub> + 12H<sub>2</sub>O) in 100 Th. Wasser zusetzt. Der Niederschlag wird ausgewaschen und auf porösen Unterlagen an der Luft getrocknet.

Blaugranes Palver, welches beim Kochen mit Wasser zum Theil in basisches Kupferphosphat übergeht; unlöslich in Wasser, löslich in Säuren und in Ammoniak, durch

Kalilauge wird es in der Hitze vollständig zersetzt.

Es wurde neuerdings von Lurox innerlich und in subkutanen Injektionen bei beginnender Phthise empfohlen. Dosis 0,003-0,03 g mehrmals täglich. Es werden Einspritzungen mit einer Mischung (!) folgender zwei Lösungen gemacht: I) Natrii phosphorici crystallisati 5,0, Aquae 30,0, Glycerini 30,0. II) Cupri acetici 1,0, Aquae 20,0, Glycerini 20,0. Auch giebt man es per os in Pillen, welche 0,01 g neutrales Kupferacetat und 0,05 g krystall. Natriumphosphat per Pille enthalten. In beiden Fällen wird also das Kupferphosphat ex tempore gebildet.

Eupferphosphatbriliae gegen den Getreiderost. 1) Nach Galloway: Kupfervitriol 60,0 g, Natriumphosphat 105,0 g, Wasser 15,2 Liter. 2) Nach Fairchild: Kupfervitriol 400,0 g, Natriumphosphat 700,0 g, Wasser 100 Liter.

VII. + Cuprum boricum. Cupriborat. Borsaures Kupferoxyd. CuB, Or. Mol. Gew. = 219. Man mischt Lüsungen von 16 Th. krystall. Kupfersulfat in 100 Th. Wasser und 24 Tb. krystall. Borax in 150 Th. Wasser, wäscht den blassgrünen Niederschlag mit kaltem Wasser ans, saugt auf porosen Unterlagen ab und trocknet zunächst bei gewöhnlicher Temperatur, erst zum Schloss in der Wärme.

Blaugrünes, krystallinisches Pulver, welches durch heisses Wasser in Borsäure und

basisches Kupferborat zerlegt wird.

Das geglühte Piäparat findet Verwendung in der Oel- und Porcollanmalerei.

Kupferberathrille nach Faiscente zur Bekämpfung der Blattfleckenkrankheit (Entomosporium maculatum): Kupfervitriol 400,0 g, Borax 430,0 g, Wasser 100 Liter.
Kupferborathrühe nach Gallowar. 1) Zur Fernhaltung des Rostes bei
Wintergetreide: Kupfervitriol 70,0 g, Borax 180,0 g, Wasser 100 Liter. 2) Für Sommergetreide: Kupfervitriol 400,0 g, Borax 430,0 g, Wasser 100 Liter.

Vill. † Cuprum benzoïcum. Cupribenzoat. Benzoësaures Kupferoxyd.  $(C_0H_0CO_c)_0$ . Cu + 2 H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 341. Man fällt eine wässerige Lösung von 10 Th. krystall, Kunfersulfat in 100 Th. Wasser mit einer wässerigen Lösung von 13 Th. Natriumbenzoat in 50 Th. Wasser, wäscht den Niederschlag aus, saugt ihn ab und trocknet ihn an der Luft.

Hellblaues Pulver, wenig löslich in kaltem Wasser, reichlicher löslich in heissem

Wasser.

IX. + Cuprum salicylicum. Cuprisalicylat. Salicylsaures Kupferoxyd. (C. H.O.), Cu - 4 H.O. Mol. Gew. = 409. Man stellt zunächst durch Neutralisiren von 276 Th. Salicylsäure mit 200 Th. Baryumkarbonat das Baryumsalicylat dar. Alsdann setzt man eine wässerige Lösung von 10 Th. Baryumsalicylat mit einer zweiten wässerigen

Lösung von 5,8 Th. krystall. Kupfersulfat bei 60°C. um. Aus dem Filtrat scheidet sich das Kupfersalicylat in blaugrünen Nadeln ab. Schwerlöslich in kaltem Wasser,

X. † Cuprum olejnicum. Oelsaures Kupfer. (C15 H33 O2), Cu. Mol. Gew. = 625. Man fällt eine warme Lösung von 20 Th. medicinischer Seife in 500 Th. Wasser mit einer warmen Lösung von 20 Th. Kupfersulfat in 500 Th. Wasser, wäscht den Niederschlag mit Wasser und trocknet ihn bei gelinder Wärme.

Grünblaues körniges Pulver, löslich in Aether. In Form von Salben 1-2,0:10.0 Fett etc. als Antisepticum bei indolenten Geschwüren und üppigen Granulationen.

XI. † Cuprum sulfocarbolicum. Cupri-Aseptol. Sulfokarbolsaures Kupfer. Paraphenolsulfosaures Kupfer. [CoH4(OH)SOals. Cu+5H2O. Mol. Gew. = 499.

Darstellung. 10 Th. Phenol and 10 Th. kone. Schwefelsling werden in einem Kolben solange auf 90-95°C. erhitzt, bis eine gezogene Probe in Wasser klar löslich ist. Man verdilnat darauf mit etwa 250 Th. Wasser und fügt nach und nach Baryumkarbonat erst in der Külte, dann unter Erwärmen hinzu, bis die Flüssigkeit neutralisirt ist. Man kocht auf, filtrirt und wäscht den Filterrückstand mit heissem Wasser nach. Die vereinigten Filtrate versetzt man in der Hitze mit einer Auflösung von 13,2 Th. krystall. Kupfersulfat, lässt beiss absetzen, filtrirt vom gebildeten Baryumsulfat ab und dampft die Lösung zur Krystallisation ab.

Eigenschaften. Grüne rhombische Prismen oder hellgrüne Nadeln, löslich in Wasser und in Alkohel. Die wässerige Lösung wird durch überschüssiges Ammoniak tiefblau gefärbt; mit Ferrichlorid giebt sie eine violette Färbung.

Die wässerige Lösung (1 = 20) werde durch verdünnte Schwefelsäure nicht getrübt (Baryumsalz) und muss nach vollständiger Ausfällung mit Schwefelwasserstoff ein Filtrat geben, welches beim Verdampfen keinen fenerbeständigen Rückstand hinterlässt. 100 Th. des Salzes hinterlassen beim Glühen unter Ansenchtung mit Salpetersäure = 15,86 Proc. Kupferoxyd.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Aeusserlich als Antisepticum in gleicher Weise wie Zincum sulfocarbolicum: Zu Verbänden und Umschlägen 1:100,0 bis 200,0 Wasser, zu Injektionen in die Urethra und Vagina 0,5-1,0:200,0 bei Gonorrhoe und Blenorrhagie. Auch wird seine blutstillende Wirkung gerühmt.

Cupratin-Filkers. Man lässt 100 Th. Eiereiweiss in Wasser quellen, fügt soviel Natronlange zu, als eben nothwendig ist, das Natriumalbuminat herzustellen, und vermischt in der Wärme mit einer Lösung von 32 Th. Kupfersulfat. Man wäscht mit Wasser aus, saugt ab und trocknet.

Dunkelbraune, krümelige und pulverisirbare Masse, rund 6,4 Prou. metallisches Kupfer enthaltend. Fast unlöslich in Wasser; durch Natronlauge erfolgt Auflösung. Durch Neutralisation mit Säuren wird es aus dieser Lösung wieder gefällt, ein Ueberschuss von Säure wirkt wieder auflösend. Aus den Lösungen wird durch Schwefelwasserstoff kein Schwefelkupfer gefällt. Das Cupratin ist nach Fillenna ungiftig.

Cuprum resinicum, Kupferresinat. Zur Behandlung von Hufknorpelfisteln empfiehlt Lionienes ein Kupferresinat genanntes Präparat, welches er wie folgt darstellt:

Man bereitet eine Auflösung von 1 Th. Kupfersulfat in 20 Th. Wasser, bringt diese zum Kochen und setzt 2 Th. Colophonium hinzu. Das Herz schmilzt und bleibt auf der Oberfäche der Flüssigkeit. Das Gauze wird nun etwa 40 Minuten lang mit einem Glasstabe umgerührt, bis das Harz eine ausgesprochen grüne Farbe angenommen hat. Nach dem Erkatten ist das Kupferresinat ein brüchiger, in Wasser unlöslicher, in Alkohol löslicher Körper.

Zur Verwendung gelangt es, indem man es in Seifenspiritus oder besser noch in einer Lösung von Schmierseife in Amylalkohol auflöst. Eine Lösung von 5 Th. Schmierseife in 5 Th. Amylalkohol löst 3 Th. Kupferresinat auf. Diese Lösung ist klar, schön grün gefärbt, in jedem Verhältnisse mit Wasser mischbar,

### Curare.

†† Curare (Ergäuzb.). Curara. Urari. Venenum Americanum. — Curare. Pfeilgift. Tiennas-Gift. — Curare. Ourari. Wonrali. Woorara (Gall.).

Carare ist ein seit dem Ende des 16. Jahrhunderts in Europa bekanntes Pfeilgift der Indianer im nürdlichen und Ustlichen Theile Südamerikas. Von den zahlreichen, theilweise unbekannten oder wenig bekannten Bestandtheilen, die auch lokal verschieden sind, sind die wichtigsten eine Anzahl Strychnos-Arten, und zwar verwendet man Strychnos Castelnaea Weddel am oberen Amazonas, Strychnos Crevauxii G. Planchon in Cayenne, Strychnos toxifera Benth. zwischen Orinoko und Essequibo bis zum Rio negro und Strychnos Gubleri G. Planchon neben dem soeben genannten in Britisch-Guyana. — Das Curare kommt in Bambusröhren, Calebassen und Töpfen in den Handelund wie wir aus den Arbeiten Böhms wissen, sind diese Sorten auch nach den Bestandtheilen verschieden:

- 1) Curare in Bambusrühren, Tubocurare. Es wird angeblich am Amazonas gemacht und gelangt über Para in den Handel (daber Paraeurare). Es enthült an Alkaloiden: Curin C<sub>18</sub>H<sub>19</sub>NO<sub>4</sub>, glänzende vierseitige Prismen, Schmelzpunkt 161°C., mit Vanadinschwefelsäure wird es schwarz, dann am Rande dunkelblau, endlich hellzwiebelroth, Metaphosphorsäure giebt eine starke weisse Fällung. Tubocurarin C<sub>19</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>, hellröthlich-gelb, amorph, mit Vanadinschwefelsäure wird es schwarz, nach einigen Minuten zwiebelroth, gieht mit Metaphosphorsäure einen gelblich-weissen Niederschlag. Im Curare enthalteue Krystalle sind Quercit. Curin bewirkt bei Warmblütern Abnahme des Blutdruckes und führt zur Herzlähmung, Tubocurarin ist ein Gift der Nervenendigungen und bewirkt allgemeine Gefüsslähmung.
- 2) Calebassencurare. Der wichtigste seiner Bestandtheile ist Strychnos toxifera Benth. Es enthält an Alkaloiden Curarin C<sub>10</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O; mit Vanadinschwefelsäure wird es dunkelveilchenblau, beim Unterschichten der verdünnten, wüsserigen Lösung des Chlorids mit koncentrirter Schwefelsäure eutsteht an der Berührungsfläche eine purpurviolette Fdrbung, Salpetersäure fürbt vorübergebend blutroth, Metaphosphorsäure erzeugt erst nach längerer Zeit einen schwachen, flockigen Niederschlag. Ferner enthält es einen dem Curin übnlichen Bestandtheil. Das Curarin wirkt lähmend.
- 3) Topfenrare. Als wichtigster seiner Bestandtheile ist Strychnos Castelnaca Weddel anzunehmen. Es enthält an Alkaloiden: Protocurin C<sub>20</sub>H<sub>23</sub>NO<sub>2</sub>, dasselbe giebt mit Metaphosphorsäure eine sehr voluminöse, weisse Fällung, Protocuridin C<sub>10</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub>, krystallisirt in Form farbloser, prismatischer Krystalle, Schwelzpunkt 274—276° C., giebt mit Metaphosphorsäure eine starke, weisse Fällung, Protocurarin C<sub>10</sub>H<sub>26</sub>NO<sub>2</sub>, mit konc. Schwefelsäure und Kaliumbichromat wird es violett, mit Vanadiaschwefelsäure rothviolett, mit Salpetersäure kirschroth, Metaphosphorsäure bewirkt eine voluminöse gelbe Fällung. Protocurin wirkt deutlich, aber schwach lähmend. Protocuridin ist ungiftig, Protocurarin wirkt wie Curarin, aber heftiger.

Die Curare sind mehr oder weniger braune, harte (in den Gefüssen zuweilen noch weiche) Extrakte, die sich in Wasser und Alkohol unvollständig lösen und in der wüsserigen Lösung mit Alkaloidreagentien deutliche Fällungen erzeugen.

Aufbewahrung. Sehr vorsichtig und in dicht verschlossenen Gläsern. Trocken aufbewahrt hält sieh Curare unverändert; dagegen sind wässerige Lösungen nicht haltbar.

Wirkung und Anwendung. Curare wirkt nur, wenn es direkt in das Blui gelangt, also subkutan, dagegen nicht vom Magen aus, was darin seinen Grund hat, dass es langsam resorbirt und sehr schnell wieder ausgeschieden wird. Die Wirkung ist eine lähmende, aber wie aus dem Vorstehenden hervorgeht, eine bei den einzelnen Sorten qualitativ und quantitativ verschiedene. Der Tod tritt ein durch Erstickung. Als Gegengift wird Coffein empfohlen.

Man hat es empfohlen bei Tetanus, Hydrophobie, als Gegengift bei Strychniuvergiftungen, bei Epilepsie etc., doch ist die Verwendung eine geringe geblieben, da die Wirkung bei der verschiedenen Beschaffenheit eine zu unsichere ist. Der Arzt hat daher bei der Dosirung sehr grosse Vorsicht anzuwenden. - Zu subkutanen Injektionen verwendet man eine 1 proc. wässerige Lösung ev. unter Zusatz von etwas Glycerin. Die Lösungen sind zu filtriren. Die innere Darreichung ist zweckles, doch normirt Erganzb. die hochste Einzelgabe auf 0,02 g, die grösste Tagesgabe auf 0,06. Man benutzt das Curare in den physiologischen Laboratorien, um Thiere für Vivisektionen gefühllos zu machen.

†† Curarin. Curarinum. Die früher unter diesem Namen bergestellten Stoffe waren nurein, Gemenge und von sehr wechselnder Beschaffenhoit, je nach der Methodo der Darstellung und der Curaresorte von der man ausgegangen war. Ein gegenwärtig von E. MERCK in den Handel gebrachtes Curarin, frei von Curin, nach Böhm, soll die mit der oben angegebenen nicht übereinstimmende Zusammensetzung C18H35N (?) haben. Es bildet ein zerfliessliches, braunes, in Wasser und Alkohol lösliches Pulver. Dosia für die Injektion 0,001-0,005,

## Curcuma.

Gattung der Zingiberneene - Hedychleae.

I. Curcuma longa L. Heimisch in Stidasien, aber im wilden Zustande nicht bekannt, kultivirt in Indien, China, im Archipel, Afrika und Westindien.

Verwendung findet das Rhizom: Rhizoma Curcumae (Ergünzb.). Radix Curcomae. - Kurkuma. Gelber Ingber. Gelb- oder Gilbwurzel. Gelbsuchtwurzel. Gurkemey. Turmerikwurzel. - Curcuma long et rond (Gall.). Sonchet des Indes.

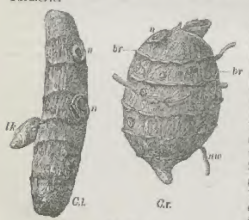


Fig. 234. Langes and rundes Curcumsrhisom.

Beschreibung. Die Pilanze hat sin randlich-birnenförmiges Rhizom mit kurzen, ringsumlanfenden, munschettenförmigen Niederblättern, aus deren Achseln sich schief nach abwärts gerichtete Rhizomzweige entwickeln, die ebenfalls Niederblätter tragen, aus deren Achsel sieh wieder Zweige entwickeln konnen. Diese aus dem Rhizom entatchenden Zweige entwickeln sich zuweilen weiter, indem an der Spitze eines Zweiges eine Knospe zur Entwicklung gelangt. Gewöhnlich geschieht aber die Weiterentwicklung der Pflanzen durch ein ebenfalls knolliges Rhizom, das mit dem ersten zunächst durch einen kurzen Ast vereinigt bleibt. Vom Rhizom and seinen Aesten entspringen Wurzeln, die,

zuweilen anschwellend, zu Reservestoffbehältern werden können.

Man unterscheidet im Handel zwei Formen der Droge: 1) Cureuma longs, von den Rhizumzweigen gebildet, etwa fingerlang, 8-12 mm diek, runzeitg, nadentlich geringelt, einfach oder mit kurzen Aesten, oder mit den Narben, wo diese abgebrochen sind. Die gegenwärtig am meisten vorkommende Sorte Fig. 234 C. L.). 2) Curenma rotunda (früher von einer anderen Pflanze abgeleitet), die Rhizome, die noch nicht geblüht haben; sie sind ei- oder birnenförmig, bis 40 mm lang, bis 30 mm dick, ebenfalls quergeringelt, mit Narben und Resten der Wurzeln (Fig. 284 C.r.). Oft, nm das Trocknen zu erleichtern, zerCarcuma, 1007

schnitten. Beide Sorten sind innen wachsglänzend, rothgelb, auf dem geglätteten Querschnitt punktirt, die Rinde vom Centraleylinder durch eine dunkle Linie getrennt.

Der Querschnitt lässt unter dem Mikroskop die Epidermis erkeunen, die einzellige Haare und Spältöffnungen hat, innerhalb derselben einige Schichten Parenchym, deren Wände verkorkt sind, und dann den Kork, 5-10 Zellreihen stark. Das dann folgende Parenchym enthält reichlich Stärkemehl, welches, da die Droge gebrüht wurde, verkleistert ist. Wo die Stärkekörnehen zu erkennen sind, sind sie 15-45 µ gross, scheibenförmig, im Umriss sackartig, rhombisch, mit dem Kern im verschmälerten Ende. Zahlreiche Zellen der Parenchyms sind zu Sekretzellen umgewandelt, die Farbstoff und ätherisches Oel enthalten, in der Droge aber blufig leer sind, da der Inhalt in das Parenchym

ausgetreten ist. Ausserdem im Parenchym hier und da kleine Krystalle von Calciumoxalat. Die "Rlude" ist vom Gefässcylinder durch die Endodermis getreunt, deren Zellen tangential gestreckt und verkorkt sind. Die Gefässbündal sind kollateral mit einigen Abweichungen.

Im Pulver fallen die durch Cureumin gelbgefärbten Ballen verkleisterter Störke aus dem Parenchym besonders auf.

Gesehmack feurig gewürzhaft, etwas bitter.

Bestandtheile. 1/3 - 1/3 Proc.

Curcumin (vergl. unten), Fett, 5,0 bis 5,5 Proc. ätherisches Oel, 7,9 Asche. Das Atherische Oel (Oleum Cur-

Fig. 235. Querschultt durch das Curcumarhizom,

oumae) ist orangegelb, etwas fluoreseirend, spec. Gew. 0,942. Löst sich in ½-1 Vol. Alkohol (90 proc.) klar auf, weiterer Zusatz von Alkohol trübt die Lösung. Es enthält einen Alkohol Turmerol C10 H20 und Phellandren.

Anwendung. Früher als Magenmittel und bei Gelbsucht ("similia similibus") angewendet, dient Kurkuma jetzt nur noch als Färbemittel, seltener als Gewürz. Man benutzt zum Gelbfärben weingeistiger Flüssigkeiten die Tinktur, für Oele und Salben das weingeistige Extrakt. In Indien wird die Droge reichlich als Gewürz benutzt, sie ist ein Bestandtheil des zum Würzen des Reis benutzten Currypulvers.

Das Kurkumapulver des Handels ist mikroskepisch auf fremde Stärkemehle (8. 297) und durch die Aschebestiumung auf mineralische Verfälschungen zu untersuchen.

Aufbewahrung. Vor Licht und Ammoniakdämpfen geschützt. (Das Gleiche gilt für alle Kurkumapräparate.)

Das Kurkumapulver findet häufig Verwendung zum Verfälschen anderer gelber Pulver, z. B. Crocus, Rhabarber. Die Auffindung dieser Verfalschung wird durch den Nachweis des Cureumins sehr erleichtert.

Tinctura Curcamae. Kurkumatinktur. Turmerio Tincture. a. Zum Farben. 1 Th. grob gepulverte Kurkuma zieht man mit 5 Th. Weingeist (90 proc.) sus. b. Zur Bereitung von Kurkumapapier. U-St. Karkuma igrob gepulvert and von dem feinen Staube durch Absiehen bufreit) wäscht man so lange mit kleinen Mengen destillten Wassers aus, als dieses noch gefärbt abläuft. Man trocknet den Kackstand im Dunkeln aus, digeriet ihn dann mit seinem 6 fachen Gewicht Weingeist (91 proc.) und filtrict.

Nach Distrance wird diese Tiekter mit der zehnfachen Menge verdünnten Weingeists (4 Alkohol, 5 Wasser) vermischt und giebt dann ein Reagenspapier von hober Empfindlichkeit.

Extractum Curcumae spirituosum. Mittelfein gepulverte Kurkuma erschöpft man im Perkolator mit Weingeist und verdunstet den Auszug zu einem dünnen Extrakt.

#### Curry-Powder (Diet.). Rp. Rhizomat. Curcumae

30,0 Piperis albi 20,0 Fructus Pimentae (Amomi) 10,0 Seminis Sinapis decleati 10,0 Fructus Carvi 5,0 Fructus Corlandri 2.5 Fructus Capsici 2,5.

Mit Essig geschüttelt giebt diese Mischung einen Erzatz für die sog. Worcestersbire-Samon,

### Olsum Curcumae (Buchh.).

Rp. 1. Orellanne 2 Rbiz, Curcumse 8. Olei Olivarum seu Amehidis 1000,0 Man trocknet I völlig aus, verreibt mit 2, dann beide mit 5, erhitzt einige Stunden im Wasserbade, presat warm u. filtrirt.

Pulvis thectories viridis,

Rp. Indict subt. puly, Rhizom, Curcumae subt. plv. 10,0. Zum Färben von Fetten.

Curcuminum, Curcumin, Curcumagelb C14H11O4.

Darstellung. Das zerkleinerte Rhizom wird vom ätherischen Oel befreit, mit heissem Wasser gewaschen und getrocknet. Dann zieht man mit reichlichen Mengen siedenden Benzols aus. Beim Erkalten scheidet sich rohes Curcumin in Krusten ab. Diese löst man in Weingeist, fällt mit neutralem und so viel basischem Bleiacetat aus, dass die Flüssigkeit schwach sauer reagirt. Den Niederschlag von Bleieureumin wäscht man mit Weingeist, zerlegt ihn unter Wasser mit Schwefelwasserstoff, entzieht dem abfiltrirten Schwefelblei das Curcumin mit kochendem Alkohol und lässt verdunsten.

Eigenschaften. Anscheinend orthorhombische Prismen, die bei 1650 C. schmelzen Leicht löslich in Aether und Weingeist, weniger leicht löslich in Benzol. Koncentrirte Mineralsauren lösen es in geringer Menge mit karmoisinrother Farbe, wasserige Alkelien leicht und mit lebhaft rothbrauner Farbe; das mit Curcumin getränkte Papier wird mit Alkalien brannroth, nach dem Trocknen violett, Verdünnte Säuren stellen die gelbe Farbe wieder her. Borsäure erzeugt eine nur beim Trocknen hervortretende orangerothe Farbe, die durch verdünnte Alkalien in Blau verwandelt wird. Erhitzt man eine alkalische Lösung von Borsäure-Curcumin mit Mineralsäuren, so scheidet sieh beim Erkalten Rosocyanin in Form eines körnigen Körpers ab, der sich in Alkohol mit rother Farbe löst, die durch Alkalien lasurblan wird.

II. Curcuma aromatica Salisbury ) (Blockzittwer, Rhiz. Cassumunar), liefert in Cochinchina ein wahrscheinlich auch Curcumin enthaltendes Rhizom, des man wie I. serwendet. Ebenso scheint das Rhizom von Curcuma caesia Roxb. Curcumin gu enthalten.

III. Curcuma Zedoaria Rosc. fiefert Rhizoma Zedoariae (vergl. dort).

IV. Curcuma angustifolia Roxb. liefert ostladisches Arrowroot (vargl. 8, 297).

## Cydonia.

Gattung der Rosacene - Pomoidene - Pomarine.

Cydonia vulgaris Pers. Wahrscheinlich im Orient und in Sudearopa heimisch, durch die Kultur verbreitet. Verwendung finden die Früchte und die Samen:

Fructus Cydoniae. Poma Cydoniae. Quitten. Fruit de coing (Gall.). - Semen Cydoniae (Austr. Ergünzb. Helv.). - Quittensamen. Quittenkerne. Quitten- oder Schleimkörner. - Semence de coing (Gall.). Pépins de coing. - Quince kernels.

Beschreibung. Die grosse, gelbe, anfangs wollig behaarte, spitter kahle Frucht ist bald von apfelförmiger, bald von birnenförmiger Gestalt (var.: maliformis Mill, Apfelquitte, var.: oblonga Mill. Birnquitte), sie ist von dem vergrösserten, laubig gewordenen Kelch gekrönt und enthält in jedem der 5 Fächer 6-15 (oder mehr) Samen. Die Frucht ist von starkem, angenehm-aromatischem Gerneh und herbem, saurem Geschmack.

Die Samen sind bis 10 mm lang, brann, von Gestalt der Apfelkerne, aber durch gegenseitigen Druck in der Frucht oft etwas verkrimmt, meist zu mehreren mit einander oberflächlich verklebt. Die branne, ziemlich sprode Samenschale umschliesst ein schmales Endosperm und den Embryo mit zwei dicken, plan-konvexen Kotyledonen. Die Epidermiszellen der Samenschale enthalten reichlich Schleim, der in Form von Verdickungen

<sup>1)</sup> Gall, fibrt als Stammpflanze der Zédoaire ronde Ourcuma aromatica Rose, an, welche Art nach dem Index Kewensis gar nicht existirt.

der Aussenwand und der Seitenwände entsteht, und welcher 20 Proc. der Samen betragen kann, Die Samen enthalten etwas Amygdalin und Emulein. Die Asche der Samen enthält 42 Proc. Phosphorshure.

Verfülschungen. Als solche werden Apfel- und Birnensamen genaunt, die grosser, glinzendbraun, nicht miteinander verklebt sind. Sie geben wenig oder keinen Schleim. Ferner sollen die Samen mit Rosinenkernen verfälscht werden. Vor einigen Jahren kamen die Früchte einer Xylopia (Anonaceae), die zweisamig und von schaff aromatischem Geschmack sind, als Semen Cydoniae in den Handel.

Aufbewahrung. Die im Herbst gesammelten Samen werden, scharl getrocknet, in Blech- oder Glasgefüssen an einem trockenen Orte aufbewahrt. Sie kommen ans Sudrussland, Teneriffa und vom Kap in den Handel. Die russischen Samen gelten als besonders schleimreich.

Anwendung. Die Samen dienen nur zur Bereitung des Schleimes, der als Zusatz zu Angenwässern, als kosmetisches Mittel zum Befestigen der Haare benutzt wird. Die ganze Frucht wird entweder getrocknet, oder in Zucker eingemacht.

Mucilago Cydoniae. Mucago de semine Cydoniae. Quittenschleim. Mucilago de semence de coing. 1 Th. Quittensamen schüttelt man in einer Flasche mit 50 Th. Rosenwasser (Ergänzb.) oder 50 Th. Wasser (Helv.), oder 25 Th. Wasser (Austr.), und seiht nach 1/2 Stunde ohne zu pressen durch. Gall. lässt 1 Th. Samen mit 10 Th. warmem Wasser 6 Stunden ausziehen und auspressen. Nur im Bedarfsfalle zu bereiten. Mucilago Cydoniae sieca. Mucilage dasséché de semence de coing (Gall.). Aus 1 Th. Quittensamen und 15 Th. destill. Wasser durch 12 stündige Maceration und Eintrocknen der Seihflüssigkeit in flachen Schalen bei höchstens 50° C. Ausbeute 10 Proc. Es entspricht also 0,1 g dieses trocknen Präparates 1 g Quittensamen und giebt mit den oben angagehenen Gewichtsmengen Wasser sogleich einen Schleim.

Die Ausbeute wird erhöht (auf 12-15 Proc.) und das Verfahren beschleunigt, wenn man 1 Th. Samen zuerst mit 10, dann mit 5 Th. Wasser behandelt, die Flüssigkeit mit 10 Th. warmen Weingeist mischt, und nun die sich trennende untere Schieht eintrocknet.

10 Th. warmem Weingeist mischt, und nun die sich trennende untere Schicht eintrocknet.

Sirupus de fructa Cydeniae. Sirop do coing (Gall.) wird wie Sirupus Cerasi

(S. 697) bereitet.

Succus e fructu Cydoniae. Suo de Coing (Gall.). Aus noch nicht völlig reifen, zu einem Mus zerriebenen Früchten durch Pressen, Gihrenlassen und Filtriren - wie Succus Cerasi.

Oulttenessenz (nach Weinedel.) Die Schalen von 25 reifen Quitten werden fein zerschnitten und mit 500,0 Wasser in eine Retorte oder Kolben gebracht, nach zwei Stunden giebt man 300,0 Spiritus dazu, de-tillirt langsam 500,0 ab und fügt 0,05 Kumarin, 0,01 Vanillin, 25,0 Bittermandelwasser, 5 Tropfen Citronenel, 2 Tropfen Citronellel, 8 Tropfen Safrantinktur hinzu.

Quittenlikör (nach Allenstein). Ausgelesene Quitten werden zerrieben, mehrere Tage kühl gestellt, gelinde durch Flanell gepresst, die Kelatur aufgekocht. I Liter des erkalteten Saftes lässt man mit 1 Liter Franzbranntwein, 20 g hittern Mandeln, 10 g Zimmt, 4 g Nelken, 400 g Zucker, 3 Wochen digeriren. Man filtrirt und bewahrt im Kühlen auf. Pilocarpin oder Dr. Kentl's Ticktur gegen Haurieiden besteht aus I Quittenschlein, II einem durch Oel und Schleim gebundenen Gemisch von Kohle, Schwefel und

Salpeter.

# Cynoglossum.

Gattung der Borraginaceae - Borraginoideae - Cynoglosseae.

Cynoglossum officinale L. Hundszunge, Venusfinger, Liebauglein, verbreitet durch das gemässigte Europa und Sibirien, sowie in den gemässigten Staaten Nordamerikas. Verwendet wird noch hier und da in der Volksmediein das Krant und die Wurzel.

Das Kraut (Herba Cynoglossi) besteht aus dem blühenden rauhhanigen Stengel mit den ebenfalls rauhhaarigen Blattern, von denen die unteren gestielt, elliptisch, die oberen sitzend oder stengelumfassend und lanzettlich sind. Die Blüthen sind briunlichroth, selten weisslich.

Die Wurzel (Radlx Cynoglossi) ist bis 30 cm lang, 2-2,5 cm dick, tief längsrunzelig, aussen braun, innen mit weisser, lückiger Rinde und bräunlichem Helz. Sie hat cinen faden, etwas schleimigen Geschmack und wie das Kraut einen unangenehmen Gerach. Gall, hat die Wurzelrinde Ecorce de la racine de cynoglosse aufgenommen.

Bestundtheile. Die Pflanze enthält ein amorphes Alkaloid Cynoglossin, das mit Salzsaure lila wird.

Anwendung. Beide Drogen fanden früher als schmerzlindernde Mittel innerlich und ausserlich Verwendung. Das Alkaloid wirkt zuerst excitirend, dann beruhigend. Das Kraut soll Ratten und Mäuse vertreiben.

Pfinlae cum Cynoglosso (Gall.), Massa pilulocum sedantium, Pilulas Opil compositae. Pilules de cynoglosac opiacéus. Pliules de cynoglosas. Rp. Cort. rad, Cynoglosal Extract Opli Semiu. Hyoscyami aa 10,0

Myrrbse Olltani 12,0 Crock Castorel 85 4,0 Mettiti simplicia 85,0

£ pllul. à 0,3 g. In jeder Pille 0,02 g Extr. Opli.

## Cytisinum.

++ Cytisinum. Freies Cytisin. Cytisin. Baptitoxin. Sophorin. Ulexin. C. H. N.O. Mol. Gew. = 190. Dieses zu etwa 1,5 Proc. in den reifen Samen des Goldregens (Cytisus Laburnum L.) enthaltene Alkaloid hat sich als identisch erwiesen mit dem Baptitoxia aus der Wurzel von Baptisia tinctoria R. Br., dem in verschiedenen Sophora-Arten vorkommenden Sophorin und dem aus dem Samen von Ulex europaeus L. dargestellten Ulexin,

Darstellung. 1) Die gepulverten reifen Samen des Goldregens werden im Perkolator mit essigsaurehaltigem Alkohol von 60 Proc. ausgezogen. Nach Entferaung des Alkohols durch Destillation wird der Rückstand mit Wasser aufgenommen und filtrirt, Das Filtrat wird zur Entfernung von Farbstoffen etc. mit Bleisectat gefüllt. Das Filtrat hiervon wird mit Kalilauge alkalisch gemacht und mit Chloroform ausgeschüttelt. Das nach dem Verdunsten des Chloroforms hinterbleibende Cytisin ist aus absolutem Alkohol oder aus siedendem Ligroïn umzukrystallisiren.

Elgenschuften. Aus absolutem Alkohol krystallisirt farblose, prismatische Krystalle, bei 152-153°C. schmelzend. Sie sind geruchles, etwas hygroskopisch, von alkalischer Reaktion und können bei vorsichtigem Erhitzen ohne Zersetzung sublimirt werden. In Alkohol, Wasser, Chloroform, Essigäther sind sie leicht löslich, schwieriger in Acther, Benzol, Amylalkohol. Es verbindet sieh mit Süuren zu Salzen und fungirt bei der Salzbildung meist als einsäurige Base, obgleich es streng genommen eine zweislurige Base ist und in der That auch mit 2 Acquivalenten Saure Salze eingeht. Als charakteristische Reaktion giebt v. d. Morn folgende an: Uebergiesst man das freie Alkaloid oder eines seiner Salze mit der Lösung eines Ferrisalzes, so entsteht eine rothe Färbung. Fügt man zu diesem roth getärbten Cytisin einige Tropfen Wasserstoffsuperoxyd, so verschwindet die Farbe, um alsdann bei gelinder (!) Erwärmung auf dem Wasserbade sich in Blau zu verwandeln. Die Reaktion gelingt nach Garter am besten, wenn man auf 7,7 mg Cytisin 0,2 com Ferrichloridiösung von 5 Proc. FeCl, und 2-5 cem Wasserstoffsuperoxydlösung von 0,5 Proc. anwendet. Es sollen sich so noch 0,00005 g Cytisin nachweisen lassen.

Die Lösungen des Cytisins nud seiner Salze lenken die Ebene des polarisirten Lichtes stark nach links ab.

†† Cytisinum altricum. Cytisinnitrat. Salpetersaures Cytisia. CuHuNO.

HNO<sub>3</sub> + H.O. = 271. Zur Darstellung werden 10 Th. freies Cytisin in 20-30 ccm Wasser gelöst und mit (13,8 Th.) Salpeterskure von 25 Proc. genan neutralisirt. Beim Verduusten der Lösung über Calciumchlorid oder Aetzkalk oder Schwefelsäure erhält man wohl ausgebildete KryDiammar. 1011

stalle. Zur Reinigung kann man die Krystalle in verdünntem Alkohol auflösen; durch

Ueberschichten der Lösung mit Acther erhält man schöne Nadeln oder Blättehen.
Farblöse oder sehwach gelbliche Nadeln eder Blättehen, in Wasser leicht löslich.
Die wässerige Lösung resgirt schwach sauer. Leicht löslich in verdünntem Alkohol, schwer löslich in absolutem Alkohol und in Amylalkohol, unlöslich in Aether. Bei 100—110° C. werden die Krystelle wasserfrei und alsdann undurchsichtig.

Aufbewahrung, Sehr vorsichtig.

Anwendung. Nach Marné wirkt es auf das Rückenmark und die peripherischen motorischen Nerven und das respiratorische Centrum, welche zunächst erregt, dann gelähmt werden. Der Blutdruck wird enorm gesteigert ohne Beeinflossung des Herzens (Hosemann, Kobert). Kaarpelin hat günstige Erfolge durch subkutane Injektionen von 0,003-0,005 g Cytisinnitrat erzielt bei sog. paralytischer Migraine, bei welcher Erweiterung der Blutgefässe vorhanden ist. Abgeschlossene therapeutische Versuche liegen nicht vor, doch ist eine ausgedehntere therapeutische Verwendung nicht ausgeschlossen. Dosis †† Cytisinum hydrochlorienm. Cytisinchlorhydrat,  $C_{11}H_{14}N_4O$ .HCl $+H_4O$  = 244,5.

Das Salz fallt als amorphes Pulver aus, wenn man in die Lösung des Cytisins in Chloroform gasfarmige Salzsaure einleitet. Durch Umkrystallisiren des Salzes aus 90 procentigem Alkohol erhalt man schwach gelbliche Krystalle, die in Wasser leicht löslich sind.

Anwendung und Aufbewahrung wie bei dem Cytisinnitrat.

## Dammar.

Resina Dammar (Austr. Germ.). Resina Dammarae. - Dammar. Damar. Ost-Indisches Dammarharz, Steinharz, Katzenaugenharz, Dammar-puti. - Damar. Dammar.

Mit dem Namen "Dammar" (= Harz) bezeichnet man in Indien eine Anzahl von Harzen, die in erster Linie zur Beleuchtung, dann aber auch allen möglichen anderen technischen Zwecken dienen. Sie stammen von Pflanzen aus den Familien der Coniferae, Dipterocarpaceae und Burseraceae, und es kommen folgende Stammpflanzen in Betracht:

- 1) Agathis Dammara Rich, (syn.: Dammara orientalis Lamb., D. alba Rumph.), Familie der Coniferne - Pinoideae - Abietineae - Arancariinae.
- 2) Shorea selanica Blume und var. β latifolia Blume, Familie der Dipterocarpaceae.

3) Canarium rostratum Zippel, Familie der Burseracene.

Es ist nicht ausgeschlossen, dass ansser den genannten auch noch andere Brame Dammarharze liefern; für die ausser 1) von der Germ, genanuten Hopea mierantha Hooker und Hopea splendida de Vriese ist dies aber sehr zweiselhaft. Dasselbe gilt wohl für die von der Austr. aufgeführte Agathis Ioranthifolia Salish. Man hat nach C. Mellen angenommen, dass das meiste nach Europa kommende Dammarharz von der erstgenannten Art abstammt, wogegen Wiessen auf Grund von Untersuchungen an Ort und Stelle zeigt, dass das von dieser Pflanze gelieferte Harz der Kaurikopal (vergl. S. 959) ist, und dass das Dammarharz des europäischen Handels von einer Art der Gattung Hopea, Familie der Dipterocarpaceen abstammt.

Beschreibung. Es bildet gelblich-weisse, rundliche oder stalaktitenförmige, durchsichtige, gelblich-weisse Stücke oder unförmliche Klumpen von erheblicher Härte. Löslich in Aether, Chloroform, Schwefelkohlenstoff, wenig löslich in Alkohol. In Rosmarinol völlig löstich, in Terpentinöl zu 66 Proc. löslich. Es ist leicht zerreiblich, der Bruch muschelig. Sänrezahl 20-30. Spec. Gew. 1,04-1,12. Schmeizpunkt 120° C. Ammoniak trübt die alkoholische Lösung. Koncentrirte Schwefelsäure löst es mit rother Furbe. Der in Petrol-Ather unlösliche Theil fürbt sich mit Fronus's Reagens gelb bis gelbroth, mit Chloralhydrat schwach grun.

Bestandtheile. 23 Proc. Dammarolsänre C<sub>5,1</sub>H<sub>27</sub>(OH)COOH. 40 Proc. α-Dammar-Resen (Schmelzpunkt 65° C.) C<sub>11</sub>H<sub>17</sub>O. 22,5 Proc. β-Dammar-Resen (Schmelzpunkt 200° C.) C<sub>32</sub>H<sub>52</sub>O. Ferner in geringer Menge ein Bitterstoff und ätherisches Oel, Asche 0,1 bis 3,5 Proc.

Bestimmung der Säurezahl nach Dieterien: 1 g Dammar übergiesst man mit 50 ccm Benzin (spee. Gew. 0,7 bei 15° C.), fügt 10 ccm  $^{1}/_{2}$  N. alkoholische und 10 ccm  $^{1}/_{2}$  N. wässerige Kalilauge zu und lässt 24 Stunden verschlossen stohen. Man titrirt dann ohne Wasserzusatz mit  $^{1}/_{2}$  N. Schwefelsäure und Phenolphtalein zurück. Die Anzahl der gebundenen ccm Kalilauge  $\sim$  28 — Säurezahl.

Verfülschung des Dammarharzes mit hellem Kolophonium ist beobachtet worden. Zum Nachweis des letzteren werden 2 g des gepulverten Harzes mit 20 ccm Ammoniak (spec. Gew. 0,96) geschüttelt, nach halbstündigem Stehen ültrirt und das höchstens schwach opalisirende Filtrat mit Essigsäure übersättigt. Reines Dammar bleibt klar oder zeigt geringe Opalescenz, bei 5 Proc. Kolophonium scheiden sich einige Flocken ab, bei 10 Proc. entsteht eine starke Abscheidung, bei 20 Proc. eine Gallerte.

Anwendung. In der Pharmacie nur als Bestandtheil des Heitpilasters; sonst zur Bereitung von Lacken und Firnissen, die zum Ueberziehen von Karten und dergl. dienen sollen. Der aus dem natürlichen Harz gewonnene Dammarlack trocknet schwer und erweicht in der Wärme, er eignet sich daher nicht zum Lackiren von Gebrauchsgegenständen, die oft mit der Körperwärme in Berührung kommen, also nicht für Papierschilder an Standgefässen (vergl. unter Vernix Dammar) und auch nicht für Anstriche, auf die man sich später setzen soll.

Alabaster- oder Marmor-Imitation. Man überzieht den hetreffenden Gegenstand mit farblosem Dammarlack und bestreut mit Glasmehl, nach einem zweiten Lacküberzuge mit feingepulvertem Marienglase.

Bronce-Tinktur. 1) nach Stockmeier. 250 g feingeriebenes Dammarharz löst man in 11 Benzin oder Petroleumither in einer geräumigen Flasche, setzt 250 g Natronlauge (10 proc.) hinzu, schüttelt 10 Minuten, hebert die Harzlosung ab, prüft mit Lackmuspapier, entsäuert nöthigenfalls nochmals mit 250 g Lauge und stellt zum Klüren bei Seite. Die säurefreie Dammarlösung ist in möglichst gefällten, gut verschlossenen Flaschen aufzubewahren. Sie giebt mit 300-500 g Bronce eine nicht grün werdende flüssige Bronce. — 2) (Buchh.). 200 g Dammarharzpulver schmilzt man längere Zeit mit 60 g calcinirter Soda, pulvert nach dem Erkalten, löst in 800 g Beuzin und klürt durch Absetzenlassen. — 3) Dammarlack, Torpentinol je 45,0, Siccativ 10,0.

Perrücken-Klebwachs. Je 200,0 Dammar, gereinigtes Fichtenharz, Lärchenterpentin, 400,0 gelbes Wachs schmilzt man und fügt 0,5 Alkannin, je 10 Tropfen Bergamettel und Citronenel und 5 Tropfen Geraniumel hinzu (Dierenien).

Retouchirlack für Photographen. 1,0 Dammar, 5,0 helles Kolophonium löst man in 30,0 Terpentinol. Trocknet langeam.

Schilderlack, Cracav's, Weisser: 150 Zinkoxyd reibt man mit q. s. Terpentinol an, fügt 90 Dammarlack (1+2), 20 heisses Leinöl, 20 Kopaivabalsam, 5 Ricinusöl, 3 fein gepulverten Bleizucker hinzu. Recht dünn und 2—3 mal aufzutragen. Der Lack wird weder gelb noch spröde. Schwarze Schrift malt man darauf mittels Kieuruss, Kolophonium ää, Alkohol q. s., oder mittels Steinkohlentheer, den man mit q. s. Chloroform verdännt; rothe Schrift mittels Zinnober, Kolophonium ää, Alkohol q. s. Schwarzer: 5 Kienruss, 15 Dammarlack (1+2), 10 heisses Leinöl, 10 Kopaivabalsam, 2 Ricinusöl, 3-4 Bleizucker.

Vernix Dammar. Dammarlack. Einen nicht klebenden Lack erzielt man nur mit einem sorgfältig entwässerten Dammarharz. Entweder pulvert man dasselbe und trocknet es scharf aus; oder man schmilzt 40 Th. desselben vorsichtig über freiem Feuer, so dass keine Bräunung eintritt, zerstösst nach dem Erkalten und löst in soviel Terpentinöl, dass man 100 Th. Lack erhält. Oder man pulvert das Harz, verrührt es mit q. s. Terpentinöl zum dicken Brei, erhätzt bis zum Schmelzen und weiter so lango, bis das Schäumen aufhört, und setzt q. s. erwärmtes Terpentinöl (auf 1 Th. Harz 1—2 Th. Oel) zu. Diese Arbeit wird wegen ihrer Feuergefährlichkeit im Freien vorgenommen. Endlich lässt sich der Lack auch schoell und gefährles im Verdrängungswege herstellen. — Dammarlack nach Harp, für Blech- und Holzarbeiten, ist der vorige mit etwa 2,5 Proc. venetianischem Terpentin.

Ceratom ad harbam (Vom.). Bartwichse. Hp. Stealune Danumar Termbinthinae laricinas 50,0 Cerne flavue 84 125,0. Adiple suilli In Schnehtelu nuszugiessen.

Emplacirum adhaesivum Knapr. Rp. Resince Dammar 80,0 Olel Ollvarum prov. 20,0.

Man schmillst bel gelinder Warme.

Emplastrum adhaesivum Petropolitanum. Petersburger Hoftpflaster.

Rp. Resinse Dammar 60,0 10,0 Corne flavou 15,0 Olei Ollyarum Terebuthinge lariciuse 5.0. Man schmilet bet gellader Wärme und seiht durch.

Emplastrum Dammarae Dict. Dammarpliastor. 12.5

1. Resime Dammar 15,0 2. Corne flavac

8. Emplastri Lithargyri 65,0 4. Olei Tereblathiann Man schmillst 1 fiber froiven Fonor, fligt 2 hinzu, bringt los Dampfbad, setzt h und withrend des Erkaltens 4 Linzu.

> Emplatrum Dammarao compositum SCHWIMMER.

Rp. Emplastri Dammar 50,0 Unguenti Plumbi 26,0 Acidi salicylici 10,0 8.0 Kreesetl

Man schmitzt und gieset in Papierkapseln aus.

Negativ-Lack.

Rp. Resinue Dammar 100,0 15.0 Minutiches Benzin

Yernix Dammarae composita. Rp. Resinue Dammar 100,0 Resinne Copal 20,0.

Man pulvert, trocknet in der Wilrine vollständig, löst in Olei Terebinthinae 250,0 und fügt von letztereni q a zur Siropdicke zu,

Diphthericidum, Kaupastillen als Vorbengungsmittel gegen Diphtheric, bestehen sus Dammarharz, Guttapercha, Thymol, Natriumbenzoat und Saccharin (Thoms). Mattolein für Photographen: 40 Dammar, 20 Kopaivabalsam, 5 Elemi, 85 Terpentinöl.

## Datura.

Gattung der Solanaceae - Datureae.

I. Datura Stramonium L. Gegenwärtig durch ganz Europa, Asien, Afrika und Nordamerika verbreitet, ursprünglich vielleicht am Schwarzen und Kaspischen Meer Reimisch. Für den arzneilichen Gebrauch wird die Pflanze hier und dort kultivirt. Verwendung finden:

a. die Blätter: † Folia Stramonii (Germ., Helv., Austr.). Stramonii Folia (Brit. U-St.). Folla s. Herba Daturae. Herba Metellac. - Stechapfelblätter. - Feuilles de stramoine ou de Pomme-épineuse (Gall.). - Stramonium leaves. Thorn apple leaves.

Beschreibung. Der bis 10 cm lange Blattstiel trägt die his 20 cm lange, bis 10 cm breite Blattspreite. Diese ist im Umriss spitz eiförmig, stark buchtig gezähnt, die grossen buchtigen Zähne noch einmal mit einigen Zähnen. Der Grund der Blattspreite ist keilförmig oder fast herzförmig. Die Sekundärnerven gehen unter einem Winkel von 35-40° vom Mittelnerven ab, theilen sich im Russaren Drittel der Blatthälfte gabelig, der eine Ast verläuft dann in einen Blattzahn, der andere anastomosist mit einem Tertillenerven des nächst oberen Sekundärnerven.

Spaltöffnungen beiderseits, auf der Unterseite zahlreicher. Beide Epidermen tragen, besonders auf den Nerven, dreizellige, derbwandige, warzige Gliederhaare, die oft an der Spitze umgebogen, bis 270 µ lang und an der Basis 40-50 a dick sind, daueben kurzgesticite Drüsenbaare mit wenig-zelligem Kopf. Zahlreiche Zeilen des Mesophylls enthalten

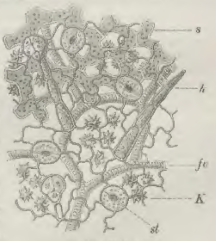


Fig. 236. (Nuch Voot.) Blatt von Datura Stramonium von der Unterseite. Schwammparenchym. & Haar. & Geliss. E Krystalldruse, at Spaltoffuung.

1014 Datura.

Drusen von Kalkoxalat, in der Nähe der Gelässbündel auch Krystallsand. Pür den Nachweis der Blätter und für ihre Unterscheidung von anderen Solanaceenblättern ist auf diese Oxalatdrusen und auf die warzigen Gliederhaare besonderes Gewicht zu legen (Fig. 236). Für die Untersuchung gouligt es, um das Blatt durchsichtig zu machen, ein Stückehen desselben einige Stunden in koncentrirte Chloralhydratlösung (3:2 H<sub>2</sub>O) zu legen.

Die frisch straffen Blätter welken sehr schnell. Der frisch widerliche Geruch verschwindet beim Trocknen.

Bestandtheile. Die Blätter enthalten ein Alkaloid, das man Daturin nannte, es ist nach Ladenberg dieutisch mit Hydscyamin. Der Gebalt daran beträgt 0,308 bis 0,370 Proc. Uebrigens sollen die Blätter von den verschiedenen Theilen der Pflanze, ausser der Wurzel, am wenigsten Alkaloid enthalten; am reichsten sind die Stengel. Kultivirte Pflanzen bleiben im Alkaloidgehalt hinter den wildwachsenden nicht zurück. — Asche 17,4 Proc., sie ist reich an Kaliumnitrat. Bestimmung des Alkaloidgehaltes wie bei Belladonna pag. 467.

Verwechslungen und Verfülschungen. Als solche werden aufgeführt: 1) Die Blätter von Chenopodium hybridum L.; sie sind ganz kahl, im Umriss fast gleichschenklig dreieckig, der Blattstiel ist oberseits rinnig. Im Mesophyll enthält das Blatt ebenfalls Oxalatdrusen, die aber grösser wie die von Datura sind. 2) Die Blätter von

Solanum nigrum L., sie sind viel kleiner, ganzrandig oder buchtig-stumpfgezähnt. 3) Unter der Droge sind 50 Proc. Blätter einer Lactuca gefunden.

Einsammlung. Aufbewahrung. Der Stechapfel blüht zwar bis in den Oktober hinein, man sammelt die Blätter indessen, obwohl die Arzneibileher einfach "von der blühenden Pflanze" vorschreiben, nur zur Zeit der ersten Blüthe, im Juni, trocknet im Schatten ohne künstliche Wärme, und bewahrt sie in Blech- oder Glasgefässen vorsichtig, vor Licht geschützt und (nach Austr.) nicht über ein Jahr auf. 8—9 Th. frische Blätter geben 1 Th. trockene. Aus 100 Th. der letzteren gewinnt man etwa 87 Th. mittelfeines Pulver. Aus den frischen Blättern wird ein Extrakt und eine Tinktur dargestellt.



Fig. 257. Same von Datum Stramonium im Längeschnitt, schwach verge.

Anwendung. Die Wirkung ist der der Belladenna ähulich. Innerlich kaum noch angewendet — grösste Einzelgabe 0,2 (Germ., Helv.), 0,3 (Anstr.), grösste Tagesgabe 1,0 — dienen die Blätter vielfach zu Räucherungen bei Asthma, indem man sie verglimmen lässt und die Dämpfe einathmet, oder in Form von Cigaretten, die indessen leicht Narkose erzeugen.

Die Droge ist dem freien Verkehr entzogen und darf, ausgenommen zum Rauchen oder Räuchern, nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden. Unter der Bezeichnung "Asthmakräuter" findet sie sich, gewöhnlich mit Salpeter getränkt, häufig im Handel; derartige Mittel sollten nur mit genauer Gebrauchsanweisung und unter Giftsignatur verabfolgt werden, denn es sind durch deren Anwendung Vergiftungen vorgekommen.

b. Die Samen. † Semen Stramonii (Ergänzb. Helv.). Stramonii semen (Brit. U-St.). — Stechapfelsamen. Tollkörner. — Semence de stramoine on de Pomme-épineuse (Gall.). — Stramonium seed.

Beschreibung. Die Frucht ist eine aufrechte, kurzgestielte, eifermige, stachlige Kapsel, deren Grund vom unteren Theil des Kelches wie von einer abwärts gerichteten Manschette umgeben ist. Die Frucht öffnet sich vierklappig, lässt oben zwei Fächer, unten vier Fächer erkennen, da die heiden Fächer durch falsche, vom Rücken der Carpelle entspringende Scheidewände noch einmal getheilt werden. Die Placenten sind von den Samen dicht bedeckt. Diese sind schwarzbraun (am Nabel heller), flach, rundlich-nierenförmig, etwa 4 mm gross, unter der Lupe höckerig und fein punktirt. Innerhalb der kräftigen Samenschale enthält der Same ein Endosporm und den grossen gekrimmten Embryo mit langer Badicula und zwei flach anseinander liegenden Cotyledonen (Fig. 237).

1015 Datura.

Die Samenschale besteht aus der eigenthümlich gebildeten und sehr charakteristi-Schen Epidermis, deren Zellen unten mit kurzen Fortsätzen versehen, vielfneb incinander gekeilt sind, und im oberen Theile kurze Tüpfel zeigen. Ihre Wände sind zum großen Theil verkorkt. Daran schliesst sich eine aus zusammengedrückten Zellen bestebende Schicht, die "Nährschicht", und eine einfache Zelllage, das Nest des "Knospenkerns". Im Gewebe des Endosperms und des Embryo lassen sieh Protoplasma, fettes Oel und Alenronkörner nachweisen. In den letzteren ein oder wenige Krystalloide und Globoide, Alkaloid lässt sich in der "Nährschicht" und zweiselhaft auch im Endosperm und Embryo nachweisen.

Bestandtheile. Alkaloido: Hyoscyamin, geringe Mengen Atropiu und Hyosein, zusammen 0,365 Proc. Ausserdem enthalten die Samen etwa 25 Proc. fettes Oel, darin die Glyceride der Oolsaure, Leinolsaure und Daturinsaure Cirlia4Os. Endlich hat man in den Samen einen dem Cholesterin ahnlichen Körper aufgefunden. Asche 2-3 Proc.

Zur Alkaloidbestimmung nach KELLER werden 10 g Sem. Stramonii gepulvert in einer 300 ccm fasseuden Flasche mit 100 g Aether übergessen, nach 1/4 Stunden 10 cem Ammoniak (10 proc.) zugegeben, 5 Minuten tüchtig durchgeschüttelt und unter wiederhöltem Umschütteln 3 Stunden stehen gelassen. Dann filtrirt man die Aetherlösung ab, wägt sie, und schüttelt sie im Scheidetrichter mit 1 proc. Salzsäure mehrmals aus, bis die abgelassene wässerige Lösung mit Mayen'schem Reagens keine Trübung mehr giebt. Die wässerige, saure Lösung giebt man dann in den Scheidetrichter, macht mit Natronlange alkalisch und schüttelt von neuem mehrmals mit Aether aus, bis einige Tropfen des Aethers, verdunstet, mit 1 proc. Salzskure aufgenommen, mit Marku'schem Reagens keine Trübung mehr geben. Dann wird von der ätherischen Lösung der Aether aus einem gewogenen Kölbehen abdestillirt und der Rückstand bis zum konstanten Gewicht getrocknet. Unter Berücksichtigung der oben durch Abwägen gewonnenen Meuge Aetherlösung (10 g = 1 g Samen) berechnet man den Alkaloidgehalt. Zur Titration löst man das Alkaloid in 5-10 ccm säurefreiem, absolutem Alkohol, setzt Was-er bis zur beginnenden Trübung hinzu und titrirt unter Benutzung von Himatoxylin als Indikator mit <sup>1</sup>/<sub>100</sub> N. Salzsäure, 1 cem <sup>1</sup>/<sub>100</sub> N. HCl = 0,00289 g Alkaloid.

Einsammlung. Aufbewahrung. Die Samen werden im Herbste der reifen Frucht entnommen, im Schatten bei gelinder Warme getrocknet und - wie Folia Stramonii aufbewahrt. Das Poiver bereitet man jedesmal frisch.

Anwendung. In gleichen Fällen wie die Blätter, gewöhnlich aber in Form der Tinktur oder des Extrakts. Grösste Einzelgabe 0,2, grösste Tagergabe 0,6 (nach Lewis). † Alcoolatura Stramonil. Alcoolature de feuille de stramoine (Gall.). Aus

gleichen Theilen frischer Blätter und Alkohol (90 proc.) durch 10 tägiges Ausziehen.

Cigarettes de stramoine (Gall.) sollen jede 1 g Stechapfelblätter enthalten.

Emplastrum cam extracto Stramonii. Emplatre d'extrait de stramoine (Gall.). Aus dem Extrakt der Samen wie Emplastrum Belladonnae (s. S. 471. VI).

(Gall.). Aus dem Extragi der Samen wie Emplastrum Beitaunnac (s. S. 471. VI).

† Extractum Stramenti. Stechapfel-Extrakt. Ergänzb.: Aus frischem, blühenden Kraut wie Extr. Behadonnac Germ (S. 469) zu bereiten. Ausbeute etwa 3 Proc. Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,2 g (nach Lewis).

Helv.: 1) Extr. Stramonii duplex s. sicoum. Trockenes Stechapfel-extrakt. Extrait de stramoine suc. 200 Th. Stechapfelsame (IV) werden in Perkolator mit Petroläther ausgezogen, bis das Ahfliossends auch dem Verdunsten kein Oel hinterlässt, getrocknet, gepulvert (V), mit 2 Th. Weinsäure in 30 Th. Weingeist und 60 Th. Wasser befeuchtet, im Perkolator mit q. s. einer Mischung von 1 Th. Weingeist, 2 Th. Wasser ersehöpfs. Man fängt die ersten 180 Th. für sich auf, löst darin den auf 20 Th. verdemplem Rest und stellt mittels q. s. Reispulver 100 Th. trockenes Extrakt her. Grösste

Wasser erschöps. Man fängt die ersten 180 Th. für sich auf, löst darin den auf 20 Th. verdampften Rest und stellt mittels q. s. Reispulver 100 Th. trockenes Extrakt her. Grösste Einzelgahe 0,025 g., grösste Tagesgahe 0,075 g (vergl, die Fussacte S. 947).

2) Extractum Stramonii fluidum. Stechapfel-Fluidextrakt. Extrait 2) Extractum Stramonii fluidum. Stechapfel-Fluidextrakt. Extrait fluide de stramoine. 100 Th. Stechapfelsamen (IV) werden wie bei vorigen angegeben, fluide de stramoine. 100 Th. Stechapfelsamen (IV) werden wie bei vorigen angegeben, entalt, getrocknet, gepulvert (V), mit i Th. Weinsäure in 10 Th. Glycorin, 15 Th Weinseist und 20 Th. Wasser befeuchtet, im Perkolator mit q. s. einer Mischung aus 1 Th. Weingeist und 2 Th. Wasser crechopfi. Man sammelt zuerst 90 Th., verdampft den Rest zum dünnen Extrakt, löst in 40 Th. Wasser, filtrirt, verdunstet auf 10 Th. und löst diese

im ersten Auszuge zu 100 Th. Klares, hellbraunes, grün fluorescirendes, bitteres Extrakt Grossta Einzelgabe 0,05 g, grosste Tagesgabe 0,15 g.

Brit,: Extract of Stramonium. Stechapfelsamen (No. 40) erschöpft man im Perkolator mittels Alkohol (70 proc.), destillirt letzteren ab und verdampft zu einem festen Extrakt. Dosis 0,015-0,06 g.

U.St.: 1) Extractum Stramonii seminis. Extract of Stramonium Seed. Aus 1000 g Stechapfelsamen (No. 60) und q. s. verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befouchtet mit 800 ccm, sammelt zuerst 900 ccm, dann uoch 2100 ccm, verdampft letztere bei 50°C. auf 100 ccm, dann das Ganze zur Pillenkonsistenz.

2) Extractum Stramonii seminis fluidum. Fluid Extrakt of Stramonium Soed. Aus 1000 g Stechapfelsamen (No. 60) und q. s. einer Mischung von 750 ccm Weingeist (91 proc.) und 250 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befouchtet mit 200 ccm, sammelt zuerst 900 ccm, und stellt l. s. 1000 ccm Fluid-Extrakt her.

Gall .: 1) Extrait de fouille de stramoine (avec le suc). Aus dem frischen Safte durch Erhitzen, Durchseihen und Eindampfen zum weichen Extrakt.

2) Extractum de semine Stramonii. Extrait de semence de stramoine.

Aus den grob gepulverten Samen wie Extr. de radice Belladennae, Gall. (S. 469.). Diet.: Extractum Stramonii solidum. Stechapfel-Dauerextrakt. Wie Extr. Uvac Ursi solid. (S. 363). Stechapfelextrakt ist vorsichtig aufzubewahren.

Oleum Stramonii. Huile de stramoins (Gall.) wird wie Ol. Belladonnae Gall. (S. 472 II) bereitet.

† Tinctura Stramonii. Ergānzb.: Stechapfelsamentinktur. 1 Th. grob ge-pulverte Samen, 10 Th. verd. Weingeist (60 proc.). Helbraun, grünschillernd. Grösste Einzelgabe 1,0 g, grösste Tagesgabe 3,0 g (nach Lewin). Brit.: Tincture of Stramonium. Aus 200 g Stechapfelblattern (No. 20) und

Weingeist (45 proc.) bereitet man im Verdrängungswege 1000 ccm Tinktur. Dosis 0,3-0,9 g.
U-St.: Tinetura Stramonii seminis. Tineture of Stramonium seed. Aus
150 g Stechapfelsamen (No. 40) und q. a. verd. Weingeist (41 proc.) wie bei vorigem. 1000 ccm Tinktur.

Gall : Teinture de stramoine (feuille). Wie Tinetura Cocae Gall (S. 869) zu

bereiten.

† Tinctura Stramonii ex herba recente bereitet man wie Tinct. Belladennae, Erganzb. (S. 470). Aufbewahrung: Vorsichtig, vor Licht geschützt.

#### Candelas Stramonli.

Candelne aniasthmaticae. Asthmatersches. Stechapfelkerzehen.

Rp. Folior, Stramonii pulv. 80,0 Kalii ultricl puly. 86,0 Balanmi poruviani 1,5 Saccharl pulverati 0,5 Tragacanthae puly 2.0

Man stösst mit Mucit. Tragacanth, an und formt Kerzehen, denen man dorch Bepinsein mit Weingeist, world 0,1 % KOH gelöst ist, om lebhalteres Gran glebt.

### Charla antasthmatica (Ergäneb.).

Arthmapapier.

Rp. Extracti Stramonli (Ergb.) 10,0 Kalii nitriel 17,0 Sacchari 20,0 Aquino fervidae 100,0.

Man tränkt mit der Lösung welsses Filtrirpapler und trockeet an der Loft auf Schnüren.

#### Charta familfera (Gall).

Asthmapappe. Carton femigatoire ou antisethmatique.

Rp. Chartae bibulae griseae 120,0 Kalii nitrici pulvernil Feliorum Belladoun putr. 5,0 Foliorum Stramonli putv. 5,0 Follorum Digitalis puly. 5,0 Herb. Lobeliae pult. 8,0 Myrrhae pule, 10,0 Olfbani puty, 10,0 Fructus Phellandrii puly. 5,0.

Man verwandelt das Papier durch Zerreissen, Eluwelchen in Wasser und Stampfen in einen gleichmüssigen Brei, arbeitet die Pulvermischung darunter, verthellt die Masse in Blechformen und trocknet in der Wilrine. Die Pappe wird in 36 rechteckige Stücke perschnitten.

# Cigaretse antasihmaticae.

Asthmacigaretten. Rp. Folior, Stramonii cone, 39,0 Folier, Belindonn, cone. 50,0 Folior, Hyoseyami cone. 20,0 Follor, Nicoslanne conc. 40.0 Follor, Jahorandi conc. 10,0 Foliorum Salviae conc. 20,0 Herb. Phellandrii conc. 12,0.

Die möglichet gielehmissige, vom Pulver befreits Misching besprengt man mit 40.0 Aq Laurocerasi und verarbeitet sie zu Cigaretten.

## Cigaretae antispasmodiene TROUSSEAU.

Rp. I. Follor. Stramouli concis. 30,0 2. Extracti Opli 2.0 5 Aquae destillatae

10,0. Man trankt I mit der Losung von 2 in 3 und wickels nach dem Trocknen in Cigarettenpapier,

Emplastrum Stramonti. Paretur uti Empiastrum Conir Erghand. (S. 947).

\* Folia Stramonli nitrata (Ergineb.).

Asthmakenut

Rp. 1. Foliorum Stramonii gross, cone. 2,0 2 Kalli nitrici 1,0 3. Aquae B.D.

Man tränkt I mit der Lösung von 2 in 8, lünst 12 Standen steben und trocknet.

> Glycerolatum Stramonli. Rp. Extracti Stramonii 1,0 Glycorini

#### Outtoe antasthmaticae Richten.

Ricerea's Asthmatropien Ep. Extractl Stramonii 0,1 Tincturae Digitalia 4,0

Aquae Valerianne 30,0. Beim Anfall 1 Theclaffel voll.

## Pilulae autepilepticae LEGRET.

Rp. Extractl Stramonti Extracti Belladonnao aa 2,0 Camphorae

53 1,0· Opil Bhailels Gentianne Ip. IL.

Man forms 60 Pillen. Anlangs taglich I, steigend bla so Smal triglich 3 Sthek.

#### Pilutae autineuralgique Thousseau.

Rp. Extracti Stramonti Extracti Opli 8,0. Zinel oxydatl

Zu 40 Pillen. Täglich 1, steigend bis zu 8 Stück

### Piluine antipresopalgicae OESTERGEN.

Rp. Seminis Stramonil Foliorum Bellademnito Chinini hydrochiorici 53 1,0 Succi Liquiritian 17. 5.

Zu 50 Pillen, Täglich 2mal 2, stelgend bla zu 5 -6 Stück.

#### Pulvis antasthmaticus. Asthmapulrer.

Ep Folior, Stramoull puly, 4,0 Practus Aulal palv. 2,0 2,0, Kalli nitrici pulv.

11.

4,0 lip. 1. Fructus Anisi pulver 2 Herbue Cannable Indic

5 Herbae Labeline pulver.

4 Follor, Eucalypti pulver. p Patter, These pulver. as 10,0 a Folior, Stramonil pulver, GD.O 40.0 7. Enlli nitricl

8. Aquae Die Polver 1-0 werden gemischt, mit der Lönung von 7 in 8 getränkt und getrocknet. Zum Gobrauche formt man Hüufchen, die an der Spitze angerändet werden. Den Enuch athmet man ein.

#### 111, Nach MARTINDALE.

Rp 1. Kalil nitrici 2. Aquáe chulhentia 3. Herbas Lobeliae puls.

4 Follor Stramoull ... b. Follor These " WY 240'0 1,0. 6. Old Anial

Man lost 1 in 2, fugt 3-5 hinzu, mischt, trockned und setzt 6 bingu.

> + Siropan Stramonii. Syrapus de Stramonio. Strop de strumolne (Gall.). Rp Tincturae Stramoull 7,5 Strupt Sacchart

Species autasthmaticae (Dict.).

Herbae antasthmotione. Asthmakrauter, itp. 1 Felior, Stramonti concla. 1000,0

2. Spiritus (90 proc.) 200,0 5. Knill nitrici 4. Natrii nitrici 20,0 9.0 5, Kalil carbonica 1500,0. 6. Aquine destillation

Man befeuchtet I mit z, länst im verschlossenen Gefässe 24 Stunden steben, tränkt mit der Lösung von 8-5 in 8 and trockeet mach 24 Stunden bel 25-30° C. Statt I kann man anch folgende Mischang verwenden:

Rp. Foller, Stramondi 500,0 Follor, Belladonnuo 250,0 Herbae Hyoneyami 250,0.

Die Krieder müssen frei von Rippen und Steugeln switt.

## Tabacum antasthmaticum Borchaupar

Espèces pour lumer. Rp. Follorum Stramonil Foliorum Salvine all.

Zum Rauchett.

+ Tinctura Stramonti acida. Hp. Follorum Stromonli cone, 10,0

Spiritus dilini (60 proc.) 100,0 0.6. Acidi sulfurici puri

## + Thetura Stramonti seminia aetherea.

itp. Semiola Saramonli gr. polv. 1,0 Spiritus aesherel

Unguentum Stramonii (U-SL). Stramonium Cintment. Extracti Stramonil sculais 10,0 Kn Spiritus diluti 5,0 85,0.

Adipin beamouti

+ Vinum Stramonii.

Rp. Seminis Stramonii gr. pulv. 10,0 Vini Hispanici 3 Tage digeriren, auspressen, fütriren

Asthma-Cigaretten von Dr. Plaut. 8 Th. Stechapfelblätter, 8 Th. Grünen Thee, 7 Th. Lobelienkraut benetzt man mit gesättigter Kaliumnitratlösung und wickelt in Ci-

Asthma-Cizaretten, Wiener, bestehen aus Stechapfelkraut, Bilsenkraut, Fingerhutgarettenform.

und Tollkirschenhlättern.

Asthma-Cure, Green Mountain von Gunn: Mit Salpeterlösung getränktes, grobes

Pulver aus Fenchel und Stechapfelkraut. Asthma-Cure von Histeon, Foliorum Stramonii, Foliorum Lobeliae, Foliorum These aa mit geringem Zusatz von Fenchel- und Anisfrachten und etwas Kalisalpeter.

Asthmador, Dr. R. Schiffmann's Asthmaphiver aus Minnesota, besteht nach Angabe des Erfinders aus 34,9 Proc. Salpeter, 51,1 Proc. Blattern von Datura arborea und 14 Proc. Blattern von Symplocarpus foetidus. Nach Aufrecht 25 Proc. Salpeter, 70 Proc. Stechapfelblätter, 5 Proc. Tollkirschenblätter. Asthmakraul, Hollandisches, von Apotheker Prones in Weiskirchen. Mit Salpeter getrankte Stechapfelblätter.

Asthmapulver der Goethe-Apotheke in Frankfurt. 30 Salpeter, 20 Zucker, 80 Stechapfelblätter, 5 Lobelienkraut.

Asthmaräucherpulver von O. Fischen. 250 Stechapfelbiätter, 25 Schafgarbe mit einer Lösung von 50 Kalisalpeter getränkt.

Asthuntabletten von Fr. Helbing, bestehen aus Stechapfelblättern und einer Hülle

von Salpeterpapier.

Charta antasthmatica Densruore, Stramoniumraucherpapier (D.R.G.M. 85982) ist ein aus nitrirter Cellulose in der Grösse 70:170 mm hergestelltes, mit einem fest haftenden Ueberzug gepulverter Stechaph-Iblätter (nach Art des bekannten Senfpapiers) versehenes Papier. Jedes Blatt enthält 2.6 Fel. Stramonii.

CLEART'S Asthma-Powder. Foliorum Stramonii grosse pulv., Foliorum Belladonnae grosse pulv. aa 15,0, Opii pulv. 2,0, Kalii nitrici 5,0.

Kaw-ture von Guillemain besteht aus Stechapfelkraut, Salpeter und einem Stückchen Feuerschwamm.

Krebspulver von A. Fuscussurn ist (nach Tuons) wabrscheinlich ein Gemisch aus Stachapfeikraut mit Wurzel und koldensaurem Kalk.

Nimrod Powder aus Paris besteht aus Kalisalpeter und Stechapfelblättern.

Zematone-Cigaretten von Escovelauer, enthalten nur Salpeter und Stechapfelblätter.

II. Datura alba Nees. (D. fastuosa L.) Heimisch in Ostindien; in SEdeuropa-Acgypten, Südamerika nicht selten kultivirt. Arzneilich verwendet werden die Blätter, die Samen und die Wurzel. Die Blätter enthalten wie I. Oxalatdrusen, die Wurzel Oxalatsand wie bei L.

Die Samen sind grösser wie bei D. Stramonium, gelbbraun, flach, etwa ohrförmig. Der Alkaloidgehalt ist folgender: Blätter 0,41 Proc., Blüthen 0,464 Proc., Samen 0,541 Proc., Wurzel 0,315 Proc. Die Alkaloide sind mydriatisch wirkende, in dem Samen wurde Hyoscyamin und wenig Atropin, in den Blüthen Hyoscin nufgefunden. Die Pflanze enthält auch das indlfferente Stramonin.

Die Pflanze wird in Indien wie I. gebraucht, in China mit Aconitum zusammen als lokales Anästheticum.

III. Datura meteloides D. C. und Datura quercifolia H. B. K. In Mexico. Die Blätter werden als Berausehungsmittel benutzt, ähnlich verwendet man andere Arten in Südamerika, Indien und Australien.

IV. Datura arborea L. In Brasilien. Zu schmerzstillenden Kataplasmen etc. Enthält in den Alkaloiden 2/a Hyoscyamin, 1/a Atropin.

## Daucus.

Gattung der Umbelliferae - Apioideae - Daucene.

1. Daucus Carota L. Heimisch in Europa, Nordafrika, bis nach Sibirien und Indien als Unkraut verbreitet, vielfach der Wurzeln wegen kultivirt. Stengel gefurcht, steifhaarig, Blätter doppelt oder dreifach gefiedert mit länglich-lanzettlichen Zipfeln, Hülle und Hillehen vielblättrig, die fruchttragende Dolde in der Mitte korbartig oder vogelnestartig vertieft; die ausseren Bläthen der Dolde strahlend. Verwendung finden:

a) Die Frucht der wildwachsenden Pflanze. Fructus Daucl. Semen Daucl sfl-

vestris.

Beschreibung. Die Frucht ist oval, vom Rücken her stark zusammengedrückt, Auf den stark entwickelten Nebenrippen eine einfache Reihe gebogener Stacheln, auf den Hauptrippen kurzo Hanrzotten. Die beiden seitlich stehenden Nebenrippen jeder Theilfrucht besonders stark entwickelt, so dass die eigentlich seitlich stehenden Hauptrippen gegen die Fugenstäche verschoben werden, die dadurch auffallend breit erscheint. Unter jeder Nebenrippe ein Sekretgung, auf der Fugenfläche je 2 (Fig. 238).

Bestandtheile. 0,8-1.6 Proc. atherisches Ocl. Es ist farblos bis gelb, spec. Gew. 0,870-0,923. Dreht links (100 mm-Rohr) - 13 bis -37°. Von Bestandtheilen des-

selben ist ein Terpen CioH14, wahrscheinlich Pinon, isolirt.

Verwendung: als Diureticum.

2) Die Wurzel. Radix Danei. Racine de carotte (Gall.).

Dancus. 1019

Beschreibung. Die Wurzel der wilden Pflanze ist weisslich, dünn, holzig, von stark aromatischem Geschmack. Die vielfachen Spielarten, in denen die Pflanze gebaut wird, haben eine weisse, gelbe oder röthliche Wurzel, welche stark rübenförmig oder mohr kugelig ist. Das ausserordentlich parenchymreiche Gewobe lässt schmale Markstrahlen, im Holz vereinzelt die Gefässe erkennen. Im Parenchym zahlreiche Farbstoffkörperchen von Carotin.

Bestandtheile nach Korne im Durchschnitt: Wasser 86,79 Proc., Stickstoffsubstanz 1,23 Proc., Fett 0,3 Proc., Rohrzucker 2,11 Proc., Fruchtzucker 4,03 Proc., sonstige stickstofffreie Bestandtheile 3,03 Proc., Holzfaser 1,49 Proc., Asche 1,02 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 9,31 Proc., Kohlehydrat

69,41 Proc., Stickstoff 1,49 Proc. Die Asche enthält: Kali 86,99 Proc., Natron 21,17 Proc., Kalk 11,84 Proc., Magnesia 4,88 Proc., Eisenoxyd 1,01 Proc., Phosphorsaure 12,79 Proc., Schwefelsäure 6,45 Proc., Kieselsäure 2,38 Proc., Chlor 4,59 Proc. Ferner enthalt die Wurzel 0,0114 Proc. eines farblosen, Atherischen Oeles vom spec. Gew. 0,8863 bei 11,20 C., ein Cholesterin (Daucosterin) vom Schmelzpunkt 136.5° C. Carotin CgeHos bildet rothbraune, quadratische, glänzende Krystalle, die bei 167,8° C. schmelzen. Es ist unlüslich in Wasser, leicht löslich in Schwefelkohleustoff, schwer löslich in Alkahol. Aether, Ligroin and Chloroform, in Schwefelsliure löst es sich mit indigoblauer Farbe. An der Sonne wird es bald farbles und amorph,

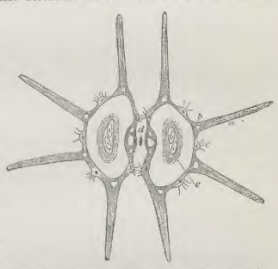


Fig. 238. Querschuttt durch die Fracht von Daucus Carola L., schwach vergrossert. a Stachein auf den Nebenrippen. b Sekretglinge, e Hauptrippen. e Etabryo.

wild es ball latite es nach Veilchenwurzel. Hydrocarotin C<sub>18</sub>H<sub>30</sub>O(?), neben Carotin in der Warme riecht es nach Veilchenwurzel. Hydrocarotin C<sub>18</sub>H<sub>30</sub>O(?), neben Carotin in der Wurzel vorkommend, bildet monokline Blätter, die bei 137,4°C. schmelzen, es dreht die Polarisationsebene links; es soll mit Cholesterin identisch sein, was von andrer Seite bestritten wird.

Anwendung. Die Verwendung der Wurzel als Gemüse ist bekannt. Der eingediekte Suft wurde früher als Succus Dauei inspissatus pharmaceutisch benutzt. Ueber die Verwendung der Wurzel als Kaffeeserrogat vergl. S. S29.

Pulpa e radice Carotae. Pulpe de Carotte (Gall.) ist der aus der zerriebenen Wurzel gewonnene, durch ein Haarsieb getriebene Brei.

II. Daucus hispanicus L. und vielleicht auch Daucus gummifer Lmk., beide in Stideuropa, liefern ein Gummiharz durch Einschnitte in den Stengel: Bdellium sigulum.

III. Athamantha cretensis L. Heimisch im Mittelmeergebiet, liefert in den Früchten Fruits de Dancus de Crète (Gall.). Die Früchte sind 4 mm lang, stielrund, behaart, mit fadenförmigen Rippen. In jedem Thälehen ein Sekretgang, auf der Fugenfläche zwei.

— Die aromatisch riechenden Früchte werden als Diuretieum verwendet.

## Decocta.

Man versteht hierunter für die Zwecke der Receptur hergestellte Abkochungen. Das dabei eingehaltene Verfahren besteht im allgemeinen darin, dass man die zerkleinerte Substanz mit kaltem Wasser übergiesst, alsdann die Mischung erhitzt und etwa 15-30 Minuten im Kochen erhält, wornuf man noch helss kolirt. Die Vorschriften der Arzueibücher weichen indessen in den Einzelheiten von einander ab.

Austr. Ist die Menge des Arzneistoffes nicht angegeben, so bereitet man aus 1 Th. Arzneistoff = 10 Th. Kolatur. Diese Regel gilt nicht für stärker wirkende, namentlich narkotische Arzneistoffe (überhaupt bei solchen, für welche Austr, Höchstgaben vorgeschrieben hat), ferner für schleimige Substanzen; bei diesen ist die zu verwendende Menge dem Apotheker überhassen. — Der auszuzichende Arzneistoff ist mit einer genägenden Menge kalten Wassers zu übergiessen und unter bisweiligem Umrühren 4½ Stunde lang zu kochen oder den Dämpfen des siedenden Wasserbades auszusetzen. — Die Flüssigkeit ist noch heiss abzuseihen, abzupressen und wenn nöthig zu filtriren. — Stoffe dichterer Struktur sind in der Regel eine Stunde lang zu kochen.

Germ. Ist die Menge des Arzneistoffes nicht vorgeschrieben, so bereitet man aus 1 Th. Arzneistoff = 10 Th. Kolatur. Ausgenommen hiervon sind Arzneistoffe, für welche Germ. höchste Gaben festgeseizt hat. Bei schleimigen Substanzen ist das Verhültniss des Arzneistoffes zur Kolatur dem Apotheker überlassen. — Abkochungen sind in der Weise zu bereiten, dass man die Substanz mit der erforderlichen Menge kalten Wassers übergiesst und die Mischung 1/2 Stunde den Dämpfen des siedenden Wasserbades unter bisweiligem Umrühren aussetzt. Die Flüssigkeit wird noch warm abgepresst. Decectum Althaeae und Decectum Seminum Lini werden durch 1/2 stündliche Maceration mit kaltem Wasser ohne Umrühren bereitet.

Wasser öhne Umrahren bereitet.

Helv. Abkochungen sind entweder durch ¼ständige Digestion im Dampfhade oder durch Kochen über freien Feuer zu bereiten, wobei mindestens das 1½ fache der Kolatur an Wasser zu verwenden ist. Das Koliren muss heiss gescheben. Ist die Menge des zu verwendenden Arzueistoffes nicht vorgeschrieben, so wird ¼10 bei schleinigen Substanzen nur ¼20 der verlangten Kolatur genommen. Nicht zulässig ist dies für Substanzen ans der Reihe der Separanda und Venena; bei diesen hat der Arzt die Menge des Arzueistoffes vorzuschreiben. — Die Verwendung sogenannter "Decocta sicea" ist zur Bereitung von Abkochungen nicht gestattet.

Bareitung von Abkochungen nicht gestattet.
U-St. Wenn etwas anderes nicht vorgeschrieben ist, bereitet man aus 50 g der Arzneisubstanz = 1000 ccm Kolatur. Man übergiesst in einem Kessel die 50 g Substanz mit 1000 ccm kaltem Wasser, bedeckt mit einem Deckel und erhält 15 Minuten im Sieden. Nach dem Abkühlen auf etwa 40°C. wird ausgepresst und der Rückstand mit Wasser nachgewaschen, bis die Kolatur = 1000 ccm heträgt. — Bei stark wirkenden Substanzen ist die Menge des zu verwendenden Arzneistoffes vom Arzte vorzuschreiben.

Brit, und Gall, geben allgemeine Auweisungen zur Bereitung von Dekokten nicht. Wenn im Vorstehenden auch angegeben ist, dass die Dekokte im allgemeinen heiss zu koliren sind, so ist das doch cum grano salis zu verstehen. Condurango-Dekokte z. B. sind erst nach völligem Erkalten durchzuseihen, vergl. S. 941.

## Delphinium.

Gattung der Ranunculaceae - Helleboreae.

l. † Delphinium Staphisagria L. Stephanskraut, Läusekraut, Heimisch im Mittelmeergebiet. Verwerthung finden die Samen: Semen Staphisagriae (Ergänzb.), Semen Staphidis agriae, Semen Pedleniaris. — Läuse- oder Stephanskörner, Läusepfesser, Rattenpfesser. — Semence de Staphisaigre (Gall.). — Stavesacre.

Beschreibung. Die Samen sind bis 7 mm lang, halb so diek, unregelmässig kantig, matt, netzrunzelig, bmun bis schwärzlich. Im Querschnitt das diektleischige Endosperm und der kleine Embryo. Die Samenschale hat eine aus grossen, verdiekten, porösen Zellen bestehende Epidermis, woran sich die zusammengefallene Nährschicht schliesst. Im Endosperm grosse Aleuroukörner. Geschmack stark bitter und breanend.

Bestandtheile. 17-18 Proc. Fett im Endosporm und Embryo, ferner durchschnittlich 1 Proc. Alkaloide, die ihren Sitz in den peripheren Theilen des Endosperms

1021

haben sollen; es sind folgende bekannt: Delphinin C<sub>51</sub>H<sub>40</sub>NO<sub>2</sub>, stark giftig, wird bei 120°C. gelb und schmilzt bei 198°C., in Wasser schwer, in absolutem Alkohol, Aether, Benzol leichter, in Chloroform in jedem Verhältniss löslich; Delphisin, wahrscheinlich mit dem Delphinin isomer, Delphinoidin C<sub>52</sub>H<sub>52</sub>NO<sub>4</sub>, Schmelzpunkt 152°C., mit Schwefelmit dem Delphinin isomer, Delphinoidin C<sub>52</sub>H<sub>52</sub>NO<sub>4</sub>, Schmelzpunkt 152°C., mit Schwefelsäure und Bromwasser eine violette Lösung gebend, mit Zucker und Schwefelsäure braun, säure und Wasserzusatz grün. Staphisagrin, kein einheitlicher Körper, sondern ein Gemenge amorpher Basen

Anwendung und Wirkung. Die Alkaloide wirken ähnlich wie Akonitis, rufen aber keine Pupillenerweiterung hervor. Die ganzen Samen wirken stark narkotisch; früher

und wehl auch noch jetzt gegen Hantungeziefer angewendet.

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Aufbewahrung. Vorsichtig.	Unguentum contra pediculos.  Rp. Semin, Suphinage, pulv. 20,0
Rp. Semin. Suphisagriae puly. Semin. Sabadiliae hā 10,0 Fullginis 1,0	Unguent Hydrarg, einer. 10,0 Unguent cerel 70,0
Olei Ollyanusu 80,0.	Vet, Aqua antiportea Ranque. Kritz- and Riudewasser.
Tinctura Staphisagriae acida.  Ep. Semin, Susphisagr. gr. pulv. 10,0 Spiritus diinti 100,0 Acidi suifurie. puri 0,5.	ttp. Semin. Staphisage cont. 20,0 Capit. Papaver. conc. 30,0 Aquae fervidae 1050,0. Man erhitat 1 Stande im Damplicade u. pressi aus.

II. Delphinium Consolida L. Ackerunkraut in Europa, in Nordamerika eingeschleppt. Verwendung finden die Samen: Semen Consolidae regalis, Semen Calcatrippae. — Larkspur Seed. Sie sind sehwarzbraun, kantig, mit häutigen Schappen bedeckt, 2 mm lang und dick. Geschmack bitterlich scharf. Sie euthalten ein Alkaloid: Calcatripin. Früher wurden auch die Blüthen Flores Calcatrippae benutzt.

III. Delphinium Ajacis L. Verbreitete Zierpflanze. Soli als Anästheticum, Ex-

citans, Rubefaciens etc. verwendet werden.

IV. Delphinium Zalil Aitch, et Hemsl. Heimisch in Persien und Alghanistan, Das Krant verwendet man als tonisches Mittel. Euthält ein Alkaloid. Die gelben Blüthen werden zum Färben verwendet. Ebenso verwendet man zum Gelbfärben Delphinium camptocarpum Fisch, et Mey in Persien und Delphinium saniculaefolium Boiss., ebenfalls in Persien. Die letztere Art soll Berberin enthalten. Die Blüthen dienen als Heilmittel bei Gelbaucht und Wassersucht.

V. Delphinium denudatum Wall. Ein Extrakt der Pflanze wird mit Cardamomen, Sem. Strychni, Semen Ignatii und Semen Lodoiceae gegen Cholera, Diarrhoe und Chlorose angewendet. — Das Sem. Lodoiceae ist die Seychellen-Nuss: Lodoicea Sechellarum.

## Desinfectio.

Unter "Desinfektion" (Eutseuchung) versteht man die Vernichtung der in einem bestimmten Objekt enthaltenen pathogenen Mikroorganismen (Bakterian). — Nicht zu verwechseln mit der Desinfektion ist die Desodoration, welche die Zerstörung oder Verwechseln mit der Gerfiche bezweckt, die durch die freiwillige Zersetzung (Fäulniss) organizeren gerfestreten sind.

Wer daher mit Erfolg desinsieren will, muss eine genaue Kenntniss von den Eigenthümlichkeiten der in Frage kommenden pathogenen Organismen besitzen. Er muss ihre
Entwickelung, Fortpflauzung, die Art, in welcher sie sich verbreiten, ihre WiderstandsEntwickelung, Fortpflauzung, die Art, in welcher sie sich verbreiten, ihre Widerstandsfahigkeit gegen äussere Eingriffe kennen, er muss ferner unterrichtet sein über die Wirksankeit der Mittel (Desinfektionsmittel), die ihm zur Vernichtung der Bakterien zur Verfügung stehen. Er muss endlich Sorga dafür tragen, dass nicht durch das Desinfektionsverfahren eine Verschleppung von Keimen erfolgt. Endlich muss er die Gewähr bieten,
dass er die erforderlichen Arbeiten mit der nöthigen Zuverlässigkeit ausführt.

Die zur Desinsektion zur Verfügung stehenden Hilfsmittel sind zum Theil physikalischer, zum Theil chemischer Natur. Von chemischen Desinschtionsmitteln besitzen wir zur Zeit eine wahre Legion. Nur wenige derselben aber haben sich der bakteriologischen Kontrole gegenüber als geeignet erwiesen. - Wir theilen im Nachstebenden diejenigen Desinfektionsmittel mit, welche in der Praxis in Anwendung gezogen werden.

1) Fener. Durch vollständige Verbrennung können natürlich alle pathogenen Organismen mit völliger Sicherheit vernichtet werden. Man wird daher zweckmässig verbrennen: Kleinere Gegenstände von geringerem Werth, z. B. gebrauchtes Verhandmaterial, Hadern, Lappen, Lumpen, Kehricht, Müll. Brot, welches zum Abreiben von Tapeten oder Wandflächen gedient hatte. Desgleichen Bettstrob, Holztheile aus verseuchten Thierställen, stark verschmutzte Wüsche, deren Werth ein geringer ist. Das Verbrennen erfolgt entweder in einer binreichend grossen Federung, z. B. unter einem Dampfkessel, oder auch auf einem im Freien zu errichtenden Scheiterhaufen,

Es ist hierbei Sorge zu tragen, dass durch grössere oder leicht zerstreubere Objekte die Infektionserreger nicht verschleppt werden. Man schlägt deshalb z. B. Bettstroh in mit Sublimatlösung befeuchtete Tücher oder Säcke ein und befördert es auf diese Weise

zur Verbrennungsstelle.

Unter diese Abtheilung wurde auch gehören das Verbrennen von Müll und von

Exkrementen in eigens hierzu konstruirten Oefen.

2) Kochen in Wasser. Durch 5-10 Minuten langes Kochen (!) în Wasser werden mit Sicherheit alle Krankheitskeime getödtet Da Zusatz von Salzen die Siedetemperatur des Wassers erhöht, so kann man dem Wasser, in welchem man die betreffenden Objekte kocht, einen Zusatz von Kochsalz oder Soda (2 Proc.) geben.

Man kocht daher alle Objekte, welche durch diesen Process nicht leiden, also z. B.

Instrumente, Essbestecke, ferner Wäsche etwa I Stunde lang mit Wasser. Zusatz von 2 Proc. krystallisirter Soda zum Kochwasser ist bei Wäsche zu empfehlen. Auch Stuhlgange werden in einigen Krankenhäusern durch etwa einständiges Kochen desinficirt, wobei indessen ekelhafter Geruch auftritt.

In den Cafillerien (Abdeckereien) der Schlachthöfe werden die verworfenen Pleischtheile durch Kochen unter 4-5 Atmosphären Druck unschädlich gemacht und zu Fleisch-

mehldunger, Blutmehldunger, Leimdunger verarbeitet.

Bei voluminösen Öbjekten ist es natürlich nothwendig, die Zeit des einstündigen Kochens von da an zu rechnen, wenn die betr. Objekte bis in ihr Inneres auf die Tem-peratur des siedenden Wassers gebracht sind.

- 3) Dämpfen. Strömender Wasserdampf von 100°C., also Wasserdampf unter gewöhnlichem Drucke tödtet binnen 10-15 Minuten, Wasserdampf von 110-120°C. tödtet bianen 2-5 Minuten mit Sicherheit alle pathogenen Bakterien. Zur Desinsektion mit strömendem oder gespanntem Wasserdampf sind besondere Desinfektiousapparate konstruirt worden. Man erhitzt in diesen Apparaten je nach der Dampfspannung, mit welcher sie arbeiten, die Objekte 10-30 Minuten lang. Um sich zu vergewissern, dass die zu erzielende Temperatur auch im Centrum des Apparates oder im Innern eines Bündels oder dergl. erreicht ist, bettet man in die Objekte Kontakt-Thermometer ein, welche ein elektrisches Klingelsignal auslösen, sobald das Thermometer die Temperatur erreicht hat, auf welche es eingestellt ist. Dieser Art der Desinfektion werden namentlich gefürbte Stoffe, Kleidungsstücke, Mutratzen, Decken, Betten unterworfen, auch Pelzwerk, welches indessen darunter etwas leidet.
- 4) Selfenlange. 1 kg Kaliseife wird in 10-15 Liter Wasser gelöst. In diese Lösung werden Wasche und waschbare Gegenstände 24 Stunden eingelegt, dann mit 2 procentiger Sodalösung ausgekocht. Mit derselben Seifenlösung werden Holztheile (Sitzbretter von Aborten), soweit sie abwaschbar sind, grundlich abgesehenert. Auch Hadere, Wischlappen und dergl. werden, soweit sie nicht zu verbrennen sind, in diese Seifenlösung eingelegt und später ausgekocht.
- 5) Karbolsäure. Die Sprocentige wässerige Lösung der 100 procentigen Karbolsäure tödtet bei genügend langer Einwirkung alle pathogenen Bakterien, nicht aber mit der gleichen Sicherheit deren Dauerformen (Sporen). Der Sicherheit wegen wendet man häufig die Sprocentige, energischer wirkende Lösung an. Man henutzt diese Lösungen zur Desinfektion der Hände, der Haupt- und Barthaare, von Wäsche und waschbaren Gegenständen, z. B. von Oelanstrichen an Holz und Wünden, Fussboden, ferner zum Abstragen Leichen Beforenkten zur Desinfektion der Hände, der Haupt- und Barthaare, von Wäsche und waschbaren Gegenständen, z. B. von Oelanstrichen an Holz und Wünden, Fussboden, ferner zum Abstragen seilen. waschen von Leichen. Befeuchten von Tüchern, in welche letztere gehüllt werden sollen.

Robe Karbolsöure ist um so weniger wirksam, je mehr sie Kohlenwasserstoffe enthält. 6) Kresolselfenlösung. Wird in einer Verdünnung von 1:10 bis 1:20 in jenen

Fällen angewendet, in denen man Seifenlösung oder Karholsäurelösung anwendet.

7) Kalkınlıclı. 1 Th. frischgebraunter Aetzkalk ist zunüchst mit 1 Th. Wasser abzulöschen, schliesslich setzt man noch 3 Th. Wasser zu. Ist entweder frisch zu bereiten

1023 Desinfectio.

oder in gut geschlossenen Gefässen aufzubewahren. Diese Kalkmilch dient besonders zur Desinfektion von Entleerungen (Erbrochenes, Studigung). Man versetzt diese mit dem gleichen Volumen Kalkmitch, rührt gut durch (!) und lässt 2—3 Stunden (mindestons 1 Stunde) steben. Die Erreger von Typhus und Cholera sind alsdann getödtet. Die 1 Stunde dient ferner zum Austreichen von Fusshöden, Waaden, Holztheilen, nämliche Kalkmilch dient ferner zum Austreichen von Fusshöden, Waaden, Holztheilen, Pflaster, Rinnsteinen, Aborlen, von Eimern, Kübeln, Tonnen u. s. w.

Zur Desinfektion von Latrinen und Aborten rechnet man auf 20 Liter Inhalt =

1 Liter Kalkmilch, welche mit dem zu desinficirenden Inhalt gut zu misolien ist.

8) Quecksilberchlorid todtet in einer Koncentration von 0,5-1,0 pro mille alle Organismen. Werden die Lösungen mit gewöhnlichem Wasser bereitet, eo setzt man ihnen pro Liter = 2 g Kochsalz oder 5 g Weinsäure zu. Man benutzt diese Lösung zur Desinfektion der Hände, zum Abwaschen von Leichen, zum Befeuchten der Tücher, in welche man Leichen einhüllt. Zum Föllen von Speigläsern, von welchen der Auswurf aufgenommen werden soll. Zum Abwaschen der Wände, Holzwerk, Fenster und Thürrahmen, Bettstellen, Bilderrahmen, Dielen, Möbel.

Gegenüber der sicheren Wirkung dieses Desinfektionsmittels liegt ein Nachtheil desselben in seiner eminenten Giftigkeit. Die zu benutzende Lösung ist mit Fuchsin deutlich roth zu fürben, damit Verwechelungen mit Getränken vermieden werden.

9) Chlorkaik wird entweder als Pulver oder als wässerige Lösung angewendet. Auf 1 Liter Entleerungen (Stuhlgang, Erbrochenes) wendet man 50-100 g Chlorkalk mit 25-33 Proc. wirksamem Chlor an und verrührt denselben sorgfältig. Die Einwirkung soll

mindestens 1 Stunde andauern.

Man wendet ferner wasserige Lösungen (2 + 100) an, die kalt (I) zu bereiten und zu filtriren sind. Diese Lösung dient zur Desinfektion der Hände und anderer Körper-theile, zum Abweschen von Leichen. Für Desinfektion des Fussbodens, des Pflasters, der Rinnsale, zum Desinficiren von Nachtgeschirren, Kübeln, Tonnen, Eimern und dergl. verwendet man eine Chlorkalkmilch von 50 g Chlorkalk auf 1 Liter Wasser. Einwirkung mindestens 1 Stunde lang.

10) Abrelben mit Brot. Wandanstriche von Leimfarben, Tapeten, Oefen werden mit frischem Brote bis über Mannshöhe abgerieben (Oelanstrich mit Karbolwasser abgewaschen). Hierdurch worden die Bakterien an das Brot fesigeklebt und so von den

Wanden entfernt. Die gebrauchten Brotstäcke sind sofort zu verbrennen.

11) Abreiben mit Tüchern. Politte Möbel werden mit einem Tuche scharf ab-gerieben und dieses dann verbrannt. Man kann sie auch, ohne der Politur zu schaden mit einem mit Benzin angefeuchteten Tuche abreiben. Die Bakterien werden dann an dieses Tuch angeklebt.

12) Formaldehyd ist zur Zeit das am meisten empfohlene Desinfektionsmittel.

Ueber dessen Gebrauch vergl. unter Formaldehyd.

13) Schweflige Säure tödtet namentlich Hefe-Arten. Sie ist daher für specielle Zwecke, z. B. für Bierbrauereien, Molkereien, ein sehr geschätztes Desinfektionsmittel; zur Abtödtung der für Menschen gefährlichen Mikroorganismen (Bakterien) benutzt man sie dagegen nicht.

Die früher häufig benutzten gasförmigen Desinfektionsmittel Chlor und Brom sind nur in starken Koncentrationen von sicherer Wirkung, ausserdem greifen sie alle Metalle heftig an. Ihr Gebrauch ist daher zur Zeit ziemlich aufgegeben. Bemerkt sei noch, dass man nicht zu gleicher Zeit Karbolsäure und Brom anwenden darf, da diese sich in ihrer Wirkung unter Bildung von Tribromphenol gegenseitig aufheben. Die Verwendung von Ozon scheitert gegenwärtig noch an technischen Schwierigkeiten.

Die früher vielfach als Desinfektionsmittel verwendeten Chemikalien: Eisenvitriol, Manganchlorid, Zinkchlorid, Theor and Theeroie haben nur den Werth von Desodorationsmittelu. Kaliumpermanganat wirkt zwar desinficircad, kann aber wegen seines hohen Preises nur zu beschränkten Zwecken verwendet werden,

Es sei noch daranf aufmerksam gemacht, dass für grössere Städte und andere politische Verbände auf dem Verwaltungswege "Desinfektions-Ordnungen" erlassen worden sind, welche da, we sie rechtsgiltig publicirt worden sind, auch beachtet werden milesen.

## Dextrinum.

Dieses Umwandlungsprodukt der Stärke kann nach drei verschiedenen Verfahren hergestellt werden: 1) durch Erhitzen von Stärke auf 200-240° C., 2) durch Einwirkung von Säuren auf Stärke, 3) durch Einwirkung von Diastase auf Stärke. — Die nach den verschiedenen Verfahren gewonnenen Produkte führen verschiedene Namen. Nach 1) und 2) werden feste Dextrine, nach 3) Dextrinlösungen erhalten.

l. Röst-Dextrin. Röstgummi. Leiocom. Leiogomme. Gommeline. Rohes Dextrin. El·asser Gummi. Dampfdextrin.

Dieses Produkt wird erhalten, indem man Stärke (meist Kartoffelstärke) auf 200 bis 240°C. erhitzt. Das Erhitzen erfolgt unter Anwendung von Rührwerken ontweder in flachen eisernen Pfannen über direktem Feuer oder in rotirenden doppeltwandigen Trommela, deren Zwischenraum mit Oel gefällt ist, also im Oelbade.

Je nach der Art des Erhitzens ein fast farbloses oder mehr oder weniger gelb gefärbtes Polver, entweder fast geruchlos oder von mehlartigem Geruch und von fadem Geschmack. Ist es durch direkte Röstung gewonnen, so sieht man unter dem Mikroskop die stark verquollenen Stärkekörnchen, unter ihnen auch gelegentlich so weit erhaltene, dass sich die Herkunft der Stärke bestimmen lässt. Wurde es durch Eintrocknen der Lösung erhalten, so stellt es dem arabischen Gummi ähnliche, gelbliche bis gelbe Stücke dar, die unter dem Mikroskop eine Struktur nicht mehr erkennen lassen. — Es ist von eigenthümlich mehlartigem Geruch, von fadem Geschmack und in kaltem Wasser um so vollständiger löslich, je weniger unveränderte Stärke es enthält. Die wässerige Lösung wird durch Zugabe von Jodlösung granatroth bis violettroth gefärbt.

Diese Sorte wird zu technischen Zwecken, z. B. als Appreturmittel und als Klobmittel, ferner zum Verdünnen von Theerfarbstoffen, in der Pharmacie zu Dextrinverbänden verwendet. In der Technik dient es samentlich als Ersatzmittel des arabischen Gummi (vergl. Gummitin S. 1026).

Adruganilne ist ein durch vorsichtiges Rösten von Weizenstarke erhaltenes weisses Dextrin.

II. Säure-Dexirin. Zur Darstellung werden 1000 Th. Kartoffelstärke mit einer Mischung von 2 Th. kone. Salpetersäure (von 1,36 spec. Gew.) und 500 Th. Wasser befeuchtet. Die Masse wird zunächst in Trockensinden getrocknet, alsdann gepulvert und, in 3-4 cm hober Schicht ausgebreitet, im Luftbade auf 110-120° C. erhitzt. Die Erhitzung wird sofort unterbrochen, sobald die Reaktion auf Stärke ausbleibt.

Diese Dextrinsorte ist in der Regel heller wie die durch einfache Röstung dargestellte. Sie ist im übrigen von den nämlichen Eigenschaften wie die vorige, reagirt meist schwach, aber deutlich sauer. Sie dient den gleichen Zwecken wie die vorige.

III. Dextrinum depuratum. Gereinigtes Dextrin. 1000 Th. blondes Kartoffeldextrin, 20 Th. gefälltes Calciumkarbonat werden mit 2500 Th. kaltem destillirtem Wasserübergossen und unter öfterem Umrühren bis zur Auflösung des Dextrins steben gelassen. Dann lässt man klar absetzen, giesst die über dem Bodensatze stehende Lösung klar ab, kolirt sie durch ein wollenes Tuch, engt sie auf etwa ½ ihres Volumeus ein und giesst sie in ein Gefäss mit 3000 Th. Spiritus von 90 Proc. unter Umrühren ein. Nach dem Absetzen sammelt man das ausgeschiedene Dextrin auf einem Filter oder Kolatorium, wäschtes mit verdünntem Alkohol (von 70 Proc.), zum Schluss noch einmal mit starkem Alkohol nach und trocknet es auf Porcellantellern im Trockenschranke.

Ein weisses oder weissliches, nicht faucht werdendes, fast gerachloses Pulver, welches in Wasser ziemlich klar löslich ist und dessen Lösung durch Jod röthlich geförbt wird. Dieses Präparat kann zur Herstellung trockener Extrakte verwendet werden.

IV. Dextrinum officinale. Dextriuum (Ergänzb. Helv.). Dextrine (Gall.). Dextrina. Officinelles Dextrin.

Dextriaum. 1025

Dieses Präparat stellt ein fast reines, nur noch geringe Meugen Traubenzucker und Zwischenprodukte zwischen Stärke und Dextrin enthaltendes Dextrin dar.

Darstellung. Man löst 4 Th. krystallisirte Oxalsäure in 750 Th. kaltem Wasser, rührt mit dieser kalten (!) Lösung 150 Th. Kartoffelstärke an und erhitzt die Mischang in einem Glaskolben oder in einer bedeckten Porceliauschale im Dampfbade unter öfterem Umrühren so lange (einige Tage), bis ein Tropfen der wohldurchmischten Flüssigkeit, mit 5 cem Wasser verdünnt, durch Jodlösung nicht mehr blau, sondern nur weinroth gefärbt wird. Sobald dies der Fall ist, setzt man so viel gefälltes Calciumkarbonat (5—6 g) hinzu, dass die Oxalsäure nentralisirt wird, schüttelt häufig um und lässt die Flüssigkeit alsdann an einem kühlen Orte einige Tage absetzen. Hierauf filtrirt man, dampft das Filtrat ein, bis der Abdampfrückstand sich in Fäden auszichen lässt, trocknet diese auf Porcellantellern bei 30—40° C. (!) im Trockenschranke gut aus und pulvert sie. Das Pulver ist sogleich in vorgewärmte, gut schliessende Gefässe abzufüllen. (Germ. I.).

Eigenschaften. Gelbliche, gernehlose, dem arabischen Gummi ähnliche Massen oder ein gelbliches Pulver, welches nicht hygroskopisch ist. Dextrin löst sich in einer gleichen Gewichtsmenge Wasser zu einer schleimigen, Lackmuspapier nicht verändernden Flüssigkeit, welche nach Zusatz der doppelten Menge Weingeist einen reichlichen

Niederschlag giebt.

100 Th. Dextrin sollen an siedenden Alkohol nicht mehr als 5 Th. (Traubenzucker) abgeben, beim Trocknen nicht mehr als 10 Th. Wasser verlieren und nach dem Verbreunen nicht mehr als 0,5 Th. Asche hinterlassen. — Die wässerige Lösung (1 = 10) werde nach Sättigung mit Jodlösung durch einen kleinen Ueberschuss derselben nicht gebläut (Stärke). — Calciumacetatlösung verursache nach dem Ansäuern der Lösung mit Essigsäure keine Trübung (Oxalsäure), ebensowenig Ammoniumoxalatlösung (Kalk). — Schwefelwasserstoffwasser verändere die Lösung nicht, auch nicht nach Uebersättigung mit Ammoniakflüssigkeit (Metalle).

Anwendung. Als Verdünnungsmittel zur Darstellung trockener narkotischer Extrakte. Es hat vor Süssholzpulver den Vorzug, dass es in Wasser löslich ist. Wesentlich ist es hierbei, dass das Dextrin nicht hygroskopisch ist, also nicht grüssere Mengen Stärkezucker enthält. — Das nach obiger Vorschrift gewonnene Dextrin enthält nur etwa 1,5—2,0 Proc. Traubenzucker, welche für die pharmacentische Verwendung nicht störend sind, auch durch Auszichen mit Alkohol zum grössten Theil entfernt werden können.

V. Dextrinum purissimum. Reines Dextrin. Das völlig reine Dextrin ist kaum Gegenstand des Handels, sondern ein Sammlungspräparat. Man erhält es aus dem officinellen Dextrin, indem man dieses in Wasser löst, die Lösung durch Alkohol fällt und dieses Verfahren einige Male wiederholt, so dass alle vorhandene Dextrose entfernt wird.

Gelblich weisses Pulver oder amorphe, dem arabischen Gummi ähnliche Massen, welche sich in etwa der gleichen Menge Wasser zu einer fast farblosen, neutralen, fade schmeckenden Flüssigkeit auflösen. Die wässerige Lösung lenkt die Ebene des polarisitten Lichtes nach rechts ab (daher der Name Dextrin von dexter, rechts) und reducirt in der Kälte Fehlensische Lösung nicht; dagegen findet Reduktion in der Wärme des Wasserbades statt. Eine Lösung von 6 Th. Kupferacetat in 93 Th. Wasser und 1 Th. Eisessig (Bangord's Reagens) wird durch Dextrin (zum Unterschied von Dextrose) auch in der Hitze nicht reducirt. Bleiacetat und Bleiessig füllen Dextrin erst nach Zusatz von Ammoniak (Unterschied von den Gummiarten), dagegen wird es durch Barythydrat und durch Kalkwasser gefällt. In Alkohol und in Aether ist Dextrin unlöslich; aus der wässerigen Lösung wird es durch genügenden Zusatz von Alkohol gefällt.

Die durch Säuren oder hydrolytische Fermente verursachte Umwandlung der Stärke in Dextrin und Zucker durchläuft mehrere Stadien; die im Verlaufe der einzelnen Stadien gebildeten Produkte haben verschiedene Eigenschaften und führen besondere Namen:

1) Amylodextrin (Amidulin, lösliche, krystallisirbare Stärke) giebt in wässeriger Lösung mit Jod eine violette bis rothe Färbung. 2) Erythrodextrin (Dextrinogen, a-Dextrin) wird in wässeriger Lösung durch Jod braunroth gefärbt. 3) Achroo-

1026 Dianthus.

dextrin (3-Dextrin) wird in wässeriger Lösung durch Jodlösung nicht stärker gefärbt als reines Wasser.

Werthbestimmung. Die für die Technik wichtigsten Bestimmungen werden wie folgt ausgeführt (Hefelmann und Schmitz-Dumont).

1) Wasser. Man wägt 2,0 g Dextrin in eine mit Glasstab und 20 g ausgeglühtem Sande beschickte Porcellanschale ein, löst in wenig Wasser, verdampft unter Umrühren auf dem Wasserbade zur Trockne und trocknet den Rückstand weiterhin 4 Stunden bei 105°C. 2) Asche. 5 g Dextrin werden vorsichtig verascht. 3) Lösliches und Unlösliches. Man löst 5 g Dextrin im 250 ccm-Kölbehen in kaltem Wasser und füllt bis zur Marke auf. 100 ccm der Lösung werden in einem 110 ccm-Kölbehen mit 7 ccm Aether krüftig geschüttelt, wobei sich die Stärke als flockiger Niederschlag zusammenballt, während alles Dextrin in Lösung bleibt. Das Volumen beträgt nach dem Schütteln 106 ccm. Man flürirt durch ein bedecktes Faltenfilter, dampft 50 ccm wie bei der Wasserbestimmung ein und trocknet 4 Stundon bei 105°C. Die Gewichtszunahme der Schäle ergiebt das Lösliche (Dextrin, Zucker und lösliche Salze), während das Unlösliche durch Subtraktion des Löslichen von der Gesammttrockensubstanz erhalten wird. 4) Zucker. In 25 ccm des nach 3) erhaltenen Filtrates wird der Zucker nach Allins bestimmt und als Maltose berechnet. 5) Dextrin ergiebt sich sus der Differens des Zuckers vom Löslichen, event unter Berücksichtigung der löslichen Mineralstoffe.

Dextrin-Leim. 40,0 g Dextrin werden unter Erwärmen in 60,0 Wasser gelöst. Der noch warmen Lösung setzt man 2,0 g kryst. Aluminiumsulfat zu.

Gummltin ist identisch mit Patentgummi (s. weiter unten).

Lipps Reagens and Dextrin. Eine kalt gesättigte Lösung von Bleiacetat wird auf 60°C, erwärmt und mit soviel Bleioxyd vermischt, dass die Mischung fest wird. Nach einiger Zeit wird mit Wasser extrahirt und filtrirt. Giebt beim Kochen mit einer Dextrinlösung weisse fällung.

Mucilago Dextrini. Mucilage of Dextrin (Nat. Form.). Dextrini 335,0 g,

Aquae q. s. ad 1000,0 com.

Packleim ist I) koncentrirte Dextrinlösung. II) Eine Lösung von je 50,0 Borax and Störkezucker, sowie 500,0 Dextrin in 400,0 Wasser.

Pasta dextrinata. Dextrippasta. 100,0 Dextrip, 100,0 Glycerin und 100,0 Wasser werden auf dem Wasserbade unter Ersatz des verdunsteten Wassers bis zur völligen Auflösung erwärmt.

Patentgummi in Stücken, welche dem arabischen Gummi ühnlich sind, ist nach

Schweisersger Dextrin mit 12 Proc. Wasser.

## Dianthus.

Gartung der Caryophyllaceae - Silenoideae - Diantheae.

Dianthus Caryophyllus L. Heimisch in Westfrankreich, Italien, Sardinien,

Dalmatien. In zahlreichen Formen als Zierpflanze (Gartennelke) kultivirt.

Beschreibung. Stengel der Pflanze, sowie die lineal-lanzettlichen Blätter kahl und meergrün, die blübenden Stengel oberwärts ästig, Blüthen einzeln, Kelch röhrig, mit 4-6 Vorblättern, die krautig, fast rhombisch und spitz sind, Blumenblätter mit langem Nagel und horizontal abstehender Platte, diese gezähnt. Wohlriechend.

Die Blumenblätter waren früher als Flores Tunicae hortensis oder Flores Caryophyllorum rubrorum in Gebranch, sie sind jetzt uur noch von der Gall. als Fleurs

d'Ocillet rouge anfgenommen.

Sirop d'Ocillet rouge (vergl. S. 960 Note 1). Ist aus den Blüthen von Dianthus Caryophyllus wie Sirupus Rhocados zu bereiten.

## Dictamnus.

Gattung der Rutacene - Rutoideae - Rutene - Dictamninae.

I. Einzige Art: Dictamnus albus L. (syn. Dictamnus Fraxinella Pers.). Weisser Diptam, Ascherwurz, Spechtwurzel. Heimisch von Mittel- und Södeuropa ostwarts his zum Amur und Nordehina, auch häufig in Garten als Zierpflanze.

Beschreibung. Mehrjähriges Kraut mit unpaarig gesiederten Blättern, die Blättchen eifermig, am Rande gesägt. Blüthen in einfachen oder unterseits zusammengesetzten Trauben mit 2 Vorblättera, 5 zählig, die oberen Kronblätter paarweise anfgerichtet, das untere berabgebogen. 10 Antheren, nach vorn gebogen, am Grunde eines Diskus eingefligt. Fruchtknoten tief 5 lappig, Narbe einfach. Frucht eine kurz gestielte, in 5 Theilfriichte zerfallende Kapsel.

Verwendung findet die Wurzelrinde: Radix Dictamni, Cortex radicis Dictamni. - Racine de Dictamne blanc, Racine de Fraxinclie (Gall.) in riemenformig zusammengebogenen, weisslichen Stücken. Frisch von charakteristischem Geruch und scharfem Geschmack, die aber beim Trocknen fast ganz verschwinden. Der Querschnitt lässt in der Wurzelrinde reichlich grosse Drusen von Kalkoxalat erkennen, kurze, spindelförmige, stark verdickte Fasern, zowie lysigene Sekretbehälter mit gelbem Inhalt. Im Parenchym reichlich Stärke.

Als Bestandtheile sind atherisches Oel und Harz ermittelt.

Früher als Antihystericum und Diureticum, jetzt im wesentlichen nur noch Volksmittel.

Die jungen Blätter der Pflanze werden in Sibirien wie Thee benutzt.

II. Herba Dictamni cretici, Dictame de Crète (Gall.), stammen von Origanum Dictamous L. (Labiatae).

Pulvis anteplieptions Rindscheinlag Rp. Radicis Dietamui Radicia Paconine Visd albi Conchar, pracp, 55 10,0 Castorel Canadensis 2,0.

Pulvis autepilepticus SLOKT. Rp. Radicis Dictamat 20,0 Rhizom, Zedoarine 2,0.

# Digestio.

Digestio, Digestion. Sie geschieht im allgemeinen bei einer Temperatur, welche ungefähr 10 bis 150 C. niedriger liegt als der Kochpunkt des Vehiculams. Bei 90 procentigem Weingeist ware demunch die Digestionswarme 60 bis 65° C., bei 60 procentigem Weingeist 65 bis 70° C. Bei der Bereitung der Tinkturen pflegt man die Zeit der Digestion zu verlängern und die Höbe der Digestionswärme herabzusetzen. Daher schreibt das dentsche Arzneibuch vor, "das Digeriren geschehe bei 85-40° C. unter wiederholtem Umrilhren oder Bewegen der Gemische,"

# Digitalinum.

Einleitung. Die wirksamen Bestandtheile des rothen Fingerhuts (Digitalis purpurca L.), und zwar der Blätter und der Samen, waren vielfach Gegenstand der chemischen und physiologischen Untersuchung. — Das Studium der hierauf bezüglichen Litteratur wird erschwert dadurch, dass einerseits zur Bezeichnung oft ganz verschiedener Individuen die nämlichen Namen gebraucht werden, anderseits die nämlichen Körper mit verschiedenen Natgen belegt werden.

Die ersten werthvollen chemischen Untersuchungen der Digitalis-Pflanze rühren von den Franzosen her. Die von ihnen angegebenen Darstellungsmethoden der Digitalisstoffe

werden - wenigstens im Princip - auch jetzt noch angewendet. Die genauere Charakterisirung und chemische Untersuchung der pharmakologisch wichtigeren Stoffe wurde aber erst durch die Arbeiten von Schmiederen und Kiliani geliefert.

Die französischen Digitaline. Homolle veröffentlichte 1845 ein Verfahren, um aus den Digitalisblättern Digitalin abzuscheiden. Er stellte einen wisserigen Auszug derselben her, reinigte diesen mit Eleiessig, entfernte das überschüssige Elei, ferner Kalk und Magnesia durch kohlensaures, oxalsaures und phosphorsaures Alkali und fällte mit Gerbsäure. Das entstandene Tannat zerlegte er mit Bleiglätte und brachte den in Freiheit gesetzten Digitaliskörper durch Weiegeist in Lösung. Zur weiteren Reinigung wurde der Verdunstungsrückstand der alkoholischen Lösung mit wenig Wasser gewaschen, die Lösung des Rückstandes in absolutem Alkohol mit Thierkohle entfärbt und der nach freiwilligem Verdunsten dieser alkoholischen Lösung verbleibende körnige Rückstand mit Aether nusgezogen, um Fett und andere Substanzen zu entfernen.

Dieses Digitalin (la Digitaline) ist ein weisses, geruchloses, bitter schmeckendes Pulver, schr schwer in Wasser und Acther, leicht in Alkohol löstich.

In Gemeinschaft mit Queverne untersuchte Homolne dieses Digitalin nüber und trennte es mit Hilfe von Aetherweingeist (von 0,78 spec. Gew.) und 50 procentigem Weingeist in drei Körper: Digitalin, Digitaline und Digitalose. In Aetherweingeist ist unlöslich Digitalin, löslich Digitaline und Digitalose; in 50 proc. Weingeist löst sich nur Digitaline Digitaline.

Die Gall. lässt nach dem Verfahren von Homollie (aber unter Weglassung der zuletzt angegebenen Trennungsmethode von Honorre und Quevenne) ihr Digitaline amorphe bereiten. Das Digitaline-Homolle ist also identisch mit dem Digitaline amorphe (pur) der Gall. und Belg. und mit dem sog. Digitaline chloroformique. Nur insofern besteht ein kleiner Unterschied, als bei der Reinigung des Roh-Digitalins die Behandlung mit Aether unterbleibt. Dafür wird das Digitalin schliesslich mit Chloroform außenommen. Nach dem Abdestilliren des letzteren hinterbleibt es als schwach gelbliches Pulver.

NATIVELLE zog Digitalisblätter mit Wasser unter Zusatz von Bleincetat aus und NATIVELLE zog Digitalisbiatter mit Wasser unter Zusatz von Bleineetat aus und isolirte die in Lösung gegangenen Körper ühnlich wie Homolle durch Gerhaure. Er erhielt hierbei einen wasserlöslichen und Digitalern genannten Körper (Digitalern-Nativelle). Durch nachfolgendes Extrahiren der Blätter mit Weingeist erhielt er noch zwei andere Körper: 1) Digitalin, in Nadeln krystallisirend und von ihm, später auf andere Weise dargestellt, Digitaline eristallisée genannt. Dasselbe ist löslich in Chloroform und in Weingeist, sehr schwer löslich in Wasser und fast unlöslich in Aether. 2) Die "Substance eristallisée inerte", deren Namen er später in "Digitin" umanderte. Diese Substance eristallisée inerte, löslich in Weingeist, fast unlöslich in Wasser, Chloroform und Aether ist vielleicht identisch mit unserem heutigen Digitorin. Chloroform und Aether, ist vielleicht identisch mit unserem heutigen Digitonin.

Mit Salzsaure von 1,19 spec. Gew. fürbt sich das Digitaline cristallisée gran, Digi-

tin-Nativelle bleibt farblos. Ersteres ist sehr giftig, letzteres wirkungslos.

NATIVELLE liess seiner ersten Digitalisarbeit noch andere folgen und arbeitete ein neues Darstellungsverfahren aus. Nach diesem lässt mit geringfügigen Aenderungen die Gall. ihr Digitaline cristallisée darstellen, welches sie neben dem bereits 1866 aufgenommenen amorphen Digitalin seit 1884 fährt.

Man hat also zu unterscheiden;

Digitaline cristallisée (Gall.) = Digitaline cristallisée-Nativelle.

2) Digitaline (pure) amorphe (Gall.) = Digitalin-Homolle (La Digitaline).

Substance cristallisée inerte = Digitin-Nativelle.

4) Digitalin von HONOLLE und QUEVENNE, aus dem gewöhnlichen amorphen Diejtalin (Gall.) von Honolle durch das oben angegebene Trennungsverfahren mit Aether-

weingeist und 50 procentigem Weingeist isolirt.
Es haben noch Andere (Henry, Kosmann, Lancelot, Lebourdais u. s. w.) über Digitalisbestandtheile und ihre Spaltungsprodukte gearbeitet. Da die beschriebenen Körper aber zunächst jedenfalls nicht rein waren, können diese Arbeiten übergangen werden.

Deutsches Digitalin. Ein von den in Frankreich officinellen chloroformlöslichen Digitalinen völlig verschiedenes wasserlöstiches Produkt, ein sogenanntes "Deutschies Digitalin" stellte Wazz her. Dieser zog das weingeistige Extrakt von Digitaliskraut mit Wasser aus und band die wasserlöslichen Digitalisstoffe an Gerbsture. Das mit Bleioxyd zerlegte Tannat lieferte ihm das rohe Digitalin, welches er mit Aether behandelte. Dieser nimmt auf Fett und einige andere, von ihm Digitaloïn, α- und β-Digitalacrin genannte Körper. Ungelöst bleiben Digitalin (Wazz) und Digitaletin. Diese trennt er durch Behandelt mit Wasser in welchem sein Digitalia des Digitalistin aber ver durch Behandeln mit Wasser, in welchem sein Digitalin löslich, das Digitaletin aber un-löslich ist. Nach Watz ist Digitaletin ein weisser, krystallisirter, bei 175°C. schmelzender Korper, also wahrscheinlich unreines Digitonin, sein Digitalin gelblich gefürbt und amorph.

Aus dem Gesagten geht hervor, dass fast jede neue Untersuchung neue Körper zu Tage brachte, von denen es zweifelhaft war, ob sie einheitliche Individuen darstellten.

Die Untersuchungen Schriedereng's. Diese Unsicherheit veranlusste Schmie-DEBERG zu einer Untersuchung der Digitalis-Bestandthoile. Als Ausgangsmaterial diente ilim vorerst käufliches deutsches Digitalin, welches aus Digitalissamen dargestellt war. Er zog dieses mit Chloroform-Alkohol aus und versetzte die erhaltene Lösung mit Aether. Dadurch wurde eine Substanz niedergeschlagen, die er solange reinigte, bis er einen rein weissen, amorphen, nicht hygroskopischen Körper in Handen hatte: das Digitonin. Dieses war ein stickstofffreies Glukosid, loslich in Wasser und in Chloroform-Alkohol, sehwer löslich in kaltem, etwas besser in beissem Alkohol, unlöslich in Aether, Benzol und Chloroform. Die wasserige Lösung schäumt stark (Aehnlichkeit mit den Saponinen) und wird durch Bleiessig, Ammoniak und Gerbsäure gefüllt. Konc. Salzsäure löst das Digitonin in der Kalte farbios, beim Kochen entsteht eine granat- bis violettrothe Farbung. Die nämliche Färbung entsteht beim Kochen mit mässig verdännter Schwefelsaure. Wasserige Lösungen sind nicht lange haltbar. Durch eine Art Gährung entstehen, genau wie beim Kochen mit sehr verdünnter Mineral-Säure, die Spaltungsprodukte des Digitonins: Digitoresin und Digitoresin, beide amorph, in Wasser unlöslich, davon Digitoresin in Aether löslich, Digitonem in Aether unlöslich. Ferner entstehen zwei krystallisirte Körper: Digitogenin und Paradigitogenin.

Das eigentliche Digitalin-Schmunnenen ist im käuflichen deutschen Digitalin (Digitalinum purum amorphum Germanioum) nur in geringer Menge entballen. Zu seiner Darstellung extrahirte Schmikderne die wässerige Lösung des dentschen Digitalins mit Aether. Dem Verdunstungsrückstand der ätherischen Lösung entzog er das Digitalin durch Alkohol. Durch Zusatz von Aether zu dieser alkoholischen Lösung schied er Digitalin durch und Digitalein ab. Von der alkoholisch-atherischen Lösung destillirte er den Aether ab, versetzte die zurückbleibende alkoholische Lösung mit Wasser und überliess sie der freiwilligen Verdunstung. Das hierbei sich abscheidende Digitalin unterwarf er einer weiteren Reinigung. Das so erhaltene Digitalin-Schmedberge stellte eine weisse, krümlige, amorphe Masse dar, sogut wie unlöslich in kaltem, etwas besser löslich in heissem Wasser, schwierig in Chloroform und in Aether, leicht in Alkohol und in Chloroform-Alkohol und

in warmer, verdünnter Essigsaure.

Von kalter konc. Salzsaure wird dieses Digitalin ohne Färbung gelöst; beim Erwärmen entsteht eine gelbe bis gelbgrüne Fürbung. Konc. Schwefelsäure nimmt es in der Kälte mit gelber bis brauner Fürbung auf, die auf Zusatz von etwas Kaliumbromid in roth bis violettroth übergeht.

Digitalin-Schmiedenen ist ein Glukosid von der Formel n(CaHaO2), welches durch

verdunnte Sauren gespalten wird in Zucker und Digitoresin.

Als dritten Bestandtheil schied Schminnebero aus dem käuflichen deutschen Digitalin das Digitalorn ab. Dieses geht bei der Darstellung und Reinigung des Schmiedesenschen Digitalins in das dabei verwendete Wasser über. Er reinigte es durch wiederholtes Lösen in Alkohol und fraktionirte Fällung mit Aether und erhielt es so schliesslich nicht als roin weisse Substanz, sondern als gelbgefärbte, bröckelige Masse. Dieses Digitalem, von welchem Schmiederer annahm, es sei ein einheitlicher Körper, ist in Wasser vollkommen löslich, leicht löslich in absolutem Alkohol, schwierig in Chloroform. Die wässerigen Lösungen schäumen stark wie die des Digitanins und sind wie diese durch Bleiessig und Ammoniak und Gerbsäure fällbar. Konc. Salzsäure löst in der Würme mit gelber, konc. Schwefelsäure mit braunrother Färbung, welche auf Zusatz von Kaliumbromid purpurroth wird. Durch Kochen mit verdünnter Mineralsäure wird das Digitalem ebenfalls gespalten, und zwar in Zucker und in einen dem Digitaliresin ähnlichen oder gleichen Körper. Alle bisher erwähnten, von Schmiederen isolirten Substanzen entstammten den

Digitalis-Samen.

Schmiedeberg untersuchte nun auch das Nativelle'sche Praparat, das wie oben bemerkt wurde, aus den Blättern dargestellt wird, und fand darin als Hauptbestandtheil einen von ihm Digitoxin genannten Körper. Diesen stellte er selbst aus den Blättern dar. Er extrahirte die Blätter zuerst mit Wasser, dann mit 50 proc. Weingeist, reinigte die weingeistigen Auszüge mit Bleiessig, entfernte das überschüssige Blei mit Aumoniak, filtrirte und destillirte von dem klaren Filtrate den Weingeist ab. Aus dem verbleibenden wässrigen Rückstande scheidet sich das Digitoxin mit Fett und anderen Pflanzenstoffen gemengt als Schlamm ab, der mit sehr verdünnter Sodalösung, dann mit Wasser gewaschen und getrocknet wird. Die trockne Masse wird mit Chloroform ausgezogen, und der nach Abdestilliren desselben verbleibende Rückstand durch Behandlung mit Aether und Petroläther von anhaftenden Verunreinigungen befreit. — Das so erhaltene Roh-Digitoxin wird durch öfteres Umkrystallisiren aus Alkohol und Behandeln mit Thierkohle gereinigt und bildet dann ein weisses, aus feinen Nädelchen oder Blättehen bestehendes Krystallpulver, welches bei ca. 240° C. schmilzt. Aus der Elementaranalyse wurde die Formel CziHzzO,

Digitoxin ist in Wasser und Benzin völlig unföslich, so gut wie unföslich in Aether schwer in kaltem, leichter in heissem Alkohol, leicht in Chloroform löslich. Beim Er-

warmen mit kone. Salzsäure entsteht eine gelbgrüne Farbung, die bei Wasserzusatz unter Abscheidung einer harzartigen Masse verschwindet. Kone. Schwefelsäure löst mit brauner

bis schwarzer Farbe, die durch Kaliumbromid nicht verändert wird.

Durch Kochen des Digitoxins mit verdünnter Mineralsaure erhielt Schmiedebeng einen giftigen amorphen Körper, das Toxiresin, welches in Asther, Chloroform und Alkohol leicht löslich, dagegen wenig löslich in Benzol und in Wasser ist. Zucker vermochte er als Spaltungsprodukt nicht nachzuweisen. Er nahm daher an, dass das Digitoxin

Die Untersuchung der französischen Digitaline, d. h. des 1) Digitaline cristallisée Nativelle (Gall.), 2) des Digitaline amorphe (Gall.) Homoile, wie sie damats zu Anfang der 70er Jahre im Handel waren, ergab, dass das Nativelle'sche krystallisirte Digitalin (sub 1) der Hauptsache nach aus Digitoxin bestand, neben Paradigitonin, Toxiresin, vielleicht auch Digitalose und geringen Mengen Verunreinigungen, dagegen das Homollie'sche amorphe Digitalin (sub 2) aus Digitalin-Schminderene, Paradigitonin, Digitaliresin und

Von den Schmiedeberg'schen Praparaten kamen für den Arzneischatz nur drei in Betracht: Digitalin, Digitaletn und Digitoxin. Digitonia wirkt wohl artlich ausserst reizend und entzündend, ist aber auf den Gesammtorganismus ohne Wirkung. Die Spaltungsprodukte der Digitaliskörper sind auch nur zum Theil therapeutisch wirksam, zudem sehr produkte der Digitaliskerper sind auch nur zum Theil inerappautsen wirksam, zugem sehr theure Präparate, welche damals nicht einmal mit Sicherheit rein und daher gleichmässig erhalten werden konnten. Selbst das eussichtreichste Präparat, das Digitoxin, erschien Sommensungen von geringer Bedeutung, zunächst wegen seiner Unlöslichkeit in Wasser, sodann wegen seiner hoben Giftigkeit und der daraus folgenden schwierigen Dosirung. Der Verwendung des weniger giftigen Digitalins und Digitaleins, von denen ersteres theilweise, letzteres völlig wasserlöslich ist, war die umständliche und langwierige Reindarstellung

So kam es, dass sich längere Zeit nach Schmindenberg Niemand mit dem Studium der Digitalis beschäftigte. Einen wie großen Fortschritt auf diesem Gebiete die Schmenz-beroeche Arbeit auch bedeutet, so liess sie doch manches unaufgeklärt und unvollendet. Ein Theil der neu aufgefundenen Körper wurde nur ihrem Aeusseren, ihren Löslichkeitsverhältnissen und Farbenreaktionen nach beschrieben. Ihre Einheitlichkeit wurde wohl angenommen, jedoch experimentell durch unzweidentige Analysen und Angabe genauer ehemischer und physikalischer Konstanten nicht erwiesen. Diese Thatsachen und die immer von neuem erprobte, ausgezeichnets Wirkung eines Infusum Digitalis war der Grund, dass

die Digitalisforschung nicht zum Stillstand kam.

Die Arbeiten Emant's. Ende der achtziger Jahre nahm sie Killasi wieder auf, mit der Absicht, die für die Medicin brauchbaren Körper rein und zugleich billig darzastellen. Das erste Hauptergebniss seiner Arbeiten ist der Nachweis, dass das Digitalin-Schmiedenber, Dus erste Hauptergebinss seiner Arbeiten ist der traenweis, dass das Digitalin-Schmiedenber, obwohl amorph, eine einheitliche, reine Substanz ist, deren früher aufgestellte Molekularformel  $\chi\left(C_0H_0O_0\right)$  er bestätigte. Killani giebt folgende einfache Darstellungsweise an; 1 Th. Digitalin pur. pulv. Germanic. wird in 4 Th. Alkohol von 95 Proc. gelöst, mit 5 Th. Aether (sp. Gew. = 0.720) versetzt und 24 Stunden verschlossen stehen gelassen. Von einer Probe der mittlerweile klar gewordenen Flüssigkeit bestimmt man den Trockenrückstand, zieht durauf im Vakuum die alkoholisch itherische Lösung bis auf 1,6 Th. ihres Trockenrückstandes ab und fügt 2,4 Th. Wasser hinzu. Auf diese Weiss erhalt man eine ca. 20 proc. spirituöse Lösung, aus der sich binnen Tagesfrist das Rohdigitalin abscheidet. Dieses wird mit 10 proc. Alkohol, dann mit Wasser abgewaschen, bei niederer Temperatur getrocknet und zuletzt durch Lösen in Alkohol und Behandlung mit Thierkohle völlig gereinigt. In reinem Zustande stellt dieses Digitalin ein weisses, amorphes Pulver dar, löslich in 1000 Th. Wasser und 100 Th. 50 Proc. Weingeist von gewöhnlicher Temperatur, leicht in heissem starken Alkohol, so gut wie unlöslich in Aether und Chloroform. In konc. Salz- und Schwefelsäure löst es sich mit gelber Farbe, die bei letzterer Säure rasch in Roth umschlägt; englische Schwefelsäure liefert ein intensives Blauroth. Auf fiber 200° C. erhitzt, beginnt das Digitalin zu sintern und schmilzt bei ca. 217° C. Diesem

Präparat, das sich von dem Sommedbarend'schen nicht unterscheidet, gab die Firms Böhnivorr in Waldhof den Namen "Digitalinum verum".

Durch Erhitzen von I Th. Digitalin ver. mit 8 Th. 50 Proc. Weingeist und 2 Th. Salzsäure 1,19 spaltete Killant dasselbe glatt in Digitaligenin, Digitalose und Traubenzucker.

Digitaligenin krystallisirt in weissen Nadeln mit dem Schmelzpunkt 210—212° C. Es
ist leicht belich in Alkohol sohwer in Asther unlastich in Wessen mit Schwelzburgen. ist leicht löslich in Alkohol, schwer in Aether, unlöslich in Wasser, mit Schwefelsäure giebt es die gleichen Reaktionen wie Digitalin. Digitaligenin ist auf den thierischen

KILIANI stellte im Verlauf seiner Arbeiten fest, dass das Schmiedeberg'sche Digitonin und Digitalem keine einheitlichen Körper waren. Das Digitanin schied er in krystallisirter Form ab, durch Lösen von 1 Th. Digitalin pur, pulv. Germanic, in 4 Th. Alkohol von 85 Proc. Aus dieser Lösung krystallisirt das Digitonin leicht aus und kann daher bequem

gereinigt werden. Er fand als Molekularformel seines bei 110° C. getrockneten, krystallisirten Priparatos C<sub>er</sub>H<sub>at</sub>O<sub>14</sub> neuerdings C<sub>54</sub>H<sub>69</sub>O<sub>28</sub>. In Wasser ist es schwer löslich (Schanzenengen in jedem Verhältniss), leicht dagegen in 50 proc. Weingeist. Kalte, konc. Salzsaure löst Digitonin farbles, Kochen mit der verdünnten Saure spaltet es in Dex-Salzsaure löst Digitomin farblos, Kochen mit der verdünnten Säure spaltet es in Dextrose, Galactose und Digitogenin. Dieses liefert, mit Essigsäureanhydrid und Natriumacetat erhitzt, ein bei 178° C. schmelzendes Acetylderivat, mit Chromsäure oxydirt die Digitogensäure C<sub>20</sub>H<sub>41</sub>O<sub>2</sub>, Schm.-P. 146—150° C., die mit Kaliumpermanganat weiter oxydirt die Oxydigitogensäure C<sub>20</sub>H<sub>42</sub>O<sub>3</sub>, Schm.-P. ea. 250° C. und die sehr beständige Digitsäure, wahrscheinlich C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>O<sub>3</sub>, Schm.-P. 192° C. giebt. Aus der Digitogensäure entstehen beim Kalilauge noch zwei andere Säuren, in der Hauptsache Digitosäure C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>O<sub>7</sub>, Kochen mit Kalilauge noch zwei andere Säuren, in der Hauptsache Digitosäure C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>O<sub>7</sub>, daneben noch Hydrodigitosäure C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>O<sub>4</sub>, bei der Reduktion mit Natriumamalgam entsteht die Desoxydigitogensäure C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>O<sub>7</sub>. Alle diese Säuren, mit Ausnahme der Desoxysteht die Desoxydigitogensäure, liefern gut krystallisirte Salze, was für ihre Reinigung und Bestimmung sahr, wesentlich ist. sohr wesentlich ist.

Mit dem Studium des Digitalems ist Kultani zur Zeit noch beschäftigt (Archiv d. Pharm. Bd. 237, Heft 6 pag. 458); ein abschliessendes Urtheil über sein Digitalem (weiss, amorph, sehr leicht löslich in Wasser, in Alkohol in einem Gemisch von 3 Th. Aceton mit 1 Th. Wasser, fast unlöslich in Acther, Benzol, Aceton und Chloroform) ist daher noch

nicht möglich.

KILLASI vermuthet, dass ausser Digitalin. verum, Digitanin und Digitalem noch andere Körper (Glukoside) im Digitalin, pur, pulv. German, d. h. im Semen Digitalis enthalten sind; bis jetzt vermochte er sie aber nicht abzuscheiden. Auch das Digitoxin fand sich nicht darin vor, dessen Studium er sich später widmete, nachdem sich herausgestellt hatte, dass das Digitalin, verum, auf das man ärztlicherseits grosse Hoffmungen gesetzt hatte, dieselben nicht erfüllte. Er untersuchte Handelswaare (Digitoxin, kryst, Merck), Schmenz-BERG'sches und Digitaxin eigner Darstellung mit dem Endergebniss, dass alle drei identisch waren. Die von ihm antanglich für Digitoxin angenommene Molekularformel C, H, O, e

ist die gleiche die Arnaud für das Digitaline eristallisée angieht.

Spater anderte er sie jedoch auf Grund der Untersuchungen von Spaltungsprodukten ab in Ca.Ha,O,.. Weiter stellte er fest, dass das Digitoxin ein Glukosid ist: in verdunnter weingeistiger anlændere Lösung spaliet es sich in 1 Molekul Digitoxigenin, C<sub>21</sub>H<sub>22</sub>O<sub>4</sub>, Schm.-P. 225—230° C. und 2 Molekule Digitoxose, C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>O<sub>4</sub>, Schm.-P. 101° C. Aus dem Digitoxigenin entsteht durch Wasserabspaltung das Anhydrodigitoxigenin, eine schön krystallisirende, bei 215—220° C. schmelzende Substanz. Wird diese in Eisessiglösung durch Chromsaure oxydirt, so bildet sich ein in Nadeln krystallisirendes, ketonartiges Produkt das Toxigenon. Ein andrer Abkommling des Digitoxigenin ist die Dixgeninellere, in Nadeln vom Schmelzpunkt 220-230° C. krystallisirend; sie wird orhalten durch Behandeln von Digitoxigenin mit verdünuter alkoholischer Natronlauge.

Kintani glaubt in den Digitalisblättern neben dem Digitoxin noch einen diesem abnlichen, ebenfalls krystallisirenden Körper gefunden zu haben, das Digitophyllin, Cup Han Oner Schm. P. 230-232°C. Digitalin, Digitonin und Digitalem, die Samenglukoside, vermochte er dagegen darin nicht nachzuweisen. Mit dieser letzteren Angabe befindet er sich in Widerspruch mit Kelles, der sich in letzterer Zeit gleichfalls nit den Digitalisblattern beschäftigte und ein Verfahren zur Werthbestimmung derselben ausgearbeitnt hat, gegründet auf der Bestimmung ihres Gehaltes an Rohdigitoxin: Gepulverte Blatter (20 Th.) werden mit 70 Proc. Weingeist völlig erschöpft, die Auszuge eingedampft (auf 25 Th.), mit Wasser versetzt (bis 222 Th. Gesammtgewicht), mit Bleiessig (25 Th.) gefällt und filtrirt.
130 Th. des klaren Filtrates werden mit 5 Th. Natriumsulfat, gelöst in 7 Th. Wasser, ent-bleit und 130 Th. der bleifreien Losung, entsprechend 10 Th. Fol. Digitalis, nach Zasatz von 2 ccm Ammoniak 4-5mal mit je 30 ccm Chloroform ausgeschüttelt. Die Chloroformvon 2 cem Ammoniak 2—sinat ihr jo 30 cem Chloroform ausgegentent. Die Chloroform-ausgege werden filtrirt, das Chloroform abgezogen, das zurückblichende Rohdigitoxin in 3 cem Chloroform gelöst und diese Lösing zur Trennung von Fett, Oel und Riechstoffen mit 7 gr Aether und 50 g Petroläther versetzt. Dabei schlägt sich das Digitoxin in weissen Flocken nieder und wird nach dem Trocknen gewogen. Dieses Digitoxin ist in kalter Flocken nieder und wird nach dem Trocknen gewogen. Dieses Digitoxin ist in kalter Salzsäure 1,19 mit gelber Farbe bislich, die beim Erwärmen grünlich bis grünlich braun wird. Wassersungen haufelt, sine gelbertine Fürbung und Abscheidung eines Niederschlages. wird. Wasserzusatz bewirkt eine gelbgrüne Färbung und Abscheidung eines Niederschlages. Mit kone. Schwefelaure farbt es sich braun bis braunschwarz; in eisenchloridhaltigem Eiseszig gelöst und mit kone. Schwefelsäure unterschichtet, entsteht auf der obersten Schicht der Schwefelsaure eine braunrothe Fürbung und der Eisessig fürbt sich intensiv indigoblau. Das so gewonnene Kellen'sche Digitoxin ist noch durchaus hein reines Material und muss, um in die krystallisirte, schmelzpanktsreine Form zu kommen, erst von den schwierig abzutrennenden Beimengungen befreit werden. Am diesem Grande hat das angeführte Verfahren nur einen bedingten Werth. Keller giebt als Digitoxingehalt von untersuchten Blattern 0,26-0,62 Proc. als Durchschnitt 0,2-0,3 Proc. an. Diese Zahlen besuchten Blattern 1,26-0,62 Proc. als Durchschnitt 0,2-0,3 Proc. an. deuten aber nicht reines, krystallisirtes Digitoxin, sondern Keller'sches Rohdigitoxin. Digitoxin. eryst. kommt in weit geringerer Menge vor. Nativelle fand in den Digitalisblättern 0,10—0,12 Proc. Digitalia cristallisée, von dem Schmedbern nachwies, dass es ausser Digitoxia noch andere Beimengungen enthielt. Schmedbern giebt auf Grund eigner Erhhrung als Gehalt 0,0100—0,0125 Proc. au; er beträgt bei Verarbeitung grösserer Mengen Blätter ca. 0,02 Proc.

Gegenwärtiger Stand der Digitalisfrage. Nach unserer heutigen Kenntniss der Digitaliskörper enthalten sowohl die Samen als auch die Blätter ein Gemenge von krystallisirten und amorphen Körpern. Im Samen sind genau nachgewiesen und als einheitlich charakterisirt worden Digitonin als krystallisirter und Digitalin verum, sowie Digitalön "Kiliani" als amorphe Substanzen. Diese zusammen machen nach Kiliani etwa 50 bis 60 Proc. des deutschen Digitalins aus. Der Rest ist ein Gemenge noch unbekannter, amorpher Glukoside. In den Blättern ist als krystallisirter Körper sicher nachgewiesen das Digitoxin; die Existenz eines zweiten, des Digitophyllin, ist wahrscheinlich. Wie aus dem Samen, kann man auch aus den Blättern auf ähnliche, allerdings nicht so einfache Weise ein dem Digitalin. pur. pulv. Germanic, ähnliches Material darstellen. Es sind in denselben deshalb auch die sogenannten Samenglukoside, wenn auch vielleicht in anderen Mengenverbältnissen, vorhanden.

Von den Digitalisstoffen haben grössere Bedeutung erlangt, d. h. werden in grösseren Mengen medicinisch augewandt: Digitalin. pur. pulv. Germanic., Digitoxin, Digitaline cristalisée und Digitalin. pur. amorph. Pharm. Gallica und Belgica - Digitaline chloroformique. Digitalinum verum ist zwar zweifellos eine einheitliche, wirksame Substanz, vermag aber das Infusum Digitalis nicht zu ersetzen. Digitoninum crystallisatum ist werthlos, weil es überhaupt keine Herzwirkung besitzt. Für das reine Digitalëin fehlt es bis jetzt an einer praktisch brauchbaren Darstellungsmethode. Digitalia, pur. pulv. Germanic., aus den Samen von Digitalis purpurea gewonnen, besteht zu 50-60 Proc. aus Digitonin cryst., zu 5-6 Proc. aus Digitalin verum, der Rest aus Digitalein und noch nicht naber untersuchten Glukosiden. Digitoxin ist das aus den Blättern gewonnene Glukosid, vielleicht identisch mit Digitaline cristallisee, wie es hente von den Franzosen geliefert wird. Von diesen ist mehrfach die Berechtigung des Namens Digitoxin bestritten worden, weil Digitoxin nichts anderes sei als Digitaline cristallisée. In Wirklichkeit ist die Sachlage diese: Der Name Digitaline cristallisée ist älter als der Name Digitoxin. Digitaline cristallisée ist nicht zu allen Zeiten dasselbe Praparat gewesen; heute ist es cin anderes als vor ca. 30 Jahren. Als damais Schmiedzsero das von Nativelle eingeführte und als "Digitaline cristallisée" bezeichnete Praparat untersuchte, war es ein Gemenge mehrerer Substanzen. Die wirksamste und in grösster Menge darin vorkommende isolirte er, wie bereits erwähnt, und erkannte ihre Gleichartigkeit mit seinem Digitoxin. Seit dieser Zeit haben die Franzosen ihr Darstellungsverfahren verbessert, und das heute fabrikmässig bergestellte franzöeische Präparat zeigt nach den Angaben verschiedener Forscher keine wesentlichen Unterschiede gegenüber Digitoxin.

Digitalin, pur, amorph, Pharm. Gallica und Belgica — Digitaline chloroformique ist dem Digitoxin in der Wirkung ähnlich, ebenfalls aus Blättern gewonnen, chloroform-löslich und amorph. Nach der französischen Pharmakopee ist es in seiner Wirkung dreimal schwächer als das krystallisirte Präparat und stets zu verabreichen, wenn auf einem Recept das Digitalin nicht specialisirt ist.

Digitonin. cryst. Dieses Präparat wurde zuerst von Merck aus dem Digitalissamen dargestellt und hatte zum Unterschied von dem amorphen Digitalin pur. pulv. Germanic, die naheliegende Bezeichnung Digitalinum crystallisatum erhalten, weil es mit keinem der bis dahin bekannten Digitaliskörper eine Aehnlichkeit hatte. Erst viel später hat Kulann nachgewiesen, dass es identisch mit dem von ihm hergestellten Digitonin cryst. ist.

Digitaleïn, das zur Zeit in den Listen pharmaceutischer Präparate geführt wird, ist der nach den Angaben Schmiedeberg's hergestellte Körper, also ein Gemenge.

†† Digitalin. pur. pulv. Germanic. Deutsches, amorphes Digitalin. Digitalissamen (oder -Blätter) werden mit Weingeist extrahirt; der Weingeist wird abgezogen, das zurückgebliebene Extrakt mit Wasser verdünnt und durch Bleiacetat gereinigt. Aus der vom Bleischlamm getrennten Flüssigkeit wird mit Natr. phosphoric. das überschüssige Blei abgeschieden. In der so gereinigten Lüsung werden die Digitaliskörper mit Gerbekure getillt, die Tannate mit Wasser gut gewaschen und darauf mit Blei- oder Zinkoxyd zerlegt. Das hierbei abgeschiedene Digitalin wird in Weingeist aufgenommen, durch vorsichtige Destillation von letzterem befreit und dann so lange mit Acther gewaschen, bis derselbe nichts mehr aufnimmt. Dann wird das auf diese Weise gereinigte Digitalin bei niederer Temperatur getrocknet und schliesslich gepulvert.

Digitalin. pur. pulv. Germanic. ist ein gelblich-weisses, amorphes Pulver, löslich in Wasser und Weingeist, unlöslich in Aether und Chloroform. Farbenreaktionen haben bei dem deutschen Digitalin, das, wie bereits mehrfach erwähnt wurde, kein einheitlicher, sondern ein Gemenge verschiedener Körper ist, wenig Werth.

Das Digitalin. Germanic. ist ein Diureticum und Herztonicum. Infolge seiner Wasserlöslichkeit hat es den Vorzug, nicht kumulativ zu wirken. Es wird entweder in Substanz oder wässeriger Lösung (bei subkutanen Injektionen) gebraucht. Die Dosis beträgt 0,001 bis 0,002 g 2-3 mal täglich. Maximaldosis ist pro dosi 0,004 g, pro die 0,020 g.

Als Gegenmittel kommen zunächst in Betracht Brechmittel, Magenpumpe, Magenausspülungen und Gerbsäure, dann Morphium, Nitroglycerin und alkoholische Stimulantien.

Das Praparat ist vor Licht geschützt und in mit Glasstopfen versehenen Flaschen sehr vorsichtig aufzubewahren.

Es ist höchst wichtig, bei dem Digitalin. pur. pulv., welches ein Gemisch von äusserst wirksamen und wirkungslosen Digitaliskörpern ist, darauf hinzuweisen, dass nur dann auf eine stets gleichmässige und gefahrlose Wirkung gerechnet werden kann, wenn bei der Darstellung ein und dasselbe Verfahren immer peinlich genau eingebalten wird. Darauf ist bei Kauf des Mittels Rücksicht zu nehmen. Man sollte immer aus derselben Quelle beziehen, die für eine gleichmässige Beschaffenheit auch wirklich garantiren kann.

†† Digitoxinum (Ergänzb.). Digitalisblätter werden zur Beseitigung störender Extraktivstoffe mit kaltem Wasser gut extrahirt, seharf abgepresst und dann mit Weingeist von 50-60 Proc. so lange ausgezogen, als die Blätter noch Bitterstoff abgeben. Die vereinigten, weingeistigen Auszüge werden mit Bleiessig gereinigt, überschüssiges Blei wird durch Ammoniak beseitigt, der Bleiniedersehlag abfiltrirt und etliche Male mit 60 Proc. Weingeist nachgewaschen. Das Filtrat, das neutrale Reaktion zeigen muss, wird im Vakuum völlig vom Weingeist befreit. Aus der dadurch erhaltenen wässerigen Digitalislösung, die man noch etwas einengen kann, scheidet sich beim Stehen das in Wasser unlösliche Digitoxin neben Harz, Fett etc. ab. Die wässerige Lösung wird vorsichtig abgegossen, und der feste Rückstand bei niedriger Temperatur getrocknet. Diesem entzieht man das Digitoxin mit Chloroform und erhält nach Abdestilliren desselben das Rohdigitoxin in Form einer stark gefürbten Masse, welche nach dem Waschen mit Aether durch Umkrystallisiren aus 80 Proc. Weingeist unter Behandlung mit Thierkohle gereinigt wird.

Digitoxin, C<sub>24</sub>H<sub>24</sub>O<sub>12</sub>, stellt ein weisses, geruchloses, bitterschmeckendes Krystallpulver dar, bestehend aus feinen Nädelchen oder Blättchen, im krystallwasserfreien Zustand
bei 238—240° C., im krystallwasserhaltigen bei ca. 145° C. schmelzend. Digitoxin ist unlöslich in Wasser, so gut wie unlöslich in Aether, schwer in kaltem, leicht in heissem
Weingeist und leicht in Chloroform löslich. Es fällt mit Gerbsäure, aber nicht mit Bleisalzen. Konc. Salzsäure von 1,19 spec. Gew. löst Digitoxin mit tiefgrüner Farbe. Ergänzb.: Löst man 0,001 g Digitoxin in 5 cem Eisessig, fügt einen Tropfen einer (1:20)
verdünuten Ferrichloridiösung hinzu und schichtet diese Lösung auf das gleiche Volumen
konc. Schwefelsäure, so bildet sich an der Berührungsstelle der beiden Flüssigkeiten ein
breites, anfangs bräunlich-grünes, bald dunkelblau werdendes Band, welches gegen die
Schwefelsäureschicht nur einen schmalen, rothbraunen Saum zeigt, während die Essigsäureschicht sich allmählich grün färbt. (Krelen'sche Farbenreaktion, von Kiliani wie folgt
gefasst: Reine Schwefelsäure 1,84 versetzt mit 1 Proc. von einer wässerigen 5 proc. Lösung
von Ferrum sulfuric. oxydat, pur. löst das Glukosid mit schmutzig braunrother Farbe.

Digitoxin in Eisessig gelöst, der ebenfalls mit 1 Proc. obiger Ferrisulfatlösung versetzt und der erwähnten Schwefelsäure übererschichtet ist, färbt denselben beim Stehen tief indigoblau; an der Grenze beider Flüssigkeiten bildet sich eine dunkle Zone, während die Schwefelsäure fast (arblos bleibt.)

Digitoxin findet bei Herzkrankheiten (Herzklappenfehler, Myocarditiden, Hydrops) als ausgezeichnetes Herztonicum immer mehr Anwendung. Es wirkt dinretisch und bei Typhus und Pneumonie günstig auf Puls und Temperatur. Von seiner Verordnung muss bei schwerer Degeneration des Herzfleisches und bei starken Magenstörungen abgesehen werden. Die Einzeldosis beträgt 0,00025 g, die Tagesdosis 0,002 g im Maximum. Die Gesammtmenge des während einer Krankheit verabreichten Digitoxins soll 0,005 g durch Subkutaninjektion und 0,007 g per rectum eingeführt, nicht überschreiten. Als Gegenmittel sind die bei Digitalin. pur. pulv. Germ. augegebenen anzuwenden.

Bei der Verordnung des Mittels ist besonders darauf zu achten, dass es in einer Form gelöst in den Körper eingeführt wird, die ein Wiederausfallen desselben verhindert. (Darauf, dass man diesen wichtigen Umstand, auf den zuerst belgische Aerzte aufmerksam gemacht haben, nicht berücksichtigte, dürften vielfach die widersprechenden Angaben beruhen, die früher über die Wirksamkeit des Digitoxins gemacht worden sind.)

Eine Digitoxinlösung, die weder mit Wasser, noch mit physiologischer Kochsalzlösung, noch mit Serum Fällungen giebt, wird folgendermassen hergestellt:

Rp. Digitoxini cryst. Marca 0,005 Chieroformii Spiritus (90%), An q. s. ni solut (1,0) Aquse destillatus ad 200,0 Fr S. Alle 6—8 Stunden den 6. Tell su nebmeu-

Eine andre bewährte Verordnungsweise ist folgende.

Pr. Digitarial cryst. Merce 0.1 Spinios 190% 205,0 Aquae dest 740,0 Sacchari cryst. 55,0

Von dieser Lösung werden 15 gr (10 gr enthalten 0,001 gr Digitoxin) mit 25 gr Sirup vermischt und diese Mixtur auf dreimal in Zwischesnäumen von 4 zu 4 Stunden binnen Tagesfrist verabreicht. Die Einzeldeste beträgt somit 0,0005 gr. Zur Bohandlung per rectum wird folgende Formel ompfehlen:

Von dieser Lösung werden nach einem vorher applielerien Reinigungskiystler auerat dreimal ifiglich, späine zweimal und zuletzt einmal je 15 gr auf ein 100 gr Wasser enthaltendes, lauwarmes Klystler gegeben.

Zur Verhinderung von Phlegmenen und, um die Rindegewebernizung auf das geringste Masss herzbzusetzen, wurde folgende Lösung für Subkutaninfektion verwendes.

Rp. Digitoxini cryst. Mercs. 0,01
Alcohol, absol. 5,00
Aquae 15,00
D. 8. '/<sub>4</sub>—1 Pravarspritze su injicircu.

In nearer Zeit ist das Digitoxin zur bequemen Dosirung in Tablettenform verordnet und in den Handel gebracht worden. 1 Tablette = 0,00025 g Digitoxin. Die mittlere Dosis für I Klysma sind 2 Tabletten, für innerlichen Gebrauch 1 Tablette 3-4 mal täglich. Die Tabletten sind in 100 ccm lauwarmen Wassers + 15 Tropfen Alkohol absolutus vollkommen löslich.

†† Digitaline cristalisée (Gall.). Die Gall. giebt folgende Darstellungsart an: Digitalishlätter 1000 Th. werden mit 1000 Th. Wasser, in dem 250 Th. Bleizucker gelöst eind, angefeuchtet und nach eintägigem Stehen mit Weingeist von 60 Proc. extrahirt. Die Auszüge werden mit Natriumbikarbonat neutralisirt, eingeengt bis auf 2 Liter und darauf mit Wasser versetzt. Der dadurch entstandene Niederschlag wird in Weingeist gelöst und die weingeistige Lösung mit Bleizucker, dann mit Kohle gereinigt. Auf der Kohle (50 g) schlägt sich beim Abseihen des Weingeistes das Rohdigitoxin nieder. Sie wird mit Wasser ausgewaschen und bei einer Temperatur, die 100° C. nicht übersteigt, getrocknot, worauf man ihr das Digitalin mit Chloroform entzieht. Nach dem Abdestilliren desselben wird der Rückstand in 90 proc. Alkohol gelöst und einer nochmaligen Reinigung mit Bleizucker und Thierkohle unterworfen. Das soweit gereinigte Digitalin wird in (ca. 10 ccm) 90 proc. Alkohol gelöst, die Hälfte Aether und so viel Wasser, als man Alkohol + Aether angewandt hat, hinzugefügt und die Mischung durchgeschüttelt. Beim Stehen trennt sie orch în zwei Theile; aus der unteren farblosen krystallisirt das Digitalin aus und wird nach vorheriger Behandlung mit Thierkohle in alkoholischer Lösung auf die eben angegebene Weise nochmals gereinigt.

Es bildet leichte, weisse Krystalle, die in Form kurzer, dünner Nädelchen um eine gemeinsame Axe gruppirt sind, ist sehr bitter, kaum in Wasser, leicht in 90 proc. Alkohol, kaum in absolut. Alkohol, fast nicht in Aether, leicht in Chloroform löslich. Es löst sich ferner in kone. Salz- und Phosphorsäure; nach kurzer Zeit nimmt die Lösung eine smaragdgrüne Farbe an. Nach Arnaud besitzt das Digitalin eristallisée die Formel C<sub>51</sub>H<sub>50</sub>O<sub>10</sub> und den Schmelzpunkt 243—245° C. (Wir fanden jedoch den Schmelzpunkt französischer Handelsware etwas niedriger liegend, mit dem des Digitoxin eryst. 238—240° C. übereinstimmend.) Die Beziehungen zwischen Digitaline eristallisée und Digitoxin sind bereits erwähnt. Was bei letzterem in medicinischer Hinsicht (Verordnungsweise, Gegengiste) gesagt wurde, gilt auch für das französische Präparat.

Poudre de Digitaline crystallisée au centlème. Pulvis Digitalini crystallisati dilutus (Gall.). Rp. Digitalini crystallisati Galliei 1,0 g, Sacchari Lactis 96,5 g, Carmini 2,5 g.

†† Digitaline (pure.) amorphe Pharm. Gallica and Belgica — Digitaline chloroformique.

Die französische Pharmakopoe giebt folgende Vorschrift zur Darstellung an: 100 Th. gepulverte Digitalisblätter werden mit 1 Liter Wasser befeuchtet und im Perkolator langsam so lange ausgezogen, bis das Perkolat 3 Liter beträgt. Dieses wird mit 250 Th. Bleiessig gefällt und das vom Blei getrenute Filtrat zur Entfernung überschüssigen Bleies mit 40 Th. kryst. Soda und 20 Th. phosphorsaur. Natrium-Ammonium versetzt. Vom Bleischlamm wird abfiltrirt, das Filtrat mit 40 Th. officinellem Tannin gefällt, das Tannat mit 25 Th. gepulverter Bleiglätte und 50 Th. gereinigter Thierkohle vormischt und eingetrecknet. Der eingetrockneteu Masse wird der Digitaliskörper mit 90 proc. Alkohol entzogen, letzterer abdestillirt, der Rückstand mit destill. Wasser ausgewaschen und darauf wieder in 90 proc. Alkohol aufgenommen. Dieser wird nochmals abdestillirt und der Rückstand nun mit Chloroform erschöpft. Beim Abtreiben des letzteren bleibt das Digitalin zurück.

Es ist ein gelblich-weisses, amorphes Pulver von eigenartigem aromatischen Geruch und von bitterem Geschmack; es ist neutral gegen Lackmus, fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol und Chloroform, unlöslich in Aether, erweicht bei 90° C. und beginnt bei 100° C. zu schmelzen. Durch Lösungen von Bleisalzen wird es nicht niedergeschlagen; mit Gerbsäure bildet es ein in Wasser unlösliches Tannat und fürbt sich mit kone. Salzsäure smaragdgrün. Das amorphe Digitalin ist immer abzugeben, wenn nicht ausdrücklich krystallisirtes verlangt wird (— nach der französischen Pharmakopoe —). Die Angaben über seine Giftigkeit lauten verschieden, was seinen Grund darin haben mag, dass es ein Gemenge von amorphen, digitoxinähnlichen aber nicht gleichwerthigen Körpern ist, und soll ungefähr 1/2-1/2 desjenigen des Digitaline eristallisée betragen. Als Dosis wird angegeben 0,00025 g, schnell steigend bis 0,0015 g pro die, Maximaldosis pro die 0,002 g. Gegenmittel wie bei dem deutschen Digitalin. Digitoxin, Digitaline cristallisée und Digitaline pur amorph. Pharm. Gallica und Belgica sind äusserst heftige Gifte. Man bewahrt sie sehr vorsichtig vor Licht geschützt auf.

Grannles de Digitaline (Gall.). Rp. Digitalini amorphi gallici 0,1 g, Sacchari Lactis 4,0 g, Gummi arabici 1,0 g, Mellis depurati q. s. Fiant granulae 100. Jedes Körnchen enthalt 0,001 g amorphes Digitalin.

†† Digitaleïnum. Das Handelsprodukt ist nach dem Verfahren Schmiedenberg dargestellt, also nicht das Killani'sche. Ein bitter schmeckendes, amorphes, gelblichweisses
Pulver, leicht löslich in Wasser und absolut. Alkohol, fast unlöslich in Chloroform,
unlöslich in Aether. Die wässerigen Lösungen schäumen stark und werden durch Bleiessig und Ammoniak und Gerbsäure gefällt. Bei diesem Körper, der, wie oben angegoben, nicht einheitlich ist, kann auf Farbenreaktionen kein grosses Gewicht gelegt werden.

Das Digitalein wird wie das Digitalin. pur. pulv. Germanic, als Herztonicum und Diureticum gebraucht. Dosis 0,001—0,002 g täglich zwei- bis dreimal. Aufbewahrung und Gegenmittel wie beim deutschen Digitalin.

†† Digitalinum verum. Killani's Digitalis. Die Darstellung ist in der historischen Uebersicht der Digitalisstoffe schon angegeben worden. Es ist ein weisses, amorphes Pulver, von schwach bitterem Geschmack, so gut wie unlöslich in Chloroform und Aether, schr schwer in Wasser, leichter in 50 proc. Weingeist, leicht in heissem absoluten Alkohol und in Chloroform-Alkohol löslich. Konc. Salz- und Schwefelslure (rein) lösen das Digitalin verum mit gelber Farbe; die schwefelsaure Lösung färbt sich bald roth; diese Farbe wird durch Zusatz eines Tropfens Brom noch intensiver. Engl. Schwefelsäure giebt sofort eine blaurothe Färbung. Die unter Digitoxin angeführte eisenhaltige Schwefelsäure zeigt diese blaurothe oder violettrothe Farbe in besonders schöner und beständiger Weise. Eisenhaltiger Eisessig giebt keine Farbenreaktion.

Die Zusammensetzung des Digitalin, verum wird ausgedrückt durch die Molekularformel  $x(C_6H_8O_8)$ , worin x höchstwahrscheinlich = 7 ist, also  $C_{25}H_{56}O_{14}$ . Es schmilzt bei ca. 217° C., nachdem es schon vorher gesintert ist. Ausser den angeführten Eigenschaften, die ein der Untersuchung unterworfenes Digitalin verum zeigen muss, hat es noch folgende von Kiliam angegebene Proben auszuhalten:

- Einige Körnchen des Digitalins mit ca. 2 eem Kalilauge 1:10 übergossen, müssen mindestens 1 Minute lang weiss bleiben. (Sofortiges Auftreten intensiver Gelbfärbung zeigt Beimengungen an.)
- 2. Rührt man Digitalin ver. mit Wasser zu einem dünnen Brei an, setzt unter Umschütteln auf je 100 Theile des verwendeten Wassers 22 Th. Amylalkohol hinzu und lässt im verschlossenen Kölbehen stehen, so bilden sich innerhalb 24 Stunden deutlich Krystallwärzehen, falls Digitonin auch nur in höchst geringer Quautität vorhanden ist.

Dosis 0,00025 g; 2-3 stündlich zu geben. Gegenmittel wie bei dem deutschen Digitalin. Aufbewahrung: In Flaschen mit Glasstoplen, sehr vorsichtig.

- †† Digitoninum cryst. (= Digitalinum crystallisatum Merck). Weisses, körnig krystallinisches Pulver, sehr schwer löslich in Wusser (Lösung opalescirt), sehwer in kaltem, leichter in heissem Alkohol, leicht in 50 proc. Weingeist, in Amylalkohol und Chloroformalkohol, kaum löslich in Chloroform, unlöslich in Aether, Petrolather und Benzol. Es wird von kalter Salz- und Salpetersäure farblos aufgenommen; auch eisenhaltige Schwefelsäure und eisenhaltiger Eisessig geben bei Anwendung von sehr wenig Substanz keine gefärbte Lösung. Das Digitonin. cryst. findet keine medicinische Anwendung, da sehon die specifische Digitaliswirkung mangelt.
- †† Digitalinum depuratum. Früher nach der österreichischen Pharmakopoe officinell, wird nach deren Vorschrift unter Anwendung von Chloroform aus dem deutschen Digitalin dargestellt.

# Digitalis.

Gattang der Scrophulariaceae - Rhinautholdeae - Digitaleae.

1. Digitalis purpurea L. Heimisch in Westeuropa bis Südskandinavien, bänfiger in Bergwäldern, seltener in der Ebene, oft kultiviert, aber mehr als Zierpflanze als zum arzueilichen Gebrauch. Die zweijährige Pflanze treibt im ersten Jahre eine grosse Rosette von bodenständigen Blättern. Im zweiten Jahre entwickelt sich der bis 2 m hobe, einfache Stengel mit alternirenden Stengelblättern und grosser einseitswendiger Tranbe. Der fünftheilige Kelch umschliesst eine bauchig glockige Korolle mit fast zweilippigem Saum. Staubblätter didynamisch, der Kronröhre angedrückt und die Staubbeutel einander paarweise genähert. Der ebenfalls angedrückte Griffel mit zwei Narben. Frucht eine wandspaltig-zweiklappig aufspringende Kapsel mit zahlreichen kleinen Samen. Verwendung finden die Blätter der wildwachsenden Pflanze:

Digitalia. 1037

τ Folia Digitalis (Germ. Helv. Austr.). Digitalis folia (Brit.). Digitalis (U-St.). Herba Digitalis. — Fingerhutblätter. — Feuille de digitale (Gall.). — Digitalis leaves. Foxglove leaves.

Beschreibung. Die Blätter sind eifermig-länglich, spitz, die untersten in einen laugen, geflügelten Blattstiel verschmälert (Fig. 289), die oberen am Stengel kurzgestielt oder sitzend, alle ungleich oder fast doppelt gekerbt mit einem kleinen hellen Drüschen auf der Spitze jedes Zahnes. Länge bis 30 cm, Breite bis 15 cm. Runzelig, oberseits dunkelgrün, flaumig, unterseits, besonders auf den Nerven, deren Netz hier besonders deutlich hervortritt, weichflizig. In der Kultur geht die Behaarung zurück, und die Pflanze kann fast kahl werden. — Die Sekundärnerven gehen vom Primärnerven am Grunde des Blattes unter einem Winkel von 30—40°, weiter oben von 40—50° ab, zwischen ihnen bilden Nerven dritter und vierter Ordnung reichliche Anastomosen und Maschen. Hält man das Blatt gegen das Licht, so erscheint zwischen diesen immer noch relativ dicken Nerven ein zartes Netz feiner durchschimmernder Nerven höherer Ordnung (Fig. 240). Die Zellen der Epidermis der Oberseite ziemlich geradlinig polygonal mit schmalen Spaltöffnungen, die der Unterseite mit bachtigen Wänden und runderen Spaltöffnungen. Die Epidermen (die untere viel reichlicher) tragen bis 6zellige Gliederhaure, deren Basalzelle

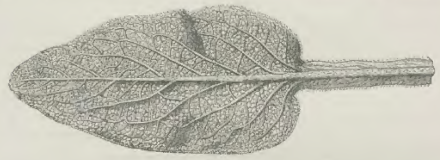


Fig. 230.

nicht selten in der Mitte eingezogen ist, und Köpfchenhaare mit ein- oder zweizelligem Kopf. Die Gliederhaare sind etwas warzig. Der Querschnitt zeigt nichts Auffallendes; an der Oberseite eine Reihe ziemlich kurzer Palissaden, die Gefässbündel sind kollateral ohne Faserbelag. Krystalle fehlen dem Blatt (Unterschied von den officinellen Solanaceenblättern). So leicht das Blatt auch in kleinen Bruchstücken an der starken Beharung der Unterseite, den hervortretenden stärkeren Nerven, den durchscheinenden feinen Nerven erkannt wird, so sehr fehlt es an charakteristischen Merkmalen, es als Pulver zu erkennen, höchstens kämen Bruchstücke der Haare mit kollabirten Basalzellen in Betracht. Man thut in solchem Falle besser, den Nachweis der Glukoside ins Auge zu fassen.

Bestandthetle. Als die Wirksamkeit bedingend, sind die Glukoside von grösster Wichtigkeit, von denen mehrere bekannt sind. Es ist darauf aufmerksam zu machen, dass es noch nicht feststeht, ob die in den Blättern vorkommenden Glukoside identisch sind mit denen der Samen, welche blinfig zur Herstellung der officinellen etc. Digitaline verwendet werden. Nach Keller sollen in den Blättern vorhanden sein: "Digitoxin", der Hauptträger der Wirkung, Digitonin und Digitalin, letzterem wurde früher der Hauptantheil au der Wirkung zugeschrieben, was gegenwärtig aber bezweifelt wird. Nach Killans sollen in den Blättern Digitonin und Digitalin fehlen und der als Digitonin bezeichnete Körper ein Gemenge sein. Dagegen soll sich neben dem Digitoxin noch ein dieselbe Reaktion gebendes Glukosid in den Blättern finden, nämlich Digitophyllin. Da jedenfalls der wichtigste Bestandtheil der Blätter das Digitoxin ist, so ist auf dessen Nachweis resp, quantitative Bestimmung grosses Gewicht zu legen, wenn es auch bei der noch nicht sehr

1038 Digitalis.

grossen Anzahl vorliegender Untersuchungen noch nicht angezeigt erscheint, Forderungen für einen bestimmten Digitoxingehalt in die Pharmakopsen aufzunehmen.

Daneben ist auch den anderen Glukosiden Aufmerksamkeit zuzuwenden. (Bestimmung vergl. unten.) Ausserdem enthalten die Blätter einen nicht glukosidischen Farbstoff: Digitoflavon C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>O<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O, Inosit, Wasser 6,4—11,6 Proc., Asche 7,55 bis 12,85 Proc. Die Blätter liefern 20 Proc. dickes Extrakt.

Nachweis der Glukoside nach Krler: 10 ccm klares, filtrirtes Digitalis-Infusam (1:10) werden in einem kleinen Scheidetrichter mit 2—3 ccm Alkohol versetzt und dann mit 10 ccm Chloroform ausgeschüttelt. Nachdem sich die Flüssigkeiten getreunt haben, lässt man das Chloroform absliessen, filtrirt durch ein kleines, mit Chloroform benetztes Filter und verdunstet im Wasserbade. Den Rückstand löst man in 4 ccm Eisessig, setzt eine Spur Eisenchlorid hinzu und unterschichtet mit Schwefelsäure. Es tritt eine rothe

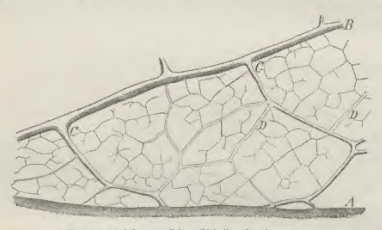


Fig. 240. Stückehen von Follom Digitalis, schwach vergrössert.

A Primärnerv. B Sekundärnerv. C Tertiärnerven. D Quaternärnerven. Die zwischen diesen befindlichen, nus mit einfacher Linie gezeichneten, feineren Nerven sind nur im durchfallenden Licht sichtbar.

Zone, darüber ein breites, blaugrünes Band auf. Das letztere gehört dem Digitoxiu, die erstere den anderen Glukosiden an.

Quantitative Bestimmung des Digitoxins nach Fromm: 28 g Fol. Digital. pulv. werden mit 280 g Spirit. dilut. in einer 400 g-Flasche 3 Stunden lang unter öfterem Umschütteln macerirt, dann durch ein Filter von etwa 18 cm Durchmesser filtrirt. 207 g des Filtrats auf dem Wasserbade unter Umrühren auf ca. 25 g eingeengt, dann mit Wasser auf 222 g gebracht, diese mit 25 g Liq. Plumbi subacetici versetzt, darch ein 18 cm Filter 132 g abfiltrirt, das Filtrat mit einer Lösung aus 5 g krystallisirtem Natriumsulfat in 8 g destill. Wasser in einem Erlenmryen-Kolben versetzt und das Gemisch einige Minuten bei Seite gestellt. Dann giebt man dem Kolben eine so schräge Lage, dass die Flüssigkeit fast die Oeffnung erreicht, stellt zum völligen Absetzen bei Seite, giesst dann vorsichtig 130 g ab, versetzt mit 2 g Liq. Ammon, caustici und schüttelt 5 mal mit je 30 cem Chloroform in einem Scheidetrichter aus. Die Chloroformauszüge filtrirt man nach dem jedesmaligen Absetzen direkt aus dem Trichter in einen tarirten Erlennungen-Kolben ab, destillirt ab und verdampft im Wasserbade zum konstanten Gewicht. Den Rückstand wagt man, es ist Rob-Digitoxin. - Zur Reinigung löst man dasselbe in 3g Chloroform, setzt der Lösung 7 g Aether und 50 g Petroläther zu, schwenkt gut um, wonach sich das gereinigte Digitoxin flockig ausscheidet und filtrirt durch ein Filter von 5-6 cm Durchmesser, wobei man das im Kolben haften bleibende Digitoxin ausser Acht lässt. Den Rückstand auf dem Filter spült man mit beissem, absolutem Alkohol durch Filtration in den Kolben zurück, verdunstet den Alkohol und trocknet zum konstanten Gewicht. Der Rückstand > 10 giebt den Digitoxingehalt der Droge an. Zur Werthbestimmung der Tinktur dampft man 200 g derselben im Wasserbade ein auf eirea 20 g, nimmt den Rücksrand mit Wasser auf, verdünnt auf 222 g, versetzt mit Liq, Plumb, subacetlei und verarbeitet weiter wie oben. Entsprechend verführt man beim Nachweis im Fluidextrakt.

Auf Grund der vorliegenden Bestimmung lassen sieh besonders nach Carsan und LORETZ folgende Gesichtspunkte für die Beurtheilung der Droge aufstellen:

- 1) Der Gehalt an Digitoxin schwankt von 0,1-0,62 Proc. Es scheint, als ob 0,3 Proc. ein Durchschnittsgehalt wäre, an den sich der Apotheker halten sollte, denn, wie schon gesagt, die Anzahl der vorliegenden Untersuchungen reicht zu einem abschließenden Urtheil noch nicht aus.
- 2) Die Droge ist nicht später wie Mitte September einzusammelu, von da ab macht sich ein urheblicher Rückgang bemerkbar, z. B. 0,290 und 0,327 Proc. gegen 0,139 und 0,170 Proc.

3) Nach langer Regenperiode gesammelte Blätter sind minderwerthig.

4) Die nicht blühende Pflanze hat einen hüheren Digitoxingehalt als die biühende; die Differenz beträgt etwa 10 Proc. Sollte sich das durch weitere Untersuchungen bestätigen, so würden die Arzneibücher die Forderung, nur von der blühenden Pflanze zu sammeln, fallen lassen müssen.

5) Die von den Blattstielen und stärkeren Rippen befreiten Blätter geben etwa

doppelt so viel Digitoxin wie die ganzen Blätter.

6) Blüthen mit den Kelchen ergeben einen ähnlich hohen Digitoxingehalt wie die

Blatter; Wurzeln enthalten nur Spuren.

7) Die Einwirkungen der Kultur erweisen sich bis jetzt als ungflustig, kultivirte Blätter enthalten erheblich weniger Digitoxin wie wildgewachsene, so dass die entsprechenden Forderungen der Arzneibücher ihre Berechtigung haben. Ob aber fortgesetzte und sorgfältig geleitete Kulturversuche den Gehalt nicht günstig beeinflussen werden, muss die Zukunft lehren. Jedenfalls ist bei solchen der Auswahl des Bodens, der Düngung, Bewässerung, Meereshöhe grosse Aufmerksamkeit zu schenken.

8) Ein Rückgang sorgfältig aufbewahrter Blätter im Digitoxingehalt nach ein-

jähriger Aufbewahrung scheint nicht stattzufinden.

9) Dagegen scheint es, als ob das Pulver, wenn es nicht vor Licht und Luft sorgfältig geschützt wird, im Digitoxingehalt rasch zurückgeht.

Verfälschungen und Verwechslungen. 1) Die Blätter kultivirter Pflanzen sind weniger behaart, oft fast kahl, sie sollen nicht verwendet werden (vergl. oben).

2) Die Blätter anderer Digitalis-Arten (Digitalis ambigua Murray, D. lutea L., D. parviflora Lam.) sind stiellos, kleiner, schmiller, mit weniger stark hervortretendem Adernetz, fast kahl oder kahl.

3) Die Blätter von Verbascum-Arten sind dicker, schmecken nicht bitter, sie

haben, abgesehen von anderen Merkmalen, Sternhaare.

4) Die Blätter von Inula Conyza DC. sind elliptisch, brüchig, spitzig, oberseits weichhaarig, unterseits dünnfilzig, am Rande gesägt oder ganzrandig. Kein feines Fasernetz im durchfallenden Liehte. Kanm bitter schmeckend.

5) Die Blatter von Symphytum officinale L. sind herablaufend, untere in den

Blattstiel verschmälert, rauhhaurig, ganzrandig, nicht bitter.

6) Die Blätter von Teuerinm Scorodonia L. sind nicht filzig, gestielt, herziörmig.

7) Die kürzlich beobachteten Blätter von Solanum tuberosum L. und Solanum nigrum L. sind am Oxalat leicht zu erkennen (vergl. Datura).

Officinell sind (vergl. oben) nur die von der 2 jährigen, wildwachsenden Pflanze während der Blüthe gesammelten Blätter; in Deutschland ausserdem das frische, blübende Kraut zur Bereitung der Tinktur, in Frankreich gebraucht man bisweilen auch die getroekneten Blüthen.

Auf Einsammlung und Aufbewahrung dieses Ausserst wichtigen Arzneimittels ist besondere Sorgfalt zu verwenden. Man sammelt die Blatter von der im Juli

und August blühenden Pflanze, trocknet sie an einem schattigen Orte zunächst an der Luft, dann bei einer Wärme von höchstens 30° C. und bewahrt sie in dicht schliessenden Blechbüchsen auf. Holzfüsser oder gar Säcke bieten keinen genügenden Schutz gegen Luft, Licht und Feuchtigkeit und sind hier als Aufbewahrungsgefässe nicht geeignet.

Wer nicht in der Lage ist, die Digitalis selbst sammeln zu lassen, beziehe dieselbe von Apothekern in Gebirgsgegenden, oder von durchaus zuverlässigen Dregenhäusern und auch dann am besten in unzerkleinertem Zustande! Man durchmustert jede Sendung eingehend, entfernt missfarbige Theile oder zweifelhafte Beimengungen, und achtet auf die weniger wirksamen Blätter der angebauten Pflanzen. Durch Reiben auf einem Drahtsiebe, wobei die gröberen Rippen zurückbleiben, welche verworfen werden, verwandelt man die Blätter in eine feine Species für Aufgüsse, oder nach kürzerem Nachtrocknen über Aetzkalk in ein feines Pulver und bewahrt beide Zerkleinerungsformen in gelben, dicht versehlossenen Hafengläsern auf. — 5 Th. frische Blätter geben 1 Th. trockene; das Pulvern der letzteren bedingt einen Verlust von 10—12 Proc.

Digitalisblätter sind vorsichtig, vor Licht geschützt, aufzubewahren und jührlich zu ernenern; die älteren Vorräthe werden am besten verbrannt. Vergl. vorige Seite.

Wirkung und Anwendung. Die Wirkung ist hauptsächlich auf das Herz gerichtet. Durch kleine Dosen wird nach vorübergehender Beschlennigung die Pulsfrequenz herabgesetzt und der Blutdruck erhöht infolge erhöhter Energie der Herzkontraktionen und gleichzeitiger Verengerung der peripherischen Gefässe. — Grössere Dosen erzeugen Pulsbeschleunigung durch Lähmung der Hemmungsapparate und Verminderung des Blutdruckes. — Sehr grosse Dosen bewirken schnellen, unregelmässigen, kleinen Puls und führen zur Lähmung des Herzmuskels selbst. — Auf die Diurese wirkt bei gesunden Meuschen Digitalis nicht ein, wohl aber bei bestehenden, organischen Herzfehlern. — Bei grösseren Dosen wird die Körpertemperatur erniedrigt. — Digitalis besitzt kumulative Wirkung, bei wiederholter Darreichung kleinerer Dosen kommt es zu Intoxikationserscheinungen: Erbrechen, Kopfschmerz, verlangsamter Puls, Schwindel, Hallucinationen, Diarrhoe, Külte und Schwächegefühl. — Der Tod kann durch Herzlähmung unter Konvulsionen erfolgen.

Man verwendet sie hauptsächlich bei Herzerkrankungen, als Diurcticum bei Wassersacht infolge von Kompensationsstörungen bei Herzerkrankungen, als die Pulsfrequenz herabsetzendes Mittel bei fieberhaften Krankheiten, bei Lungenentzündung etc., bei akutem Rheumatismus zur Bekämpfung der denselben komplicirenden Herzerkrankungen.

Man giebt Digitalis innerlich in Pillen, Pulvern oder als Infusum 1,5-2,0:150,0, bisweilen auch, wenn letzteres nach längerem Gebrauch nicht mehr vertragen wird, in koncentrirter Form als subkutane Injektion. In diesem Fall ist der Aufguss natürlich durch Papier zu filtriren. Bei Herstellung der Aufgüsse soll ein Kochen mit Rücksicht auf die Zersetzbarkeit der Glukoside unterbleiben. Nach Bennschen ist die heisse Perkolation das beste Verfahren zur Bereitung gehaltreicher, wässriger Auszüge. Dieselben haben die Eigenthümlichkeit, leicht zu gelatiniren; man hat das einem reichlichen Pektingehalte, besonders einjähriger Blätter, zugeschrieben. Gegenwärtig wissen wir, dass Bakterien die Ursache sind, nämlich Bacillus gummesus Ritsert (Bacillus gelatinogenus Bräutigam), und dass der Schleim durch Umwandlung des im Infusum befindlichen Rohrzuckers entsteht. Solche gelatinirte Infusa dürfen nicht verwendet werden. Alkalien, Gerbsäure, Metallsalze, Jod sind mit Digitalisarzneien unverträglich.

Grösste Einzelgabe: Germ. Helv. 0,2 g Austr. 0,2 g Brit. 0,12 g

" Tagesgabe: " " 1,0 g " 0,6 g.

Grösste Tagesgabe im Aufguss nach Helv. 2,0 g. Für Kinder rechnet man 0,05 g auf's Lebensjahr als Höchstgabe (Birdert.).

Für Thiere: 2,0-12,0 g für Pferde und Rinder; 0,1-1,0 g für Schafe und Ziegen; 0,05-0,3 g für Hunde.

Digitalie und ihre Zubereitungen sind dem freien Verkehr eutzogen und dürfen nur gegen Erztliche Verordnung abgegeben werden.

Digitalts. 1041

† Alcoolatura Digitalis. Alcoolature de digitale (Gall.). Aus gleichen Theilen frischer, zu Beginn der Blüthe gesammelter Fingerhutblütter und Alkohol (90 proc.) durch 10thgige Maceration zu bereiten.

Cigarettes de digitale (Gall.). Wie Cigarettes de stramoine Gall. (S. 1015).

Emplastrum cum extracto Digitalis. Emplatre d'extrait de digitale Gall :

Mittels Extr. digital, alcool, wie Emplastrum oum extracto Conii Gall. (S. 948).

† Extractum Digitalis, Ergänzb. Fingerbutextrakt. Man bereitet es ans

frischem, zur Blüthezeit gesammeltem Fingerhutkruit wie Extract. Belladonnae Germ. (S. 469). Ansbeute 3 Proc. Grösite Einzelgabe 0,2 g, grösste Tagesgabe 0,6 g (nach Lawis). Helv. Extr. Digitalis duplex a siecum\*). Trockenes Fingerhutextrakt. Extrait de digitale sec. 200 Th. Fingerbutblatt (V) erschöpft man mit q. s. einer Mischung von Wasser und Weingeist (94 proc.) ää im Perkolator. Man befenchtet mit 100 Th., samuelt zuerst 150 Th., verdunstet den Rest auf 50 Th., vermischt beides, fügt allmählich unter Umschütteln 200 Th, Weingeist zu und giesst nach 48 Stunden klar ab. Den durch gelindes Erwärmen in 40 Th. Wasser gelösten Rückstund fällt man nochmals mit 120 Th. Weingeist, filtrirt nach 24 Stunden, mischt beide Auszüge und bereitet durch Eindampfen mit q. s. Reispulver 100 Th. trockenes Extrakt. Grösste Einzelgabe 0,05 g. grösste Tagesgabe 0,25 g.

U-St, Extract of Digitalis. Aus 1000 g Digitalispulyer (No. 60) und q. s. einer Mischung von 600 een Weingeist (91 proc.) und 300 een Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 eem, sammelt etwa 3000 een <sup>3</sup>), destillirt den Weingeist ab und verdampft bei höchstens 50° C. zur Pillenkonsistenz.

Gall. 1) Extrait de digitale (aqueux). Durch Uebergiessen von 1 Th. grobem Digitalispulver mit 6, dann 2 Th. siedendem Wasser, je 12ständiges Ausziehen und Eindampfen der Presslüssigkeiten zu einem weichen Extrakt.

2) Extrait de digitale (alcoolique). 1000 g mittelfeines Digitalispulver erschöpft<sup>2</sup>) man im Verdrangungswege mit 6000 g Weingeist (60 proc.), destillirt den letzteren ab and

verdampft zu einem weichen Extrakt.

Distriction. Extractum Digitalis solidum. Infusum Digitalissiccum. Fingerhut-Dauerextrakt. Aus feingeschnittenen Blättern wie Extr. Uvae Ursi solidum (S. 863) durch 12stündiges Ausziehen.

Die Verwendung dieses Extrakts an Stelle eines frischen Aufgusses wird von der

Ph. Helyet, ausdrücklich untersagt,

† Extractum Digitalis fluidum. Fingerhut-Fluidextrakt. Extrait fluide

de digitale

Helv. 100 Th. Fingerhutblatt (V) befeuchtet man mit einer Mischung von 10 Th. Glycerin, 15 Th. Wasser, 25 Th. Weingeist und erschöpft.") im Perkolator mit q. s. Wasser

und Weingeist a. Man sammelt zuerst 75 Th., verdampt des Rest auf 25 Th. und vereinigt beide zu 100 Th. Grösste Einzelgabe 0,1 g, grösste Tagesgabe 0,5 g.

U-St. Aus 1000 g Digitalispulver (No. 60) und einer Mischung von 600 ccm Weingeist (91 proc.) und 300 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befonchtet mit 400 ccm, sammelt zuerst 850 ccm, dann weiter I. s. durch Eindampfen des Restes q. s. zu 1000 ccm Fluid-Extrakt. Digitalis-Extrakte sind vorsichtig aufzubewahren.

† Tinctura Digitalis. Fingerhattinktur. Teinture de digitale. Tincture

of Digitalis. Tincture of Foxglove.

Germ. Aus 5 Th. frischem, zerquetschtem Fingerhutkraut und 6 Th. Weingeist \*) Braungrün, wird durch Wasserzusatz trübe (die folgenden nicht!).

Helv. Aus Fingerhatblatt (V) wie Tinct. Belladonnae Helv. (S. 470).

Austr. Aus gepulverten Fingerhutblattern wie Tinct. Aconiti rad. Austr. (S. 155). Brit, Aus 125 g gepulverten Fingerhutblättern (No. 20) und q. s. Weingeist (60 proc.) bereitet man durch Verdrängung 1000 ccm Tinktur.

U-St. Aus 150 g gepulverten Fingerhutblättern (No. 60) und q. s. verd. Weingeist

(41 proc.) wie vorige 1000 ccm Tinktur.

Gall Aus gepulverten Fingerhutblättern wie Tinct. Coene Gall. (S. 869).

Aufbewahrung: Vorsichtig und vor Licht geschützt.

Grösste Einzelgabe: Germ. Austr. 1,5 Helv. 1,0 Brit. 0,9. Grosste Tagesgabe: 5,0 5,0.

Grosste Tagesgabe:

Tinctura Digitalis ab oleo et acido liberata. Um die oft brechenerregenden Wirkungen der Digitalis zu beseitigen, wird empfohlen, die zerschnittenen Blätter im Ver-

Vergl. Fussnote S. 947.
 Vergl. Fussnote S. 925 und oben unter Nachweis der Glukoside.

<sup>5)</sup> U.St. giebt unter Pincturae Herbarum recentium — Tinctures of fresh herbes folgonde allgemeine Vorschrift für Tinkturen aus frischen Kräutern: 500 g frisches Krant, 1000 com Weingeist (91 proc.), durch 14 thgige Maceration zu bereiten.

drängungswege mit Petroläther zu entfetten, ferner die durch Perkolation bereitete Tinktur

vor dem Einstellen auf das richtige Gewicht mit 10 proc. Ammoniak zu neutralisien.
† Tinctura Digitalis actherea. Aetherische Fingerhuttinktur. Teioture
6thérée ou Ethérolé de digitale. Erganzb. 10 Th. fein zerschnittene Fingerhutblatter, 25 Th. Aether, 75 Th. Weingeist. Grösste Einzelgabe 1,0 g, grösste Tagesgabe 8,0 g (nach Lewin). In Gelatinekapseln zu 0,25 im Handel.

Gall. Aus 100 g mittelfein gepulverten Digitalisblättern und 500 g Aether (spec. Gew. 0,758) durch Verdrängung. Wie vorige aufzubewahren.

#### † Acetum Digitalis Erganzb.

Fingerhut-Essig. Vinnigre de digitale

Rp. Follorum Digitalia min. cono. 10,0 Spiritus (87 proc.) 10,0 Acidi acetlel diluti (80 proc.) 18,0 72.0. Aquae destillatee

Durch Stagiges Auszichen. Beim Auspressen sind Metallgerathe zu vermeiden, Aufhewahrung: vorsichtig und vor Licht geschützt. Höchstgabe 1,0 g, pro die 5,0 g.

#### Candelae Digitalis.

Rp. Folfor. Digitalia putver: 50,0 40.0 Kain nitrici Sadicia Althorae pulver, 10,0. Man stösst mit Wasser an und forma 10 Kerrchen.

### Gullas digreticas HILDERRAND.

Rp. Tiuctume Digitalia Tineturae Coichiel seminis && 10,0 2,0. Spiritus Aetheris nitrosi Rei Crustwassersucht au 20 Tropfen.

#### Guttae sedantes Opporzen.

Rp. Tincturas Digitalia 5,0 Aquae Laurocerasi 7,5, Smal täglich 20 Tropten.

### Infusum Digitalis. Infusion of Digitalis.

L. Brit.

ftp. Follorum Digitalia gr. plv. Aquae destiliatae ebullientis. 1000,0. Nach 15 Minuten auspressen.

II. U-SL

Rp. 1. Follor, Digitalla concia. 15,0 g 3. Aquae challientia 500 ccm 100 ccm a. Spiritus (91 proc.) 4 Aquae Cinnamomi (U-St.) 160 ccm

5. Aquae frigidae Man übergiesst 1 mit 3, presst nach dem Erkalten, f0gt 3 and 4 and zaletzt 5 q. s. zu 1000 ccm hinzu.

### Infusum Digitalia concentratum pro receptura.

Rp. 1. Folior, Digitalia concia. 25,0 2. Aquae destillatae fervid. 250,0 S. Aquae destillatae fervid. 200,0

4. Spiritus (90 proc.) Man sieht 1 mit 2, dann mit 3 lege artis im Wasserbade aus, oder man perkolirt mit belssem Wasser im Helsswassertrichter, fügt nach dem Erkalten und Auspressen 4 hinzu, filtriri und bringt mit q. s. Wasser auf 500,0 g. Gesamintgewicht, 20 Th. Infusum = 1 Th. Fol. Digitalia. Eine Recepturerleichterung, die man nur für den Tagesbedarf vorrathig halt.

50,0.

#### Mixtura antasthmatica CHOULANT.

Rp. Infusi Fol. Digitalis 3,0) 120,0 Rad Ipecacuanh. 1,0) Sirup, Althreso Liquoria Ammonii anianti 2,5. Bel Asthma, Krampfhesten Sstandlich 1 Essloffel.

### Mixtura antihaemoptysica LEBERT.

Rp. Infusi Digitatis (1,2) 150.0 Extracti Ratanhiae 2,0 (-4,0) 0,08 (-0,12) Extracti Opli Strupi Sued Cital 30,0. Gegen Blutapeien essióftelweise.

#### Mixtura Digitalia.

Münch. Nasakom.-Vorsehr. Infusi Fol. Digitalia (0,5) 110,0 Sirupi almplicia

### Mixtura Digitalia composita.

Münch. Nosokom.-Yorschr, Infusi Digitalia (0,5) Liquoria Kulii acesiel 20,0 Sirupi simplicia 20,0.

#### Mixtura disretica HallE.

Rp. Tincturae Digitalis 18,0 Vini Colchici 5.0 Kalii Jodati 10.0 Sirupi Saraaparill. comp. 50,0 Aquae destillatan Bel Wassersucht, theeloffelweise.

### Oxymel diareticum Gunnak.

Rp. Tineturas Digitalla Extracti Secalia cornuti an 5,0 Acidi galllei 3,5 Kalli bromati Aquae Laurocemal 200.0 Strupt Cernal Oxymellis Scillag 260.0 Easlöffelweise bei Herz- und Nierenleiden,

#### \* Pastilli Digitalia LABREONYR.

Rp. Extracti Digitalia 1.0 Saccharl albi 250.0 Tragacanthae puly. Aquae glycerinatae q. s.

Zu 200 Pastillen.

#### Pilnine bechiese HEIM.

Form mag. Rerolin. Ep. Folior. Digitalis puly. Radicis Ipecacuanh, pulv. At 0,08 0,36 Opli pulversti Radicia Liquirit, puly, 9,0

Extenctl Helenil Zu 80 Pillen. Smal täglich 1 Pille.

### Pilulae disreticae PEARSON.

8.0.

Rp. Folior, Digitalia Bullsi Schline 88 8,0 Extracti Continua 1,0 Otel Juniperi fructus 0,4 Mucilaginis Gummi arab, q. a. Zu 80 Pillen. Bel Wassersucht.

#### Pliulae diureticae.

nach Rev. Intern. de Méd. Rp. Foliorum Digitalis plv. Bulbi Scillae plv. As 2,0 Extracti Colocyuthidis 0,4 Extracti Rhei q. s. Zu 50 Pillen Morgens und Abends 1-3 Stück

	Elinine platages	ER 23	TIMIT.	
	Ham's baratrerbe	ndo	PHI	
				Form.
	E	rach.	Holy.	Berol.
10p.	Folior, Digitalia	2,5	章,0	
7	Guttl puly,	2,5	2,0	0,7
	Bulbi Scillae pulv.	2,5	2,0	0,7
	Subli sulforat aurant	8,5	2,0	0,7
	Extractl Pampinell	2,5	2,0	0,7
	Gummi arabici	_	2,0	_
	Mucling, Gumini arab.	q. s.	-	q a.
	Olycerini, Aquan da	<b>一</b> 贸	tt. VII	1. —.
Man	forms - 100 - 100 -	30 1	illen	

# Paireres antiphiogistici Gozzas.

Rp. Folier, Digitalis pulv. 0,08
Calomelanos 0,06
Zinel oxydati 0,12
Sacchari albi 0,4
Dentur tales dossi X.

Pulvia diareticus Bunna.

Rp. Follor. Digitalia pulv. 0,1

Kalli nitriel 1,0,

Dentur tales doses X.

Pulvis laxativus et diureticus.
(Nach Bull. thérap.)

Rp. Feifur. Digitalis pulv.

Bulld Scillas pulv.

Cutometanos & 5.0,05.

Divide in putt. III. Stôndi. 1 Pulver.

Sirapus de Higitale purpurea. Sirap de digitale (Gall.). Ep. Tinctume Digitalis 25,0 Sirapi Sacchuri 975,0.

Siropus Digitalis Labélonya. Rp. Extracti Digitalis 0,1 Stropi Encebari 100,0.

† Tiactura Digitalia acida.

Rp. Foliorum Digitalia cone. 25,0
Spiritua diluti 250,0
Acidi aulforici puti 1,5.

Tinctura Digitalis composita a, rubra. Elixir antanthumaticum Aaskow.

14s. Fellor. Digital. conc. 29,9 Radic. Liquirit. conc. 40,0 Liga. Santal rubr. 4,0 Spirit. dilut. Aq. Foenicali 88 100,0.

# Tinctura Digitalis salina.

Ep. Foliorum Digitalis conc. 20,0
1.iquoris Ammunil accilci 100,0
Spiritus (80 proc.) 20,0.

Durch biaceration bereitet man 100,0 Tinktur.

Tinctura diuretica HUFELAND.

Rp. Tincturae Digitalia Spiritus Actheris nitrosi na 10,0 Olei Juniperi Stuctus 2,0. 1—2stundi. 20—30 Tropica.

Ungaentum Digitalia.
Fingerhutaniba.
L. Evglanb.
Rp. Extract Digitalia 1,0

Unquenti cerei 2,0.
Zur Abgabe Irisch zu bereiten. Das Extrakt löst man in wenig Glycerin oder verd. Welogeist. II Helvet.

Rp. Extencti Digitalis field, 2,0 Adipis beareati 8,0.

Vinum Digitaleum compositum. Vin de digitale composé de l'Hôtel-Dieu (Gail). Vin de Trousseau. Oenolé de digitale composé de l'Hôtel-Dieu.

Rp. 1. Follor, Digitalis pulv. 5,0
2. Bulbi Scillae conc. 7,5
3. Fructos Juniperi cont. 75,0
4. Kalii acetici 50,0

5. Vini abli 900,0 6. Spiritus (90 proc.) 100,0.

Man right 1-3 mit 5-6 sehn Tago aus, preset and lost 4.

† Visum diursticum (Ergünzb.).

Harntreibender Wein.

Rp. Fedtor Digitalis conc. 10,0

Bulbi Sciliae conc. 10,0

Fract. Jaulpert cont. 60,0

Vini Marennis 1000,0.

Man zieht 8 Tago aus, presst und löst

Kelli acetici 2,5

Acetractum Digitalis fluidum vergl. Acetract. Cocae fluid. S. 870. CHRISTISON'S Einrefbung bei Hydrops. Rp. Tincturae Scillae, Tincturae Digitalis,

Extractum Digitalis Deszen ist ein Fluid-Extrakt, von welchem 5 g = 1 g Digitalis-blattern entsprechen; es soll nur das Digitalin und Digitalem enthalten und fast frei von fibeln Nebenwirkungen sein.

Nebenwirkungen sein. Hydragogin ist ein Gemisch von Fingerhut-, Meerzwiebel- und Strophantus-Tinktur

II. Ob die anderen bei uns heimischen Digitalis-Arten: Digitalis ambigua Murray und D. lutea L., ebenfalls Glukoside enthalten und event, an Stelle von I treten können, darüber stehen die Angaben einander direkt gegenüber. Digitalis ferruginea L. soll zehnmal so stark wirken wie D. purpurea.

# Diphenylaminum.

 Diphenylamin. Phenylanilin. (C<sub>0</sub>H<sub>0</sub>)<sub>0</sub>NH. Mol. Gew. = 169. Wird in den Theerfarbenfabriken dargestellt durch Erhitzen von Anilinehlorhydrat mit Anilin auf 220 bis 280° C.

Eigenschaften. Parhlose, monokline Krystalle von schwach fruchtartigem Geruche, in Wasser unlöslich, dagegen in Alkohol, Aether und Benzol leicht löslich. Schmelz-

66\*

1044 Dita

punkt 54° C., Siedepunkt 310° C. Es ist eine sekundäre Base, die sich mit Säuren zu losen Verbindungen (Salzen) vereinigt, doch zerfallen diese schon unter dem Einfluss des Wassers.

Priffung. 0,2 g Diphenylamin geben mit 2 ccm verdlinnter Schwefelsäure (von ca. 16 Proc.) und 20 ccm reiner (salpetersäurefreier) Schwefelsäure eine farblose Lösung, die durch eine Spur Salpetersäure prachtvoll blau gefärbt wird.

Anwendung. In der Theerfarbenfabrikation zur Darstellung von Diphenylaminblau, Anilinblau, Aurantia. In der Analyse als Reagens auf Salpetersiture.

Diphenylamin-Reagens. Man lost 0,5 g Diphenylamin unter Zusatz von 20 ccm destillirtem Wasser in 100 ccm kone, salpetersäurefreier Schwefelsäure. Von dieser Lösung bringt man etwa 5 ccm in ein Probirglas und schichtet darauf die zu untersuchende Lüsung. Bei Gegenwart von Salpetersaure oder salpetriger Saure entsteht an der Berührungszone mehr oder weniger intensive Blaufärbung. - Die Blaufürbung wird indessen auch hervorgerufen durch: Unterchlorige Saure, Chlorsaure, Chromsaure, Eisenoxydsalze und Abuliche oxydirende Agentien.

H. † Thiooxydiphenylaminum. Sulfaminol. C, H, (OH) S, NH. Mol. Gew. = 247. Die Darstellung erfolgt durch Kochen von Metaexydiphenylamin mit Natron-

Bulfaminol (Thiooxydiphenylamin). lauge und Schwefel. Die filtriste Lösung wird mit Ammoniumchlorid behandelt, wobei Natriumchlorid in Lösung geht und Sulfaminol, welches mit Ammoniak keine Verbindung eingeht, als gelber Niederschiag ausrällt. Dieser wird mit Wasser gewasehen und getrocknet.

Gelbes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in Etzenden Alkalien, schwieriger in Alkalikarbonaten. Auch von Weingeist und Essigsäure wird es aufgenommen. Die Lösungen sind gelb gefürbt. Erhitzt britunt es sich, wird weich und schmilzt bei etwa 1550 C.

Die Auwendung erfolgt als Antisepticum (Jodoform-Ersatz) zu Einblasungen bei Kehlkopftuberkulose, zur Trockenbehandlung bei Eiterungen der Kieferhöhle. Als Streupulver bei Wunden, Fussgeschwüren und Decubitus. Innerlich in Gaben von 0,25 viermal thelich bei Cystitis.

Einstäubungen von Sulfaminol haben sieh als specifisches Mittel zur Bekämpfung der Faulbrut der Bienen bewährt.

Sulfaminol-Eucalyptel (8 Proc.). Lösung von 8 Th. Sulfaminol in 92 Th. Euca-Gebrauch wie Sulfaminol zum Pinseln bei Kehlkopftuberkulose.

Sulfaminol-Guajakol (8 Proc.). Lösung von 8 Th. Sulfaminol in 92 Th. Guajakol.

Gebrauch wie Sulfaminol für rhinolaryngologische Zwecke.

Sulfaminol-Kreeset (8 Proc.). Lösung von 8 Th. Sulfaminol in 92 Th. Kreeset. Für rhinolaryngologische Zwecke.

Sulfaminol-Menthol (8 Proc.). Lösung von 8 Th. Sulfaminol in 92 Th. Menthol. Für rhinolaryngologische Zwecke.

III. † Dijodcarbazolum. Dijodcarbazol. C, 11 II. John. Mol. Gew. = 419. Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung von Jod auf Carbazol (Diphenylimid).

Geruchlose, gelbe Blittchen, unlöslich in Wasser, leicht löslich in Acther, Benzel, Chloroform, heissem Alkohol. Als Antisepticum bez, Jedoformersatz empfohien.

## Dita.

Cortex Dita. Cortex Alstoniae. - Écorce de Dita (Gall.). Ditarinde. -Écorce d'Alstonia. - Alstonia Bark. Dita Bark ist die Rinde des Stammes der zu den Apocynacene - Plumieroidene - Plumierene - Alstoniinae gehörigen Alstonia scholaris (L.) R. Br. In ganz Indien und von da bis zum tropischen Australien und Neu Guinea wachsender Baum, angeblich auch in Ostafrika.

Beschreibung. Die Rinde bildet flach rinnenförmige Stücke, die bis 1,5 cm diek, aussen gelbgrau, mit etwas schwammigem Kork bedeckt, innen braun gestreift sind. Quarschnitt rothlich. Der Kork besteht ans wechselnden Lagen dünnwandiger und diekwandiger Zellen. In der Mittelrinde reichliche Gruppen von Steinzellen, die streckenDrosem. 1045

weise fast zu einem geschlossenen Ring zusammentreten. Die Steinzellen gehen auch in den Bast über, der Milchsaftschläuche und zusammengefallene Siebröhren erkennen lässt. Markstrahlen bis 3 Zellreihen breit, ihre Zellen radial gestreckt. Im Parenchym der Baststrahlen und der Mittelrinde reichlich Oxalat in Einzelkrystalien.

Da unter dem Namen Ditarinde ganz verschiedene Rinden in den Handel gelangen,

so ist vorkommenden Falles genau auf den Bau zu achten.

Bestandtheile. Alkaloide: Ditamin C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>NO<sub>2</sub>, Ditain oder Echitamia C<sub>12</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, ein heltiges Gift. Ferner Echicerinsäure, Echikautschin C<sub>50</sub>H<sub>10</sub>O<sub>2</sub>, eine elastische Substanz, löslich in Chloroform, Acther, Benzin, Echicerin C<sub>50</sub>H<sub>40</sub>O<sub>2</sub>, Echitin C<sub>30</sub>H<sub>52</sub>O<sub>2</sub>, Echiteïn C<sub>12</sub>H<sub>70</sub>O<sub>2</sub>, Echitenin C<sub>20</sub>H<sub>37</sub>NO<sub>4</sub>, Echiretin. — Ditain wird von koncentrirter Salzsäure nach mehreren Stunden purpurroth gelöst, ebenso lösen Schwefelsäure, Vanadinschwefelsäure, Salpetersäure mit rother Farbe.

Ditamin wird von Salpetersäure mit gelber Farbe gelüst, die Farbe wird dann

grün, endlich orangeroth.

Anwendung. Man verwendet die Rinde als Febrifugum und Tonieum, besonders bei chronischer Diarrhoe und Ruhr, wie Chinarinde. Zum arzueilichen Gebrauch eignet sich am besten das Fluidextrakt und die Tinktur (1:10), von der 3-7 g pro dosi gegeben werden.

## Drosera.

Gattung der Droseraceae.

I. Drosera rotundifolia L. Sennenthau. Rosée du solvil. Youthwort. Lustwort. Heimisch auf Torfmooren Europas und Nordamerikas. Perennirendes Kraut mit einer Rosette grundständiger, rundlicher, in den langen Stiel verschmälerter, reizburer, mit Drüsenhauren besetzter Blätter. Inflorescenz wickelartig. Blüthen klein, zwittrig, fünfzühlig, mit 3 Karpellen.

Verwendung findet die ganze Pilanze:

Herba Droserae. Herba Rorellae s. Roris Solis. — Sonnenthau. Sonnenkrant. Ohrlöffelkrant. Edler Widerthon. Jungfernblüthe. — Drosera (Gall.).

Das blühende, bei gewöhnlicher Temperatur getrocknete Kraut. 7 Th. frisches

geben 1 Th trockenes.

Bestandtheile. Ein peptonisirendes Ferment, der Träger der verdauenden Kraft der Blätter, ferner rothe und gelbe Farbstoffe und ein ütherisches Oel; die frisch etwas scharfen und reizenden Blätter verlieren diese Eigenschaft beim Trocknen. Das trockne Kraut liefert mit Alkohol (60 proc.) 25 Proc. Extrakt.

Anwendung. Die in Vergessenheit gerathene Droge wird neuerdings besonders in England und Amerika bei Bronchitis, Asthma, Keuchhusten und dem Husten der Phthisiker angewendet. — Es wird auch eine Wirkung auf die Sexualorgane behauptet. Im wesentlichen scheint die Wirkung eine diuretische zu sein, daher auch bei Wassersucht verwendet. — Dass die Pflanze zu den sogenannten "fleischfressenden" gehört, ist bekannt.

 Ebense verwendet man auch die anderen bei uns heimischen Arten: Drosera intermedia Hayne und Brosera longifolia L.

Alcoolatura Droserae (Gall.) wird aus der ganzen, frischen Pflanze wie Alcool.

Digitalis Gall. (S. 1041). dargestellt.

Extractum Droserne s. Rorellae. Durch Ausziehen des trockenen Krautes mit verdünntem Weingeist bei gelinder Wärme und Eindampfen zur Extraktdicke. Ausbeute etwa 25 Proc. Gabe 0,1—0,3.

Extractum Droserae finidum. Wie Extract. Belladennae fluidum U-St. (S. 470)

zu bereiten.

Tinetura Droserae s. Rorellae. 1 Th. Sonnenthau, 5 Th. verdünnter Weingeist (60 proc.). Nach Curie: 100 g trocknes Kraut, 1 l verd. Weingeist (60 proc.). Einzelgabe 0,4—1,0 g, Tagesgabe 6—10,0 g.

Rp. Tincturae Droserse 5,0
Vini Popaini 80,0.
M. D. S. Estündlich ein Kaffeelöffel voll

III. Ausländische Arten: Drosera Whittakerii Planch. in Australien enthält einen rothen Farbstoff C11H2O2 und einen orangegelben C11H2O4.

In Brasilien liefert **Drosera communis St. Kil.** in der ganzen gestossenen Pflanze ein reizendes Mittel, wie Senfteig, auf Schafe soll die Pflanze giftig wirken. **Drosera villosa St. Hil.**, ebenfalls in Brasilien, liefert aus dem Safte der ganzen Pflanze mit Zucker einen Hustensaft, die Blätter einer andern, nicht bestimmten Art liefern einen schweiss- und urintreibenden Thee.

## Duboisia.

Gattong der Solanaceae - Salpiglossideae.

Kahle Bäumehen mit ungetheilten Blättern und zahlreichen, in einem endständigen, rispigen Blüthenstand stehenden, relativ kleinen, weissen Blüthen. Die röhrig-glockige Blumenkrone mit fünflappigem, schwach zweilippigem Saum. 4 Staubblätter, Frucht eine Beere. Enthält 2 Arten:

I. Duboisia myoporoides R. Br. Heimisch in Australien und Neukaledonien. Verwendung finden die Blätter: Folia Duboisiae.

Beschreibung. Sie sind bis 15 cm lang, bis 3 cm breit, länglich lanzettlich, am Rande etwas umgebogen. Vom beiderseits hervortretenden Mittelnerven gehen die Sekundärnerven fast unter einem rechten Winkel ab. Spaltöffnungen oberseits spärlich, unterseits sehr zahlreich, fast kreisrund, ziemlich gross, ferner auf der Epidermis keulenförmige, mehrzellige Drüsenhaare.

Bestandthetle. Die Blätter enthalten ein Alkaloid C<sub>17</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>4</sub>, das als Duboisin bezeichnet wurde. Nach Ladenburg soll das Duboisin mit dem Hyoscin identisch sein, es ist aber darauf aufmerksam zu machen, dass das Duboisin stärker wirkt, als das Hyoscin. Nach E. Schmidt enthalten die Blätter Scopolamin und flyosoyamin und nach E. Merck Pseudohyoscyamin; letzteres schmilzt bei 133—134°C., dreht links, ist in Wasser und Aether schwer, in Alkohol und Chloroform leicht löslich, es liefert bei der Spaltung Tropasäure und eine Base C<sub>8</sub>H<sub>18</sub>NO. — Uebrigens scheinen die Blätter nicht immer die gleichen Alkaloide zu enthalten, vielleicht sind sie nach dem Alter oder der Jahreszeit verschieden, so enthielt ein von Schütte untersuchtes Muster nur Hyoscyamin, ein anderes nur Hyoscin.

Anwendung. Die Blätter wurden früher ebenso wie die anderer narkotischer Solanaceen verwendet, gegenwärtig ist der Gebrauch sehr zurückgegangen, doch sollen sie anderen Solanaceenblättern beigemengt im Haudel vorkommen.

Charakteristisch ist vorkommenden Falles der beiderseits vorragende Mittelnery, sein Gefässbündel ist wie bei anderen Solanaceen bikollateral, er enthält Steinzellen.

†† Duboisinum sulfuricum, Duboisinsulfat (Ergünzb.) wird als Hypnoticum und Sedativum zuweilen angewendet. Das Duboinsulfat ist keine einheitliche Verbindung, sondern ein Gemenge aus wechselnden Meugen Hyoscyaminsulfat, Scopolaminsulfat (= Hyoscinsulfat) und anderen Sulfaten der in den Blüttern der Duboisia myoporoïdes enthaltenen Basen. Es kann je nach der Art der verarbeiteten Blätter das eine Mal fast reines Hyoscyaminsulfat, ein anderes Mal fast reines Scopolaminsulfat sein. Es giebt die unter Atropinsulfat angeführten Reaktionen. Sehr vorsichtig aufzubewahren.

Dosis: subcutan bei Frauen 0,0008-0,0012 bei Männern 0,0012-0,0022 innerlich bei Frauen 0,0008-0,0022

II. Duboisia Hopwoodii F. v. M. (syn. Duboisia Piturie Bankroft), Pituri' Pitachurie. Heimisch in Südaustralien. Die Blätter sind 5-10 cm lang, lineal, die Spitze oft etwas umgebogen. Sie enthalten ein Alkaloid Piturin. Dasselbe wird als farbleses, mit Wasser, Aether und Alkohoi lösliches Oel vom Siedepunkt 243° C. beschrieben. Nach LADENBURG soll es mit dem Nicotin identisch sein.

## Dulcamara.

Stipites Dulcamarae (Erganzb.). Caulis Dulcamarae (Helv.). Caules Dulcamarae (Austr.). Dulcamara (U-St.). Amara dulcis. Lignum Dulcamarae. - Bittersüssstengel. Bittersüss. Heiligenbitter. 1) Hindischkrautstengel. Mänscholz. -Douce-amère (Gall.). - Bittersweet. Bittersweet-stalks sind die oberirdischen Axen von Solanum Dulcamara L. (Solanaceae - Solaneae - Solaninae), durch ganz Europa, bis nach China und Japan verbreitet.

Beschreibung. Pflauze strauchartig, Stengel unten holzig, oben mehr krautig, niederliegend oder klimmend. Blätter gestielt länglich eiförmig, ganzrandig, spitz oder zugespitzt, am Grunde oft herziörmig oder selbst geöhrt, Szühlig. Blüthen violett, selten weiss, in langgestielten, rispenartigen, gablig beginnenden Wickeln, dieselben durch An-

wachsung scheinbar extranxillär.

Die Stücke der Axe, gewöhnlich geschnitten im Handel, sind 4-8 mm dick, der Länge nach gestreift oder gefurcht, aussen grünlich-braun, ziemlich glänzend mit Kork-

warzen (Lenticellen) und zerstreuten Blattnarben, innen häufig hohl.

Ausserhalb des düngen Korkes bleibt die Epidermis mit ihrer Cuticula erhalten, im Parenchym der Mittelrinde Chlorophyll, darauf folgend ein einfacher, oft unterbrochener Kreis von Fasern Im Holz reichlich Holzfasern, wenig Parenchym. Die Gefüssbündel sind bikollateral, daher im Mark ebenfalls Phloëm, das nach innen (also gegen das Centrum) Fasern erkennen lässt. In zahlreichen Zellen, besonders des Parenchyms, Oxalatsand.

Geschmack zuerst bitterlich, dann süsslich (daher der Name).

Bestandtheile. 1/2 pro mille Solanin CatheinOin, ferner ein amorphes, bitterschweckendes, noch nicht sichergestelltes Alkaloid Cooline NaOis, ein Glukosid Dulcamarin CasHasO100 das bei der Spaltung Glukose und Dulcamaretin CieH28O6 liefert. Seine Spaltung beim Kauen scheint den Wechsel im Geschmack der Droge (erst bitter, dann süss) zu bedingen. Vielleicht gehört das Dulcamarin zu den Saponinen.

Verwechslungen. Als solche werden die Steugel von Lonicera-Arten und Humulus Lupulus L. genannt. Sie haben gegenständige Blattnarben und keine bikolla-

teralen Bundel.

Einsammlung etc. Officinell sind die jungeren (Helv. U-St.), wie auch die zweibis dreifahrigen Stengel, die nach Erganzb. im Herbste nach dem Absallen der Blatter nach Austr, im ersten Frühlinge oder im Spätherbste gesammelt werden. Man schneidet sie, nm glatte Scheibehen zu erhalten, in frischem Zustande, nachdem man die dickeren Stengel gespalten, trocknet zunächst an einem luftigen, schattigen Ort, dann bei gelinder Warme und bewahrt in Blechgefässen auf. Die grüne Farbe der Rinde verliert sich bei längerer Aufbewahrung.

Anwendung innerlich zu 0,5-2,0 im Pulver oder als Abkochung, auch in Theemischungen. In der Homoopathie gegen Durchfall. In grösseren Dosen erzengt die Droge Schluckbeschwerden, Uebelkeit, Erbrechen, Schwäche, Schwindel, Cynnose, Pupillenerweiterung, Konvulsionen. Innerlich verwendet man sie gegen Hautkrankheiten (Psoriasis,

Pityriasis), Rheumatismus, Katarrhe, Asthma.

Extractum Dulcamarac. Bittorsüssextrakt. Extrait de douce-amère Erganzb. 1 Th. fein zerschnittene Bittersüssstengel wird zweimal mit je 5 Th. siedendem.

<sup>1)</sup> Unter diesem Namen sonst Species Hierae picrae.

1048 Echallium.

Wasser übergessen 6, dann 3 Stunden stehen gelassen, die Pressflüssigkeiten zu einem dicken Extrakt eingedampft. Ausbeute 16—18 Proc. Gall. lässt zuerst mit 5, dann 3 Th. kaltem Wasser je 12 Stunden ausziehen. Diet, empfiehlt zur Erhöhung der Haltbarkeit Eindampfen zum dünnen Extrakt, Fällen der Schleimtheile mit än Weingeist, Filtriren, Waschen des Rückstandes mit verd. Weingeist und Eindampfen. Ausbeute 14—15 Proc. Gabo 0,5—1,0—1,5 g.

Extractum Dulcamarae fluidum. Fluid Extract of Dulcamara (U-St.). Wird bbenso wie Extr. Convaliariae fluid. U-St. (S. 957) bereitet. Auf 100 Th. der Droge braucht

man etwa 450 Th. des Lösungsmittels.

Elixir anticatarrhain Hupmand.

Rp. Extmeti Dulopmand 2,0
Extmeti Cardui benedicti 4,0
Aquae Foenicali 60,0
Aquae Amyglatar, anar. 6,0.

Br) Katarrh mehrmats täglich einen Theelöttel.

Pilulae depuratoriae Aurnor.

Rp. Extract Dulenmarae 10,0 Stibil sulfural inevigati 5,0 Stipitum Dulenmar, pulv. 2,5.

Zu 150 Pillen. 3ms; tiglich 8, steigend bis 7 Pillen. Bel Haufausschlägen

Ptisana Bulcamarae (Gall.),
Tisane de donce-amère.

Rp. Stipitum Dulcamarne conc. 20,0
Aquae destillatae chullicuiis 1000,0.
Nach 2 Stunden auspressen.

Skrapus Dukamaras.

Rp. Extracti Dukamaras 2,0
Sirual Sacchari 98.0

Simpl Sacchari 98,0. Kindern thecloffelweise, Erwachsenen essiôffelweise.

Strupus de Dalcamara (Gall.). Strop de douce-amère. Pp. 1. Sigitum Dulcamar. conc. 100,0 2. Aqu. deadll. 1500,0 3. Sacchael

I wird mit 2 keebend übergessen, nach 6 Stunden presst man ab, fügt auf 100,0 der Pressfüssigkeit 180,0 von 3 hinzu und löst durch Aufkochen. Species pectorales Busow. Braow soher Thes.

Bp. Herbag Cardul benedict. Herbag Centaurit min, Lieben, Islandici Stipit, Dulcamar, an 80,0.

Divid, in part, X. Ein Pückelien mit 2.1 Wasser auf 1.1 einkochen und tagsüber lauwarm verbrauchen. In Ostpreussen beliebtes Hausmittel.

#### Tinctura Dulcamarne.

Ep. Stipitum Dulcamaras com. 1,6 Spiritus diluti 5,0

Ex tempore:

Rp. Extracti Dulcamame 4,0 Spiritus diluti 95,0.

#### Unguentum cardiacum Schroedes.

Rp. Extracti Dulcamarne 2,0 Spiritus dibui 1,0 Olei Lauri Unguenti Rosmaria, comp. Unguenti cerel El 10,0

Zum Einreiben der Hersgrube bei Magenweh der Kinder

Kräuterthee von Paoust, besteht aus Bittersüssstengeln, Kornblumenblüthen, Sennosblättern und Pfefferminze.

Kunkels anttherpetische Pillen, Blutreinigungspillen: 10 Th. Bittersüssextrakt,

5 Th. Goldschwefel, I Th. Aloc.

Morawitz's Heilkräuter-Extrakt, gegen Lungenleiden, ist ein gereinigter Honig mit Spuren von Auszügen aus Bittersüss, Mohnkapseln und hitteren Kräutern.

## Echallium.

Gattung der Cacarbitaceae — Cucurbiteae — Cucumerinae. Umfasst eine Art: Ecballium Elaterium (L.) A. Rich. Heimisch im Mittelmeergebiet. Verwendung ünden die Beeronfrüchte. Fructus Ecballit. Fructus Elaterit s. Momordicae s. Cucumeris asinini. — Springgurke. Eselsgurke. — Concombre sauvage. — Ecballium (Gall.).

Beschreibung. Die Früchte sind oval, etwa 4 cm lang, 2,5 cm diek, gelblich grün, weichstachlig, dreifachrig, in jedem Fach zahlreiche, in einen grünlichen Schleim eingebettete Früchte. Die am gekrümmten Biattstiel herabhlingenden Früchte lösen sich bei der Beife von demselben ab, wobei sie aus dem dadurch eutstandenen Loche die Samen mit dem Schleim heftig herausspritzen. Man sammelt die Früchte kurz vor der Beife und verwendet sie nach Eutfernung der Samen zur Herstellung des Extractum Elaterii und des Elaterins.

Bestandtheile. Elaterin (Elaterin) C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>O<sub>5</sub>, sechsseitige Tafeln; von sehr bitterem und scharfem Geschmack und neutraler Reaktion. In Wasser und Glycerin unlöslich. Elacis. 1049

schwer in kaltem, leicht in kochendem Weingeist löslich, ebenfalls leicht in Schwefel-kohlenstoff, Amylalkohol, Chloroform und Benzol löslich. In koncentrirter Schwefelsäure mit rother Farbe löslich, ebenso in Phenol und Schwefelsäure. Man gewinnt es durch Extraktion des weissen Elaterium (vergl. unten) mit kochendem Alkohol, Ausfällen mit Wasser, Reinigen und Waschen mit Aether und Umkrystallisiren aus absolutem Alkohol. Es ist das drastische Princip der Früchte. Dieselben enthalten ferner Prophetin C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>O<sub>2</sub> (?), Eebalin (Elaterinsäure) C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>O<sub>4</sub> (?), Hydroelaterin C<sub>20</sub>H<sub>30</sub>O<sub>6</sub> (?), Elaterid C<sub>20</sub>H<sub>32</sub>O<sub>4</sub> (?).

Anwendung. Die ganzen Früchte werden kaum benutzt, dagegen das Elaterium

and Elateria

† Extractum Elateril. Man unterscheidet: l. Elaterium album s. anglioum, Elaterium (Brit.). Durch Absetzenlassen des Saftes und Eintrocknen des Satzes hergestelltes Präpurat von sehr ungleichmässiger Zusammensetzung, denn der Elateringehalt, nach Brit. 20—25 Proc., schwankt zwischen 15 und 50 Proc. Gabo 0,006—0,03 g (Brit.), doch genügen zur Purgirwirkung (nach Hesemann) 0,003—0,015 g. Die Anwendung ist nicht rathsam, bei alten Leuten sogar gefährlich(I). Wird zuweilen mit Calciumkarbonat und Stürke verfähscht. Grünliche, zerbrechliche Kuchen von schwachem Theegeruch.

2. Elaterium nigrum s. Maltense. Durch Eindampfen des aus den frischen Früchten gepressten und durchgeseihten Saftes zum dicken Extrakt zu bereiten. Ausbeute etwa 1,5 Proc. Grünlich brauu, in Wasser trübe löslich. Enthält 15—20 Proc. Elaterin. †† Elaterinum. Elaterin (Brit. U-St.). Gabe 0,0015—0,006 g (Brit.) (vergl. oben).

† Pairis Elaterini compositas (Brit.).
Compound Powder of Elaterin.
Ep. Elaterini 1,0
Encebari Lacis 39,0.
Dosis 0,06—0,25.

Trituratio Elaterini (U-St.). Trituration of Elaterin. Rp. Elaterini 1,0 Sacchari Lactis 2,0.

## Elaeis.

Gartung der Palmae - Ceroxylinne - Elacinae.

I. Elaels guineensis L. Vielleicht in Südamerika beimisch, gegenwartig durch die Kultur in den Tropen und besonders in Afrika weit verbreitet.

Verwendung findet das Oel des Mesocarps der Früchte und das des Endosperms

der Samen.

a) Das Oel des Mesecarps: Oleum Palmae. Palmfett. Palmbutter. — Beurre ou hulle de palme. — Palm oil. Frisch gepresst ist es butterartig, gelb bis röthlichgelb, von schwachem Veilchengeruch; an der Luft bleicht der Farbstoff bald aus. Das Mesecarp enthält 48,5 Proc. Fett. Konstanten des Oeles: spec. Gew. bei 15° C. = 0,945, bei 50° C. = 0,8930, spec. Gew. der Fettsäuren bei 100° C. = 0,8701, Schmelzpunkt des Fettes nach Alter und Herkunft verschieden 27° C. bis 42,5° C. Schmelzpunkt der Fettsäuren 47,75° C. Erstarrungspunkt derselben 44,13° C. Hunnen'sche Zahl 95,6. Verseifungszahl 202,0. Verseifungszahl der Fettsäuren 207,0. Recentersche Zahl 0,5. Jodzahl 51,0—52,4. Jodzahl der Fettsäuren 53,4.

Bestandthetle. Viel freie Fettskuren, in frischem Oel 12 Proc., in älterem 50 Proc., in ganz altem 100 Proc., ferner Palmitin und Olein. Bemerkenswerth ist der Gebalt an einem Lipochrom, auf dessen Gegenwart charakteristische Reaktionen beruhen: Chlorzink färbt das geschmolzene Fett grün. Schwefelsiare fürbt blaugrün. Mer-

curinitrat fürbt gelb, dann grün.

b) Das Oel des Endosperms: Palmkernöl. — Hulle de pepin de palme. — Palm seeds oil. Palm kernel oil. Es wird vielfach aus den Kernen in Europa gepresst. Sie onthalten davon 23,4 Proc. Es ist weissgelhlich oder braun, von angenehmem Geruch und Geschmack. Konstanten des Oeles: Spec. Gew. bei 15° C. = 0,952, bei 79° C. = 0,8731. Schmelzpunkt des Fettes 23—28° C. Erstarrungspunkt 20,5. Schmelzpunkt der Fettsäuren 25—28,5° C. Verseifungszahl des Fettes 247,6, der Fettsäuren 258—265. Jodzahl 10,3—17,5.

Bestandtheile. Etwa 26 Proc. Olein, 38 Proc. Stearin, Palmitin und Myristin, etwa 44 Proc. Glyceride der Laurinsäure, Caprinsäure, Caprylsäure und Capronsäure.

Verwendung. Wie Kokosöl. Die Pressräckstände der Samen werden als Vichfutter benutzt, sie enthalten 16,1 Proc. Rohproteïn, 10,93 Proc. Rohfett, 37,85 Proc. stickstofffreie Extraktstoffe. Sie dienen auch zur Verfälschung des gemahlenen Pfeffers; man unterscheidet sie hier leicht von dem ähnlich gebauten Endosperm der Kokospalme durch die etwas stärker und knotig verdickten und sehr deutlich getüpfelten Zellwände. Die Zellen enthalten ebenfalls grosse Aleuronkörner und Reste von Fett.

II. Elaels melanococca Gartn. Holmisch in Mittel- und Südamerika. Aus dem Mesocarp gewinnt man ebenfalls ein Fett von talgartiger Konsistenz. Es ist von dunkelrether Farbe.

## Elemi.

Elemi (Ergănzb. Helv. Austr.). Gummi s. Resina Elemi. Balsamum caucamum. — Elemi. Elemiharz. Oelbaumharz. ) — Élémi (Gall.).

Mit dem Namen Eiemi bezeichnet man eine ganze Anzahl verschiedener, wohl meist von Burseraceen stammender Harze.

- a) Amerikanisches Elemi von Icica- und Amyris-Arten. In den Handel kommt zuweilen mexikanisches Elemi von Amyris elemifera Royle und Yucatan-Elemi von Amyris Plumieri DC. und andere Arten. Beide Sorten sind hart. Dahin gehört ein neuerdings vom Protium heptaphyllum March. in den Handel gekommenes weiches Elemi, von grauer Farbe und fenchelartigem Geruch. Es enthält 7,3 Proc. ätherisches Ocl.
- b) Ostindisches Elemi von Canarium-Arten bildet harte Stücke von schwachem Geruch.
- e) Bengalisches Elemi, angeblich von Amyris Agallocha Roxb. und Balsamodendron Roxbourghil Arn., ein weiches, weisses Harz.
- d) Neu-Guinea-Elemi, angeblich von Canarium-Arten, bildet harte, gelblichweisse Stücke.
- e) Mauritius-Elemi von Colophonia Mauritiana DC., weiches Harz, dem folgenden ähnlich.
- f) Manila-Elemi oder Philippinisches Elemi, auf der Insel Luzon gesammelt. Die einzige, gegenwärtig in grösserer Menge in den Handel gelaugende und nach den oben genannten Arzneibüchern officinelle Sorte. Gall. und Helv. nennen mit einiger Reserve als Stammpflanze Canarium commune L., Austr. die Gattung Canarium überhaupt. Wahrscheinlich ist die Ableitung falsch, da das Harz von Canarium fest ist.

Beschretbung. Es bildet eine weiche, teig- oder torpentinartige, gelblich-weisse oder grünliche Masse von körnig-krystallinischer Beschaffenheit, mit vielen Pflanzen- und Kohlenpartikelchen untermischt. Geruch an Fenchel erinnernd, Geschmack gewürzhaft und etwas bitterlich. Bei längorer Aufbewahrung wird das Elemi allmählich fester und nimmt eine mehr gelbe oder bräunliche Farbe an. In Chloroform bei gewühnlicher Temperatur, in Alkohol, Aether und Benzol beim Erwärmen löslich, in Petroläther unvollständig löslich. Spec. Gew. 1,02—1,08.

Bestandtheile. 30 Proc. ätherisches Oel, 20—25 Proc. Amyrin (a-Amyrin Schmelzpunkt 180—181° C. und  $\beta$ -Amyrin Schmelzpunkt 193—194° C., beide Amyrine sind Triterpenalkehole der Formel  $C_{30}H_{49}OH$ ), ferner eine krystallisirbare Säure: Elemisäure  $C_{30}H_{40}O_4$ , zwei andere, krystallinische Körper, die in Wasser löslich sind, Bryoïdin

<sup>1)</sup> Man nahm früher an, dass das Elemi ein Sekret des wilden Oelbaumes sei.

CpoHasO4 and Breidin and einen Bitterstoff. Die Hauptmenge bildet ein in Alkohol

lösliches, amorphes Harz.

Das atherische Oel: Oleum Elemi. - Elemiël. - Essence d'Elemi. - Oil of Elemi ist farblos oder hellgelb. Spec. Gew. 0,87-0,91. Es drebt (100 mm-Rohr) + 44° 3'. Es enthalt d. Phellandren, Dipenten, Polyterpene und sauerstoffhaltige Antheile.

Aufbewahrung. In gut verschlossenen Blechgefässen.

Anwendung. In der Pharmazie zur Bereitung reizender Salben, in der Technik zu Firnissen. Acusserlich wirkt es wie Terpentin, doch milder.

Elemi depuratum s. expurgatum. Résine élémi purifiée (Gall.). Man schmilzt Elemi bei gelinder Wärme und seiht durch Leinwand. Dieses gereinigte Elemi

ist gewöhnlich etwas dunkler gefärbt.
Unguentum Elemi (Ergänzb. Helv.), Balsamum Arcaei. Unguentum Arcaei.
— Elemisalbe. Arcaebalsam. Arcaesalbe (volksthüml. A-B-C-Balsam). — Onguent d'Arcaeus (Gall.). Baume d'Arcaeus. Erganzb. Helv. Elemi, Larchenterpentin, Hammeltalg'), Schweineschmalz') ää. Gall. 200 Hammeltalg, 150 Elemi, 150 Larchenterpentin, 100 Schweinefett.

Balsamum Arcael liquidum.

Rp. Unguenti Elemi 80.0 70.0.

Otel Petrue Bei gelinder Wieme schmelsen und kaltrühren.

> Balsamum valuerarium Rollandorum. Hollandischer Wundbaleam,

Ep. Elemi Corne flavae 5,0 85.0

Terebinth. larida. Old Hyperici

Emplastrem glutinaus. Empl. ad claves pedom Delacrolz. Emplaire D'André de la Croix. Rp Elemi Resinue Pini 100,0 Terebinth. laricinae

Olei Lauri express. 55 12,5. Auf Taffet gestrichen gegen Hühneraugen

Emplastrum giatinana odoratam. Wohlriechendes Hoftpilaster.

Rp. Elemi deparati Colophonii flavi Cerao flavae siccae 40,0 Terebinth, lariotone 5,0.

Man schmilst und fügt hinzu

Vanillini Olal Bergamottae 65 LO. Olel Citri

Unguentum Elemi rubrum. Rother Arcsebalsam.

Rp. Unguenti Elemi Boll Armenno brevigatao 5,0.

BARNLEY'S Pferdehufsalbe, das Spalten der Hufe zu verhindern, besteht aus 2 Elemi, 1 Talg, I Rabol.

Caspar Mener's Bruchpflaster. Ein mit einer Masse aus Wachs, Terpentin und Elemi bestriebenes, mit Gaze bedecktes Papier.

Psilothrum von E. Jacobsen, ein Enthaarungsmittel, enthält 8 Th. Kolophonium, 40 Th. Elemi, 10 Th. Benzoë, 10 Th. Wachs, 30 Th. Bleipflaster.

# Emplastrum.

Emplastrum, Pflaster, Emplatre, Plaster. Ueber die Darstellung, das Formen, Ausgiessen, Streichen und Aufbewahren der Pflaster ist alles Erforderliche in dem Kommentar von Hager-Fischer-Hartwich, II. Aufl., S. 605 u. f. gesagt, ferner in Hager's Technik der Pharmaceutischen Receptur V. And. S. 302 u. f. - Dagegen ist es erforderlich, die neue Pflasterform der Collemplastra zu besprechen.

Collemplastrum. Der Name "Collemplastrum", aus Colla = Leim und Emplastrum - Pflaster entstanden, ist eigentlich nicht glücklich gewählt, da gerade die Kautschukpflaster gegen Wasser beständig sind und gerade die entgegengesetzten Eigenschaften eines Leimes — die Klebkraft ausgenommen — besitzen. Während die Unna'schen Leimkompositionen, die Dieterich'schen Colligamina und Glutektone gerade durch ihre Wasserlöslichkeit, überhaupt dadurch wirksam sind, dass sie sich auf der Wunde verflüssigen,

<sup>1)</sup> Helv. lasst thierische Fette nur benzeinirt verwenden. Vergl. Adeps benzeinatus S. 159.

1052 Emulsio.

scheint bei den Collemplastra besonders der hermetische Verschluss, die vollkommene Unlöslichkeit der Kautschukmasse, die Beliebtheit dieser Formen zu erklären. Allerdings
darf hierbei nicht unerwähnt bleiben, dass trotz des ausserordentlichen Konsums der Collemplastra, trotz ihrer Beliebtheit, das heutige Streben der Aerzte dahin geht, hermetische
Verschlüsse der Wunden möglichst zu vermeiden. Jedenfalls aber hat die Praxis gezeigt,
dass die Collemplastra — ursprünglich in Amerika hergestellt — einen grossen technischen
Fortschritt bedeuten und zwar schon deshalb, weil sie eine aussergewöhnliche Klebkraft
besitzen und mit verhältnismässig grossen Mengen Medikamenten versetzt werden können.
In dieser Eigenschaft nähern sie sich den Guttaperchapilastermullen, welche so ziemlich von
allen Verband- und äusserlichen Stoffen die grössten Mengen an Medikamenten inkorporirt
enthalten. Seit der Einführung der Collemplastra ist der Verbranch an den Emplastra
entschieden zurückgegangen.

Formen. Die Collemplastra sind nicht nur in endlesen 20 em breiten Rollen, sondern auch in Bandform und — was die praktischete Form ist, in Spulenform im Handel. Gerade letztere Form verdient deshalb Erwähnung, weil sie sich für den Arzt zum bequemen Mitnehmen eignet. Meist ist das Collemplastrum auf Shirting gestrichen, es kommen aber auch andere Grundlagen vor. Während früher vor allem das amerikanische Kantschukpflaster direct auf Wunden Nebenwirkungen zeigte, sind die neueren deutschen Fabrikate geeignet, als reizloses, antiseptisches Kautschukpflaster direkt auf Wunden gelegt zu werden.

Darstellung. Zur Herstellung eines guten, namentlich lange Zeit haltbaren Kautschukpflasters bedarf es vor allem eines prima Para-Kautschuk. Andere, besonders minderwerthige Kautschuke, wie Madaguskar-Kautschuk, liefern wohl ein schönes Prüparat, können aber keine Garantie für Haltbarkeit gewähren. Zur Herstellung verwendet man am besten eine atherische Kautschuldsung, die mit noch anderen Ingredientien wie Harzöl, Copaivabalsam, Wachs, Terpentin, Kolophon etc. vermischt wird und nur noch als Grundmasse mit weiteren Zusätzen, wie Mehl, Harzöl, Aether und Medikamenten versetzt zu werden braucht, um eine weiche, schmierige Masse zu liefern, die nicht erst, wie bei den Pflastern geschmolzen werden braucht, sondern die in einer Kastenstroichmaschine direkt gestrichen werden kann. (Siehe Massa Collemplastri, seu Corpus ad collemplastrum S. 682.) Als Stoff zum Streichen wählt man ein recht dichtgeschlossenes Gewebe. Das fertige Kantschukpflaster wird dann auf Hürden gelegt, die mit Stoff bezogen sind, um das Abdunsten des Kautschukpflasters auch noch zu ermöglichen, und dann nach Belegen mit Gaze eingerollt. Die Herstellung des Kautschukpflasters durch Aufwalzen des heissgemachten Kaufschuks auf den Stoff - wie es merkwürdigerweise von Amerika gesagt wird - ist eine weder, lukrative noch rationelle Methode; die diesbezüglichen Angaben dürften wohl auf falschen Berichten beruhen und eum grano salis aufzunehmen sein.

Die Konsistenz des Kautschukpflasters, seine Klebkraft etc. ist auch noch abhängig von dem Feinheitsgrad der Palver. Man verführt genau nach den bekannten Vorschriften, von denen die E. Dieterich'schen (Pharm. Manual, VII. Auflage, pag. 70 n. flg.) empfehlenswerth sind.

Vor der Verwendung von Kohlenwasserstoffen (Benzin etc.) ist zu warnen, weil dieses, ebenso wie Schwefelkohlenstoff, zersetzend und verändernd auf den zum Pflaster verwendeten Kautschuk wirkt und ein nur kurze Zeit haltbares Präparat liefort.

## Emulsio.

Emulsio (Austr. Germ. Helv.). Emulsion (Gall.). Emulsion (engl.). Ueber die verschiedenen Arten der Emulsionen und die Technik ihrer Darstellung vergl. Kommentar zum deutschen Arzneibuche von Hager-Fischer-Hartwich, II. Aufl. Bd. I, S. 623 u. flg., sowie Hager's Technik der pharmaceutischen Receptur. Bezüglich der von den einzelnen

Emulsio. 1053

Pharmakopten gegebenen allgemeinen Anweisungen ist zu bemerken, dass Brit, u. U.-St. solche überhaupt nicht geben. In den übrigen Pharmakopöen sind folgende Bestimmungen enthalton.

Austr. Samenemulzionen bereitet man in der Regel so, dass von 1 Th. des zerstossenen Samens mit der erforderlichen Menge destillirten Wassers = 10 Th. Kolatur

Oclomulationen sind zu bereiten aus: Oel 5 Th., arabischem Gummi 2,5 Th.,

Wasser 92,5 Th.

Germ. Samenemulsionen werden, wenn nicht audere Verhältnisse vorgeschrieben sind, so bereitst, dass von 1 Th. Samen = 10 Th. Kolatur bereitst werden.

Oelemulaionen werden, wenn nicht audere Verhältnisse vorgeschrieben sind, bereitet aus: Oel 10 Th., arabischem Gummi 5 Th., destillirtem Wasser 85 Th.

Wird Emulsio oleosa verordnet, so ist diese aus Mandelol zu bereiten.

Helv. Bezüglich der Samenemulsionen und Oelemulsionen (einschliesslich der Emulsio oleosa) gelten die gleichen Vorschriften wie in der Germ.

Gummiharzemulsionen werden bereitet aus Gummiharz 10,0 Th. (welches mit sehr wenig Mandelöl feingerieben ist), arabischem Gummi 10,0 Th., Wasser von 50° C.

= \$0,0 Th.

Gall, giebt keine eigentlichen allgemeinen Anweisungen. Dagegen giebt sie für Emulsio Amygdalarum folgende Vorschrift: Amygdalarum excorticatarum, Sacchari ää 50,0, Aquae 1000,0. In gleicher Weise sind zu bereiten Emulsio Amygdalarum amararum, Emulsio Cannabis und Emulsio Pistaciae.

Sie giebt ferner für Emulsio Balsami tolutani folgende Vorsehrift: Balsami tolutani 20,0, Spiritus (90 Proc.), Tincturae Quillajae āā 100,0, Aquae tepidae 780,0. In gleicher Weise sind zu bereiten Emulsio Balsami Copsivae, Emulsio Olei Cadini

und Emulsio Picis.

Es versteht sich von selbst, dass die allgemeinen Anweisungen bezüglich der Mengenverbilltnisse, wie sie Austr., Germ. u. Helv. geben, sich nur auf nicht starkwirkende Samen und Oele, nicht aber auf starkwirkende (z. B. Somen Hyoscyami, Oleum Crotonis a. a. m.) beziehea.

#### Emulsio Olel Jecoris dextrinata. Destrin-Emulsion of Cod Liver Cil (Nat. Form.).

Rp. Olel Jecoris БОО осеа Mucilaginia Dextrini 525 com Birupi telutani 125 ccm Flavoring 1) Aquae Al q. s. ad 1 Liter.

#### Emulsio Olel Jecoris.

Emulale Olel Morrhune (Nat. Form.). 464,0 g Rp. Old Jecoria Gupatal arablel puly. 110.0 g Sirupi tolutani 100,0 ccm Flavoring ') an q. a. ad 1 Liver. Aquino

Emulaio Olei Jecoria cam Calcio phosphorico (Nat. Form.).

Rp. Olel Jecoria 461,0 g Guami arabid 116.0 g Calcil phosphorici 65,0 g Strupi tolutani 100,0 ccm Flavoring ? Aquae Ea q a ad | Liter.

#### Emulalo Olel Jecoris cum Calcio lactophosphorico (Nat. Form.).

Rp. Olel Jecoria 464,0 g Commi arabici 116,0 K 35,0 g Culcii Inctiel Acidi phospherici (85 Proc.) 20,0 g Eirapi tolutani Flavoring') Aquae destillatae aa q. m. ad 1 Liter.

#### Emulsio Otel Jecoris cam Calcio et Natrio phosphorico (Nat. Form.).

1tp. Olel Jecoria \$61,0 g Gummi arablel 116,0 g Calcil phosphorid Natrii phosphorici an 17,5 g 100;0 egm Strupt tolutant Flovoring !) an q. a ad 1 Liter. Aquae

#### Emnislo Olei Jecoris cum Extracto Malti (Nat. Form.).

Rp. Olel Jecoria 500,0 eem Mucilaginis Dextrini 125,0 ccm Extractl Main

1) Unter "Flavoring" versteht das Nat. Form. ein Geschmackscorrigens. Und zwar empfiehlt es auf I Liter der fertigen Emulsion je nach Geschmack eine der folgenden ungefähr in den bier angegebenen Mengen zuzusetzen: 1) Olei Gaultheriae 4 ccm. 2) Olei Gaultheriae, Olei Sassafras ää 2,0 ccm. 3) Spiritus Aurantii compositi (U-St.), s. S. 853 1,5 com. 4) Olei Gaultheriae 2,0 com, Olei Amygdalarum amararum aetherei, Olei Coriandri aa 0,25 ccm. 5) Olei Gaulthorme, Olei Sasafras aa 1,5 ccm, Olei Amygdalarum amararum aetherei 0,25 ccm. 6) Olei Gaultheriae, Olei Amygdadarum amararum aetherei ää 2,5 com. 7) Olei Neroli, Olei Amygdalarum amararum aetherei aa 1,5 com, Olei Caryophyllorum 0,25 cem.

Eu	ialsia Olel Jecoris cum	Hypophosphitibus	En
-	(Nat. Form	A.).	
Ep.	Olel Jecoria	464,0 g	
	Gummi arabici	116,0 g	
	Salla hypophosphoresi		
	cujustibet	17,5 g	
	Simple tolerant	100,0 cem	
	Flavoring 1)	so-l- com	Rp
	Aquae	q. n. ad 1 Liter,	
Emy	ulsio Otel Jecoria cum	Propo Vicebilens	
	Olei Jecoris	464,0 g	
	Gumiul nemblei	116,0 g	
	Extracti Pruni Virginia		
	Sirupi tolutani		
	Finvoring 1)	100 <sub>0</sub> 0 eem	
		a world & White	€
	-	q. s. ad 1 Liter	-
	Emulsio Olei Ricini	(Nat. Form.).	
	Rp. Olel Ricial	82,0 g	
	Gummi arabici	8,0 g	
	Tincturae Vanillas	2,5 ccm	
	Sirupi Saccharl	20,0 ecm	
	Aquae q. s ad		
E	mulsio ()lei Terebinthi:		
Rn	Olei Terebiathingo		
Til	Gammi arabici	12,5 ccm	
	reamon wayout	2,0 g	

Emulsio	Olel	T)	erebinihinne	fortia	(Nat.	Form.
			Tereblackbox			

Rp. Olel Tereblothinae 50,0 ccm Gunni arablei 2,5 ccm Aquae 50,0 ccm.

### Emulsio phosphatics (Nat. form.),

Glei Jecoria 250,0 cem
Glyceriti Vitelli 165,0 g
Acidi phosporici diluti (10 Proc.) 50,0 cem
Olci Amygdalarum amararum
acitierei 1,5 cem
Rum 250,0 cem
Aquae Aurantii florum q. a. ad 1 litec.

### Olyconin-Emulsio Olei Jecoris (Nat. Form.).

Rp. Olei Jecoria 500,0 com Glyceriti Vitelli 175,0 com Stropi tolutani 100,0 com Flavoring <sup>5</sup>) Aquae 33 q s. ad 1 Liter.

### Quillaja Emulsio Olei Jecoris.

Hp. Olei Jecoris 500 ccm Tincurace Quillajae 65 ccm Sirupi toluumi 100 ccm Firvoring 1) Aquae 25 q. a. ad 1 Liter

# Ephedra.

15.0 ccm

15,0 ecm

Gattung der Gnetaceae.

Elixir aromatici (U-St.)

Aquae Cianamoral q. s. ad 100,0 ccm.

Vitelli ovi

I. Ephedra vulgaris Rich. (syn. E. monostachya L., E. distachya L. E. holvetica C. A. Meyer). Heimisch im Mittelmeergebiet und Orient bis zum Himalaya, nördlich bis ins Wallis, Tirol und Ungarn. Die oberirdischen vegetativen Theile der Pflanze sind ein altes Mittel gegen Diarrhoe, die Früchte (Amenta Uvae marinae) verwendete man gegen Fieber. Neuerdings ist die Pflanze als Mittel gegen akuten und chronischen Rheumatismus empfohlen worden, hat aber mit Ausnahme von Russland wenig Verbreitung gefunden, da sie gegen andere, genauer bekannte Mittel zweifellos zurücksteht.

Bestandtheile. Der die Wirkung bedingende Stoff ist das Alkaloid Ephedrin. C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>NO. Man entzieht es dem weingeistigen Extrakt der Droge nach Zusatz von Alkali mit Aether. Durch Ueberführung in das gut krystallisirende Chlorhydrat wird es gereinigt. Letzteres schmilzt bei 210°C. und ist in Wasser leicht löslich. Das reine Alkaloid ist in Alkohol, Aether und Wasser leicht löslich, es schmilzt bei 210°C. Es schmeckt bitter, adstringirend und wirkt stark giftig mydriatisch. Daneben kommt ein zweites Alkaloid: Pseudoephedrin C<sub>10</sub>H<sub>15</sub>NO vor, das bei 115°C., dessen Chlorhydrat bei 174°C. schmilzt; es ist dem vorigen im übrigen, auch bezüglich der Wirkung, schr ähnlich. Ein drittes, ebenfalls als Ephedrin bezeichnetes Alkaloid soll die Zusammensetzung C<sub>12</sub>H<sub>19</sub>NO haben, Schmelzpunkt 112°C., der des Chlorhydrats 207°C. Seine Wirkung ist sehr schwach. Ausserdem enthält die Pflanze einen oder mehrere Körper, die dem Phytosterin ähnlich sind und Brenzkatschin. Asche des Krautes 5,10 Proc., der Wurzel 4,09 Proc.

II. Ephedra andina Poeppig. In Peru und auch sonst auf den Anden Süd amerikas. Namen: Pingo-Pingo und Pinco-Pinco. Verwendung finden die Wurzeln gegen Steinleiden. Sie sind 5 mm diek und dieker, mit einer hellbraunen, blättrigen Rinde bedeckt. Querschnitt zierlich gestreift. Unter der Borke die karmiurothe Rinde. Das Holz gelb.

<sup>1)</sup> Siehe Fussnote auf voriger Seite.

In der Rinde stark verdickte, lange unverholzte Fasern und eigenthümlich gestaltete Idioblasten. Das Holz mit echten Geffissen.

III. Andere Arten: Ephedra Ariana Tel. In Brasilien. Namen: Fragaria de campo, Morango do campo. Die Früchte verwendet man gegen Fieber. E. trifurcata Torr, an der Südküste der Vereinigten Staaten. Namen: Canutillo. Mittel gegen Gonorrhoe. E. antisyphilitia C. A. Mey. In den westlichen Vereinigten Staaten. Namen: Brigam weed, Mormon tea, Mountain rush. Mittel gegen Gonorrhoe und Syphilis. Ephedra fragilis Desf. Im östlichen Mittelmeergebiet. Mittel gegen Hämorrhoiden.

# Equisetum.

Einzige Gattung der Equisetaceae.

Die oberirdischen Theile von Equisetum hiemale L. and Equisetum arvense L. fanden früher als diuretische Mittel Verwendung, sind aber völlig in die auscheinend wohlverdiente Vergessenheit gerathen. Equisetum hiemale L. wird in den Vereinigten Staaten als Adjuvaus der Digitalis verwendet. Neuerdings haben sie Aufnahme gefunden in den Arzneischatz Pfarrer Kueipps.

Wassersuchtthee, Pfarrer Kneup's. Herba Equiseti 40,0, Fruct. Cynosbati 20,0, Fol. Rosmarini, Rad. Sambuci, Lign. Sassafras ââ 10,0, Fol. Rutse, Fol. Trifolii fibr., Fol.

Uvae Ursi, Viscuta album, Lign. Santali, Fruct. Juniperi & 5,0.

Equisetum ramosum verwendet man in der Mandschurei bei Augenentzundungen

und als Adstringens.

Einige Arten enthalten Aconitsaure CoHaOo, daher früher als Equisetsaure bezeichnet. Equisetum hiemale L. enthält 1,4 Proc. fettes Oel und 5,3 Proc. eines Weichharzes.

Die Verwendung der kieselsäurereichen Pflanzen zum Scheuern von Metallgeschirt (daher Zinnkraut) und zum Glätten oder Schachteln des Holzes (daher Schachtelhalm) ist bekannt,

# Eriodictyon.

Gattung der Hydrophyllaceac-Nameae.

Eriodictyon glutinosum Benth. Heimisch in Kalifornien. Yerba santa. Saint berb. Mountain-peach. Unter demselben Namen werden anch die Blätter von E. tomentosum Benth. und E. angustifolium Nutt. verweudet.

Beschreibung. Die Blätter der erstgenannten Art sind lanzettfürmig, bis 10 cm lang, 1-1,5 cm breit, am Rande geschweift-gezähnt, kurzgestielt, lederig. Oberseits sind sie grün, unterseits silberweiss, beim Zerreiben riechen sie aromatisch, sie schmecken

schwach adstringirend und schleimig.

Der Querschnitt lässt beiderseits die Epidermis mit dieker, gefalteter Cuticula erkennen. Spaltöffnungen nur auf der Unterseite. Unter der Oberseite eine Reihe langer, gefächerter Palissaden, die Oxalatkrystalie enthalten sollen (von uns nicht gefunden). Schwammparenchym schmal. Auf beiden Seiten Drüsenhaare vom Bau der Labiatendrüsen. Die Nerven ragen auf der Unterseite sehr stark hervor, die dadurch entstehenden "Zellen" sind dicht mit dickwandigen, geschlängelten Haaren erfüllt. Die Blätter sind von ausgetrocknetem Harz und Oel klebrig, die in der Droge befindlichen Steugeltheile sind direkt mit einer Harzschicht überzogen.

Bestandtheile. Eine eigenthümliche Saure: Eriodictyonsaure zu 2,4 Proc., Ericolin, ein in Wasser löslicher Bitterstoff, zwei Harze, von denen das eine in Alkohol, das andere in Aether (zu 9 Proc.) bislich ist, Gammi, ein glukosidischer Gerbstoff, ätherisches und fettes Oel.

Anwendung. Man verwendet die Blätter in Amerika bei entzündlichen Krankheiten der Athmungsorgane, besonders Bronchialkatarrh, um liebsten in Form des Fluidextraktes. — Viel besprochen ist die Fähigkeit der Blätter, die Geschmacksempfindung für "bitter" aufzuheben. Sie besitzen diese Fähigkeit nur in schr geringem Maasse (vergl. Gymnema).

	Strapus	Eriodictyl.
--	---------	-------------

Ep. Extr. finid. Eriodictyi 2 Moguesine ustne 1 Aqueo dendiintas 15 Sacchari 28

F L a siropus.

81	rapus Eriodictyl aromat	lices	(Nat.	Forni.
	Extractl Erlodictyl fluidi			COLL
	Liquoria Kalli caustiel (!	5 ргое	1 25	
	Tincturae Cardamomi co.	mp.		-
	(U-St.) a. S. 637		65	_
	Olel Sassafran			
	Olel Citel	6.5	0.5	
	Olel Curyophyllorum		1,0	-
	Spiritus (94 Vol Proc.)		8.8	
	Sacchari		B.00A	
	Aquine q. a. ad		1	1.

Extractum Eriodictyl fluidum (U-St.). Extractum Yerba santa. Aus 1000 g gepulverten Blittern (Nr. 60) und q. s. einer Mischung von 800 ccm Weingeist (31 proc.) und 200 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm, sammelt zuerst 900 ccm und verfährt weiter, so dass man lege artis 1000 ccm Fluidextrakt erhält.

Extractum Santa fluidum, von Eriod. Californicum Dene., wird zu 1-4 cem

mehrmals täglich gegen chronischen Husten und Blasenkatarrh angewendet.

# Eryngium.

Gattung der Umbelliferne - Saniculeidene - Saniculene.

I. Eryngium campestre L. Mannstreu, Brachdistel. — Panicaut. — Chardon Roland. Heimisch in einem grossen Theile Europas, Nordafrika, südliches Sibirien.

Verwendung findet die Wurzel: Radix Eryngii s. Lyringil s. Acus Veneris. — Racine de Panicant (Gall.).

Beschreibung. Bildet 10-15 cm lauge, 5-10 mm dicke Stlicke, die aussen grau, runzelig, höckerig sind. Die Rinde ist schwammig-blättrig, das Holz strahlig. Im Holz und in der Rinde findet sich Oxalat, in der Rinde Rhombolde und Drusen, im Holz Drusen.

Verwendung. Als Diareticum.

II. Als Divreticum und Sudorificum verwendet man in Nordamerika E. aquaticum L. als Fiebermittel und gegen Schlangenbiss, E. foetidum L., in Cayonne und Jamaica, endlich als die Milehsekretion hemmendes Mittel: E. maritimum L.

# Erythritum.

Erythrit. Erythrol. Erythromannii. Erythrogiuclu. Phycit.  $C_4B_6(0H)_4$ . Mol. Gew. = 122. Diese dem Glycerin und Mannit nahestehende Verbindung wird aus dem in verschiedenen Flechten verkommenden "Erythrin" durch Einwirkung von Basen gewonnen. Man extrahirt die Flechten (Roccella tinetoria DC., Roccella faciformis. Ach.) kalt mit verdünnter Kalkmilch, filtrirt und fallt aus dem Filtrat mit Salzsäure das Erythrin. Der gallertartige Niederschlag wird gut gewaschen und einige Stunden hindurch mit Kalkmilch gekocht. Man filtrirt, fällt den gelästen Kalk durch Einleiten von Kohlensäure und dampft zum Sirup ein, den man mit Sand vermischt und eintrocknet. Durch Extraktion des Rückstandes mit Aether wird zunächst Orcin entzogen. Alsdann zieht man mit

Wasser aus, füllt die kone. Lösung mit Alkohol, löst den Niederschlag nochmals in Wasser, entfärbt mit Thierkohle und läset krystallisiren.

Quadratische Prismen von süssem Geschmack, sehr leicht löslich in Wasser, wenig löslich in Alkohol, unlöslich in Aether. Sie schmelzen bei 126° C. und sieden unter theilweiser Zersetzung bei etwa 330° C. Spec. Gew. = 1,451. Die Lösungen sied optisch inaktiv. Mit Hefe nicht vergährbar. Wird therapeutisch nicht verwendet.

 $\dagger$ Erythritum tetranitricum. Erythrolum tetranitricum. Nitro-Erythrit. Nitro-Erythromansit. Erythroluitrat.  $C_4\Pi_0(N\Theta_4)_4$ . Mol. Gew. = 302.

Zur Darstellung trägt man Erythrit in abgekühlte (I) rauchende Salpetersäure ein. Nachdem Auflösung erfolgt ist, lässt man kurze Zeit stehen und setzt zur Lösung ein gleiches Volumen konc. Schwefelsäure, wodurch die Verbindung ausgefüllt wird. Man krystallisirt sie aus siedendem Wasser oder aus Alkohol um. Aus Alkohol krystallisiren farblose, grosse Krystallblätter, unlöslich in kaltem Wasser, löslich in siedendem Wasser und in Alkohol. Schmelzpunkt 61° C. Sie explodiren durch Druck und Schlag, daher Vorsicht. Ihrer Konstitution nach ist die Verbindung ein Salpetersäureester des Erythrits, "Erythroltetranitrat".

Man giebt das Praparat bei Angina pectoris, Asthma, Herzkraukheiten, chronischer Nierenentzündung in alkoholischer Lösung (1:60) und zwar in Gaben von 0,03-0,06 g. Vorsichtig aufzubewahren.

# Erythrophloeum.

Gattung der Caesalpiniaceae - Dimorphandrae.

I. Erythrophloeum guineense P. Don. Red-water-tree, Mancône, Bouvane des floupes. Heimisch in Sierra Leone. Verwendung findet die Rinde: Cortex Erythrophloel. — Mancône-, Tall-, Sassy-Rinde. — Casca bark, Saxon bark, Boom bark.

Beschreibung. Etwa 1 em dicke Stücke, aussen matt zimmfbrann, unregelmässig längsrissig und quergeranzelt, innen schwärzlich. Auf dem Querschnitt erkennt man in der daukelbrauden Grundmasse kleine, heller gefärbte Punkte, die gegen die Innenrinde durch eine ebenfalls heller gefärbte Zone abgegrenzt werden. In der Innenrinde die Punkte besonders zahlreich und gross. Die hellen Punkte werden gebildet von Gruppen stark verdickter porbser Steinzellen, ausser diesen in der Innenrinde vereinzelte Fasern. In einzelnen Zellen grosse Oxalatkrystalle. Der Weichbast ist aus Parenchym und zusammengefallenen Siebröhren geschichtet. Die Markstrahlen 1—2 Zellreihen breit. Im Parenchym Stärke und rothbrauner Inhalt, der mit koncentrirter Schwefelsäure sehön roth wird.

Bestandtheile. Ein Alkaloid Erythrophloe'in C<sub>20</sub>H<sub>27</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>(?), bildet einen dieken hellen Sirup, auch die Salze sollen nur in Sirupform erhalten werden. Schwefelsäure löst mit gelber Farbe, später wird die Lösung am Rande rosa und grün. Fröhde's Reagens löst mit grüner Farbe, mit Schwefelsäure und Kaliumpermanganat wird es vorübergehend violett. Leicht löslich in Alkohol und Essigäther, wenig in Aether und Chloroform. Beim Kochen mit Sluren und Alkalien liefert es stickstofffreie Erythrophloe'insäure und Manconin, einen dem Pyridin ähnlichen Körper.

Anwendung. In der Heimath der Pflanze dient die Rinde als Gifttrank bei Gottesurtheilen, wahrscheinlich auch als Pfeilgift. Bei uns als lokales Anüsthetieum angewendet; nach anderer Ansicht soll die Wirkung eine lähmende sein. Das Alkaloid ist ein Herzgift, es zeigt Digitalinwirkung, erinnert sie aber auch en die des Pikrotoxins. — Die geringe Aufnahme, die das Alkaloid gefunden hat, ist mit darauf zu schieben, dass zweifelles verschiedene Rinden auf Erythrophloein verarbeitet werden. Ein später in den Handel gekommenes Erythrophloein. hydrochloric ist ein hellgelbes, amorphes Satz,

Handb. d. pharm. Praxis. L.

das reine Digitalinwirkung hat. Die Zusammensetzung dieses neuen Alkaleids wird angegeben als C24H13NO7 oder C24H15NO7, es liefert mit Säuren eine vielleicht mit der Erythrophluejusäure identische Säure und Mothylamin,

Als Lieferauten der Rinde werden auch genannt: E. Coumingo Baill., von den Serchelten, E. Adansonii (?) aus Afrika, E. chlorostachys Hennings aus Australien und E. Fordii Oliv. aus China.

## Eschscholtzia.

Gattung der Papaveraceae - Papaveroideae - Eschscholtzieae.

Eschscholtzia californica Chamisso. California Poppy. Von Kalifornien bis Neumexiko, bei uns oft als Garteupflanze kultivirt.

Beschreibung. Kruut mit feinzertheilten Blättern und langgestielten, gelben, orangefarbigen oder weissen Blüthen. Blüthenhülle und Staubblätter auf einer den Fruchtknoten scheidig umgebenden Ausbreitung der Blüthenachse schwach perigyn eingefügt, Griffel fädig, Frucht eine septicide Kapsel oder auch die Klappen sich von den Placenten lösend.

Bestandtheile. Alkaloide: Protopin C20H1, NO2. Chelerythrin C21H1, NO4 (vergl.: Chelidonium S. 725). Die Anwesenheit von Morphin in der Pflanze, die behaupter wurde, hat sich nicht bestätigt.

Anwendung und Wirkung. Die Pfianze gilt als schlafmachendes und schmerzmilderndes Mittel, sie soll im Stande sein, besonders in der Kinderpraxis das Opinm zu ersetzen, zamal ihr die anangenehmen Nebenwirkungen des letzteren fehlen sollen. Man verwendet die ganze Pflanze in Dosen von 2-10 g, am liebsten als Fluidextrakt (1-2 ccm), in Pillen oder als Sirup.

## Eucaïnum.

Unter "Eucalnen" versteht man Derivate des y-Oxy-Methylpiperidins, demnach also Verbindungen, welche enge Beziehungen zum Tropin und zum Cocain haben. Generell hat man Eucaine mit Carboxylgrappen und solche ohne Carboxylgrappen zu unterscheiden. Die ersteren stellen völlige Analoga des Cocaïns dar,

I. + Alpha-Eucain. Eucain A. Eucainum hydrochloricum A. Unter den obigen Namen ist das salzsaure Salz des Benzoyl-n-methyltetramethyl-y-oxypiperidinearbonsauremethylesters zu verstehen. C10H27NO4. HCl+H20. Mol. Gew. = 287,5 (D.R.P. 90245).

Durstellung. Die Tetramethyl-y-oxypiperidincarbonsaure wird aus dem Triaceton-

Telegetonamin,

amin durch Anlagerung von Cyanwasserstoff und Verseifen des entstandenen Cyanhydrins dargestellt. Von dieser Karbonshure gelangt man zu dem Eucain-A, indem man den Hydroxylwasserstoff (mittels Benzoylchlorid) durch die Benzoylgruppe und den Carboxyl- und den Imidwasserstoff (durch Einwirkung von Jodmethyl) durch Methyl ersetzt. Die so erhaltene freie Base ist in Wasser schwer löslich, aus Alkohol oder Aether krystallisirt sie in grossen glasglänzenden Prismen vom Schm.-P. 104°C. - Sie löst sich leicht in Alkohol, Aether, Chloroform, Benzol Durch Neutralisation der Base mit wässeriger Salzsäure erhält man das als "Eucain-A" oder Alpha-Eucain bezeichnete salzsaure Salz.

Eigenschuften. Das salzsaure Eucain-A krystallisirt aus Wasser in glänzenden, luftbeständigen Blättehen oder Tafeln, die 1 Mol. Krystallwasser enthalten und in 11 Th. Wasser von 15°C, zu einer neutralen oder sehr schwach sauren Flüssigkeit löslich sind. — Aus der wässerigen Lösung wird durch Ammoniak, ätzende und kohlensaure Alkalien die freie Base als klebriger, bald krystalliuisch erstaurender Niederschlag gefüllt. — Beim Erhitzen mit weuig (!) Eisenehloridlösung farbt sieh die Lösung des salzsauren Alpha-Eucains vorübergehend gelb und orangeroth (Cocaïnchlorhydrat verhält sich ebenso). Fügt man zu

Eucain A.

5 ccm einer 1 procentigen Lösung des Salzes drei Tropien einer 5 procentigen Chromsäurelösung, so entsteht sogleich ein krystallinischer citronengelber Niederschlag. (Salzsaures Cocaïn glebt unter den gleichen Verhältnissen keinen Niederschlag.) — Versetzt man 5 ccm einer 1 procentigen Lösung des Salzes allmählich mit 3 ccm einer 10 procentigen Kalium-jodidlösung, so tritt zunächst Tribung auf, welche vorerst wieder versehwindet, in kurzer Zeit aber gesteht die Flüssigkeit zu einem dünnen Krystallbrei farbloser Blättehen von jodwasserstoffsaurem Eucaïn. (Salzsaures Cocaïn zeigt diese Reaktion nicht). — Die 5 procentige Lösung des Salzes giebt mit kone. Kaliumpermanganatlösung (s. Cocaïn) einen

krystallinischen, violetten, mit Mercurichlorid einen weissen Niederschlag. — Auf Zusatz von Natriumsalicylatlösung entsteht zunächst eine harzige Ausscheidung, die durch Reiben sehr rasch in weisse Krystalle übergeht. — Durch Wasserstoffsuperoxyd wird das salzsaure Eucaïn-A zersetzt.

Prüfung. 1) Fällt man aus einer wässerigen Lösung von 0,5 g des Salzes die freie Base durch Zusatz von Ammoniak, schüttelt alsdann mit Aether aus, so soll der Verdampfungsrückstand (die freie Base) nach dem Trocknen im Wasserdampftrockenschranke bei 104—105°C, schmeizen. 2) 0,1 g des Salzes sollen, auf dem Platinbloche erhitzt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen verbrennen.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Das Eucain-A wirkt ebenso wie das Cocainchlorhydrat auf Schleimbäuten anisthesirend, überhaupt überall da anisthesirend, wo es zur Resorption gelangt. Man verwendet es daher als lokales Anüstheticum zur Anüsthesie der Cornea; es bewirkt keine Mydriasis, keine Accomodationsparese und übt keine schädliche Einwirkung auf die Cornea aus. Ferner zur Anisthesirung der Nasenund Rachenschleimhaut, in der zahnürztlichen und urologischen sowie dermatologischen Praxis. Zur Verwendung gelangt gewöhnlich die 2 procentige Lösung, stärkere Lösungen können bei der Applikation auf die Cornea und bei subkutaner Anwendung reizend wirken, — Die Lösungen können sterilisirt werden, ohne dass sie sich zersetzen.

Ungsentam Alpha-Eucaini 10 Proc-Rp. Alpha-Eucaini hydrochiorici 1,0 Olei Olivarum 2,0 Lanolini 7,0,

Zur Erzeugung von Anästhesle auf Schleimbäuten und Wunden (Linnersten). Enguestam Alpha-Eucaini cum Menthelo.

Rp. Alpha-Eucaini bydrochlorici 1,0
Mentheli 0,2
Olei Olivarum 2,0
Lanellni 7,0.

Bei juckenden Hämorrholden, Fruritus and, Praritus pudendorum.

Nachweis des Alpha-Eucayas im Cocayn. Löst man 1 g Cocaynchlorbydrat in 50 ccm Wasser und schättelt mit 2 Tropfen Ammoniak, so bleibt die Lösung eine Zeit lang klar, während bei Anwesenheit von nur 2 Proc. Eucam milchige Trübung eintritt, die erst nach Zusatz von mehr Wasser verschwindet.

II. † Beta-Eucaïnum. Beta-Eucaïn. Eucaïn-B. Eucaïnmu hydrochloricum B. Unter den verstehenden Namen ist das salzsaure Salz des Benzoylvinyldi-

acetonalkamins zu verstehen. C<sub>14</sub>H<sub>21</sub>NO<sub>2</sub>. HCl. Mol. Gew. — 271,5. D.R.P. 97672. Diese Verbindung ist zu denjenigen Eucainen zu rechnen, weiche Carboxylgruppen nicht enthalten.

CH<sub>4</sub> CCO<sub>5</sub>C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>)

CH<sub>4</sub> CCH<sub>5</sub>

CH<sub>4</sub> CH<sub>7</sub>

CH<sub>4</sub> CH<sub>7</sub>

CH<sub>7</sub>

CH<sub>8</sub>

CH<sub>7</sub>

CH<sub>8</sub>

CH<sub>8</sub>

CH<sub>9</sub>

CH CH<sub>8</sub>

Henroyivinyldiscetonalkamin. Darstellung. Vinyldiacetonamin, welches darch Einwirkung von Paraldehyd auf Diacetonamin erhalten ist, wird durch Redaktion mittels metallischen Katriums in Vinykliacetonalkamin verwandelt und dieses mit Benzoylchlorid benzoylirt. Die freie Base wird alsdann durch Neutralisation mit Salzsäure in das salzsaure Salz verwandelt. Eigenschaften. Ein farbloses Salzpulver von neutraler oder sehr schwach alkalischer Reaktion. Es löst sich in etwa 20 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur. Diese Lösung kann gekocht (sterilisirt) werden, ohne dass sie Zersetzung erfährt.

In dieser 5 procentigen Lösung erfolgt durch Natronlauge, Natriumkarbonatlösung oder Ammoniak eine milchige Ausscheidung der freien Base, welche durch Aether gelöst wird. Durch Mercurichlorid entsteht keine Fällung. Durch Chromsäure entsteht in der Lösung ein pomeranzengelber, amorpher Niederschlag, der sich bald zusammenballt, und in viel Wasser löslich ist, also in sehr verdünnter Lösung überhaupt nicht entsteht. — In kone. Schwefelsäure ist es ohne Färbung löslich, diese Lösung wird auch durch Zugabe von etwas Salpetersäure nicht gefärbt. Mit Kaliumwismutjodid entsteht ein orangegelber, mit Pikrinsäure ein eitronengelber und mit Phosphormolybdäusäure ein weisser Niederschlag. Frönde's Reagens wird nicht gefärbt. Dumpit man eine kleine Menge des Salzes mit Salpetersäure ein, so ist der Rückstand ungefärbt; befeuchtet man denselben mit alkoholischer Kalilauge, so tritt keine Färbung, wohl aber deutlich wahrnehmbarer Geruch nach Benzoesänreäthylester auf.

Aufbewahrung. Vorsichtig. Anwendung. Die 2-3 procentige Lösung bewirkt auf Schleimhäute gebracht oder subkutan injicirt, vollkommene Aniisthesie. Die Empfindungslosigkeit der Hornhaut und Eindehaut des Auges tritt sehr schneil ein und dauert 15-20 Minuten. Es ist nur geringe Pupillenerweiterung vorhanden. Davon abgesehen ist das Beta-Eucain nur etwa <sup>2</sup>/<sub>5</sub> so giftig als Alpha-Eucain.

SALUETO	uprestheries !	inemustatica.	LEGRANT
Rp.	Gelatiane purae		2,0
	Natril chlorati		0.7
	Acidl excludied	corners of	MI.

Natri chlorat 0,7
Addi carbolici cryst. 0,1
Beta-Eucafui 0,7
Cocaful hydrochlorici 0,3
Aquae destillatas q. s. ad 100,0.
Dia Liaung kann sterillairs werden.

## Unguentum Bets-Eucaint 19 Proc.

Rp. Beta-Eucaini 1,0 Olel Olivaruin 2,0 Lanolini 7,0

Bel Jückenden Hämorrhofden, Pruritus unl, Pruritus pudemiorum.

## Unguentum Beta-Eucafal cum Mentholo.

Rp. Beta-Eucafai 1,0
Mentholi 0,2
Olei Olivarum 2,0
Lanolini q. s. sci 10,0,

# Eucalyptolum.

Eucalyptolum (Ergänzb. U-St.). Eucalyptol (Gall.). Eucalyptuskampher. Cincol. Cajeputol. Terpan.  $C_{10}H_{18}O$ . Mol. Gew. = 154.

Dieser, in grösster Menge im ätherischen Oele von Eucalyptus globulus Laburaboreus, aber auch im ätherischen Oele anderer Eucalyptusarten vorkommende, sauerstoffhaltige Körper ist ideutisch mit dem aus dem Wurmsamenöl abgeschiedenen Cineol, ferner mit dem aus dem Cajeputöl abgeschiedenen Cajeputol, und mit dem Terpan von Bouchardat und Voiry. Er ist übrigens während der letzten 15 Jahre in sehr zahlreichen anderen ätherischen Oelen, u. a. auch im Myrtenöl nachgewiesen worden.

Darstellung. Man kählt das Eucalyptusül oder die zwischen 170—180° C. siedenden Antheile desselben in einer Kältemischung stark ab und leitet einen Strom trocknen Salzsäuregases ein, bis die Flüssigkeit zu einem Krystallbrei erstarrt ist. Die entstehende Eucalyptol-Salzsäureverbindung C<sub>10</sub>H<sub>18</sub>O. HCl wird scharf abgepresst, mit Wasser (in Salzsäure und Eucalyptol) zerlegt und das abgeschiedene Oel nochmals mit Salzsäure in gleicher Weise behandelt. Schliesslich wird das Eucalyptol mit etwas alkoholischer Kalilauge erwärmt, mit Wasser bis zum Eutfernen der letzten Reste Salzsäure gewaschen, durch Chlorcaleium getrocknet und über metallischem Natrium rectificirt.

Eigenschaften. Das Eucalyptol bildet eine farblose, kampherartig riechende Flüssigkeit, die in Wasser nahezu unlöslich ist, sich dagegen mit absolutem Alkohol, Aether, Chloroform, Terpentinöl und fetten Oelen mischen lässt. Das spec. Gewicht ist bei 15°C. = 0,930 (Ergäuzb. U-St.) (Gall. = 0,940), der Siedepunkt liegt konstant bei 176-177°C. (Gall. 174°C.). Kühlt man das Eucalyptol in einer Kältemischung von Eis und Kochsaiz ab, so erstarrt es vollkommen zu langen Krystallnadeln, deren Schmelzpunkt bei etwa - 1°C. liegt. Die Ebene des polarisirten Lichtes beeinflusst Eucalyptol nicht,

es ist optisch inaktiv.

Prüfung. Das Eucalyptol sei farblos, habe bei 15° C. ein spec. Gewicht von 0,930 und destillire bei 176-177° C. in seiner ganzen Menge über. - Befeuchtet man die Wandung eines Reagirglases mit etwas Eucalyptol und lässt dann Bromdampf einfliessen, so bilden sich an den Wandungen des Reagirglases ziegelrothe Krystalle eines Bromadditionsderivates C,0H,0Br2. (Charakteristische Reaktion.) — Es erstarre in einer Kältemischung zu langen Krystallnadeln, die bei - 1°C. schmelzen (Terpene verhindern das Erstarron) und sei optisch inaktiv. (Terpenc.) - Mit dem gleichen Volumen Paraffin. liquidum sei es klar mischbar. (Prüfung auf Wassergehalt.) - Es bildet lose Additionsprodukte mit Brom (s. oben), Jod, Chlorwasserstoff, Jodwasserstoff, Bromwasserstoff, Phosphorsaure, a- und \$-Naphthol, auch mit Jodol, die theilweise zur Iselirung und Charakterisirung des Eucalyptols zu benutzen sind.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt unter den indifferenten Arzneimitteln. Anwendung. Eucalyptol dient Ausserlich zu reizenden Einreibungen bei Rheumatismus, Neuralgieu. Forner zum desinficironden Wundverbande bei atonischen Geschwüren, Hospitalbrand, Gangran (Verbandpäckehen der britischen Kolonialtruppen). Innerlich wird es bei chronischer Bronchitis, Lungengangrän, Asthma, katarrhalischen Affektionen der Harnwege und bei Intermittens gegeben. Man reicht mehrmals täglich

5 Tropfen in Gelatinekapseln oder in Emulsionsform.

Eulyptol, von Dr. Schmaz als energisches antifermentatives Mittel empfohlen. Dasselbe besteht aus 6 Th. Salicylsäure, 1 Th. Karbolsäure und 1 Th. Eucalyptusöl.

Capsules-Cognet. Sind Gelatinekapseln, von denen jede 0,03 g Eucalyptol, 0,03 g

Kreeset and 0,05 g Jodeform enthalt.

Kreeset und 0,05 g Jodeform enthült.

Eucalypteol. Eucalyptenum hydrochlerleum. Terpilendichlorhydrat.

C<sub>10</sub>H<sub>14</sub>.2HCl = 209. Wird durch Einwirkung von Salzsäuregas auf Eucalyptel erhalten.

Farblose, perlmutlerartige Lamellen, in Wasser unlöslich, in Alkohol. Acther und Chloroform leicht löslich. Schm.-P. 50°C., Siedep. 115°C. Als innerliches Antisepticum bei Typhus, Diarrhoe u. s. w. zu 1—2 g. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Typhus, Diarrhoe u. s. w. zu 1—2 g. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Eucalypto-Resorcin. Man erwärmt 10 Th. Resorcin mit 15 Th. Eucalyptol, lässt Eucalypto-Resorcin. Man erwärmt 10 Th. Resorcin mit 15 Th. Eucalyptol, lässt erkalten und reinigt die Krystallmasse durch Umkrystallisiren aus 95 proc. Alkohol. — Weisses, krystallinisches Pulver, in Alkohol, Acther und Chloroform löslich, in kaltem Wasser unlöslich. In siedendem Wasser schmilzt es zu öligen Tropfen. Bei 100°C, sublimit es unter Entwickelung kampherähnlichen Geruchs. Zu antiseptischen Inhalationen in mirt es unter Entwickelung kamphernhulichen Geruchs. Zu antiseptischen Inhalstionen in alkoholischer Lösung bei Phuhisis mit stinkendem Auswurf. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Encalyptol-Jodoform. Eine Auflösung von 5 Th. Jodoform in 95 Th. Eucalyptol,

Eucalyptol-Gaze nach Lister, 4 Proc. Rp. Eucalyptoli 40,0, Resinae Dammar 240,0, Paraffini 360,0, Hydrophile Gaze (22-25 m) 1000,0. Bereitung wie Karbol-Gaze

Eucalyptol-Gaze nach Nessaaun, 71/4 Proc. Rp. Eucalyptoli 100,0, Spiritus 96 proc. 500,0. Man 10st und sotzt hinzu Aquae destillatae fervidae 900,0. Mit dieser Mischung tränkt man 1000,0 hydrophile Gaze, presst bis auf 2250,0 ab und trocknet auf

Fliegen- und Mückenessenz (Dieterich). A) Zum Gebrauch im Zimmer. Rp. Encalyptoli, Aetheris acetici ää 10,0, Spiritus coloniensis 40,0, Tincturne Chrysanthemi 50,0. B) Im Freien. Rp. Encalyptoli, Olei Lauri expressi, Aetheris ää 10,0. Spiritus 1000 VI. Dec 2000.

(90 Vol. Proc.) 70,0.

Fliegen- und Mückenöl, Bremsenöl (Dieterich). Rp. Olei Lauri expressi, Eucalyptoli ää 50,0, Nitrobenzoli 100,0, Patrolei 300,0, Olei Rapae 500,0, Chlorophylli 2,0.

Fliegen- und Mückenstifte (Dieterich). Rp. Eucalyptoli 4,0, Olei Anisi 1,0,
Paraffini liquidi 45,0, Paraffini solidi 50,0. Man giesst in Metallistanzen aus.

Eucalyptol-Opodeldoc. Rp. Saponis pro Opodeldoc 90,0, Spiritus (90 Vol. Proc.)

750.0, Camphorae 45,0, Mentholi 7,5, Eucalyptoli 22,5, Liquoris Ammonii caustici (10 Proc.) 45,0.

## Eucalyptus.

Gattung der Myrfaceae - Leptospermoideae - Leptospermene - Eucalypti-Mit Ausnahme weniger Arten, die im malayischen Gebiet und auf Neu-Guinea vorkommen, auf Australien und Tasmanien beschränkte, artenreiche Gattung, die arzneilieb verschiedentlich verwendet wird. Es kann im Folgenden nur eine kurze Zusammenstellung gegeben werden. Man verwendet:

1. Die Blätter Polia Eucalypti (Ergänzb.). Polium Eucalypti (Helv.). Eucalyptus (U-St.). — Encalyptusblätter. — Feuilles d'encalyptus (Gall.). — Encalyptusleaves. Von Eucalyptus Globulus Labillardière. Fieberbaum. Gum Tree. Blue Gum Tree. Fever Tree. Heimisch in Neu-Südwales und Tasmanien, durch die Kultur weit verbreitet in wärmeren Gegenden, da der Baum seiner Schnellwüchsigkeit wegen zich sehr zur Entwässerung feuchter Fiebergegenden (Fever-Tree) eignet.

Beschreibung. Die Blätter des Baumes sind dimerph, die zuerst an den Zweigen entstandenen sind gegenständig, ungestielt, eiförmig mit herzförmigem Grunde, an der Pflanze wagerecht gestellt. Diese normale Stellung kommt auch im Bau zum Ausdruck. Diese Blätter sind bifacial gebaut, d. h. sie haben Palissaden nur an der Epidermis der Oberseite. Die später an den Zweigen entstehenden Blätter stehen zerstreut, sie sind gestielt, der Blattstiel gedrebt. Die Lamina ist sichelförmig oder sehmal lanzettförmig, lang zugespitzt, ganzrandig, am verdickten Rande etwas umgebogen, am Grunde schief gerundet oder in den Stiel etwas zusammengezogen, 20 cm und darüber lang. Farbe graugrün. Von dem wenig starken Primarnerven gehen beiderseits die Sekundarnerven am Grando des Blattes unter einem Winkel von etwa 50°, in der Mitte von 40°, gegen die Spitze von 30° ab, sie bilden in einiger Entfernung vom Blattrand einen sehr ausgeprägten Randnerven. Beiderseits etwas höckerig und durchscheinend punktirt.

Cuticula auf beiden Epidermen diek, die Zellen der letzteren beiderseits polygonal und mit Stomatien. Beiderseits 2 oder 3 Reihen von Palissaden, in der Mitte schmales Schwammparenchym. Reichlich Oelbehälter und im Mesophyll Einzelkrystalle und Drusen von Kalkoxalat. Ausserdem nicht selten im Blatt Korkwucherungen, die dasselbe als braune Punkte durchsetzen. Geruch augenehm aromatisch, Geschmack ebense und etwas bitterlich.

Bestandthelle. In den trocknen Blättern 1,6-3,0 Proc. atherisches Oel (siehe S. 1064), ferner Gerbstoff, Harz, Bitterstoff etc.

Handelswaare. Pharmacentisch verwendet werden nur die soeben beschriebenen, sichelförmigen, monofacial gebauten Blätter, sie kommen meist aus Italien und Nordafrika

Aufbewahrung. Vergl. S. 307 Fussnote.

Anwendung. Dieselbe beschränkt sich fast ausschliesslich auf das atherische Oel (s. unten) und die Tinktur. Letztere verwendet man bei Magen- und Darmkatarrh Bowie Blasenleiden; mit Wasser verdünnt zu Gurgelwässern, zum Wundverband.

Alcoolatura Encalypti (Gall.). Aus frischen Eucalyptusblättern wie Alcoolat. Digitalis Gall. (S. 1041).

Aqua Eucalypti. Hydrolatum Eucalypti. Eau distillée d'Eucalyptus (Gall.). Wie Eau de Camomille Gall. (S. 716) zu bereiten.
Clgarettes d'eucalyptus (Gall.). Sollen jede 1 g Ecalyptusblätter enthalten.
Extractum Eucalypti Ruidum. Eucalyptusu Fluidextrakt. Extrait fluide d'eucalyptus. Fluid Extract of Eucalyptus. Helv. 100 Th. Eucalyptusblätte (IV) erschöpft man im Perkolator mit q. s. Weingeist (94 proc.). Man befeuchtet mit 35 Th., sammelt zuerst 85 Th. und stellt weiter L. a. 100 Th. Fluidextralt her. Bräunlichgrün, von kampherähnlichem Geruch, mit Wasser trübe mischbar. — U-8t. Aus 1000 g. Eucalyptusblätterpulver (Nr. 40) und einer Mischung von 750 ccm Weingeist (91 proc.) und 250 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 ccm. sammelt zuerst 250 cem Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 400 cem, sammelt zuerst 930 cem und verfährt weiter l. a., so dass man 1000 cem Fluidextrakt erhält. Pitsana de fello Eucalypti, Tisane d'encalyptus (Gall.). Wie Tisane de

was the Same of the Enter	calypto (Gall.). Wie Sirupus Chamomillas
Siropus Encalypti. Syrupus do La	owil has formed.
Gall. (S. 716) zu bereiten.	- have Waintness d'encalentus. Er-
Tinctura Encalyptis. Eucalyptusta	atashinter 5 Th. verdanater Weingeist
ganzb.: 1 Th. mittelfein zerschuttene Edenty	Convalue indicas Hely. (S. 592) Gall.
Hale Ans Encalvolustian (174)	. O II (C CAS)
Aus grob gepulverten Blattern wie Tinct. Cin	Min on canala d'encalyptus
(Gall.). Wird wie Vieum Colombo Gall. (S. 9	181) Derettet.
Aquae dentifricia antiseptica (Ergünzb.).	8. Rp. Olei Eucalypti
Antiseptisches Mundwasser.	Olel Lauri
	Olel Caryophyll & 50,0
Thymoli	Tinet, flor. Pyrethri 850,0.
Olel Menthae piperit. 58 1,0	b. Mittel gegen Fliegen.
Olei Ciri 2,0	Filegenessens.
Chleroformii 3,0	Rp. Eucalyptoli 10,0
Glycerini 10,0	Actheria acetici 10,0
Spiritus 100,0.	Tinetur, Flor, Pyrethri 80,0
Aqua dentifricia cum Eucalypio.	Mit 5 Th. Wasser verdingst zum Bestreichen der
Encalypina-Enhancement.	Hunt, Kopf und Barthaare; mit 10 Th. Wasser
Rp. Euralyptoli 20,0	gemischt zum Verstäuben in den Zimmern.
Mentholi 20,0	Fliegenpuder.
Olel Caryophyllor, 5,0	Rp. Encalyptoll 5.0
Olel Gaultheriae 1.0	Talel veneti 10,0
Aetheris acetici 10,0	Amay H 85.0.
Chlorophylll q. m.	Mittels cines Wanteleausches betupft man biermit
Spiritus (90 proc.) 1600,0.	ofters Kopf and Hinds.
Kitzir Encatypti (Nat. Form.)	Fliegensulbe Fliegensuift
Rp. Extracti Euralypti fluidi	Rp. Faraffini solidi 50,0
Spiritas (94 Vol. Proc.) at 125,0 ccm	Paraffini Bquidl 45,0
Taken Manager and a second	Eumlyptoli 4,0
Sirupi Coffeae 375,0 ccm Elixir Taraxael compositi 875,0	Olei Anial 1,0.
1st ofter so schatteln and mach 43 Stunden zu	Zum Einreiben der unbedeckten Körpertheile, Mas
flitziren.	vernbfolgt die Sathe in Schlebedesen.
Formalinum escalyptatum.	Stronpulver.
up. Formalini (40 proc.) 25,0	Rp. Eucalyptali 1,0
Tinciurae Eucalypti 5,0	Ebizomatis Irldis 4,0
Entrities 170,0,	Amyli puly. 15.0.
Diese angenehm riechende Plüssigkeit enthält in	Mittels einer Streublichse oder eines Gazebeutels
t Thesisfiel (5 g) 0,35 reines runner.	Mockengeist, Mackenspiritus.
Pasta dentifricia encalyptata	Muchongeist Muckeun harring
Encalypius- Zahupusia	itp. Eurolyptoli 15.0
ttp. Calcil carboniel praccip. 50,0	Aetheris acettel 15,0
Saponia medicati 15,0	Olel Tanaceti 5,0
262163 100 0011 0000	Naphtholi 5,0
and the same of th	Spiritus suponati 20,0
	Spiritus campliornal 30.0.
Olei Geranti 0,3 Olei Caryophyllorum 0,1	Schupfen-Riechmittel (Nat. Drugg.).
Olei Anisi 0,1	Rp. Acidi carbolici
Glycerini	Old Encalypti
Phloxini ää q. *.	Joil 65 1,0
Siche Zubupanten S. 354.	Atkahal ahsoluti 2,0
Pulris antiseptions.	Liqueria Ammonii caust. 1,0.
Rp. Aluminia pulver.	Spiritus anponato-camphorains rucalyptatus.
Borneis pulver. \$6 50,0	Enculyptus-Opoustdon.
Acidi carbolici cryst.	Rp. 1. Saponia olencel 100,0
Olel Eucalypti	a. Spiritus 770,0
Olel Gaultherine	8. Camphorae 50,0
Montholl	4. Mentholl 7,5
Thymoll En 5,0.	5. Olei Eucalypti 32,5 6. Liquoris Ammonli caust. 50,0.
Remedia contra inaccia.	1 in der Warme in 2 lösen, dann 3 und zuletzt
Mittel grgen lastige insekten.	A R and Total
a. Bremsenmittel.	4-6 zulbgen. Tela encalpptata.
1. Rp. Olei Enralypti 1,0	Eucalypton-Gard
Olel Lauri expressi 4,0.	L 4 proc. nuch Listen.
Zum Einreiben an Hals, Seiten u. s. w.	Rp Olei Euralypti 40,0
g. Rp. Aquas Eucslypti 1000,0	Resinae Danumar 210,0
enischt man mit	Paraffini salidi 360,0
Carolini II II	Telae bydrophil. 1000,0 (23-25 m),
so dass chen eine müchige Trübung entsteh Mittels eines Schwammes aufzutragen.	Vergl. Tela carbolleata S. 31 c.
Witedly Grade Schattmands supersoliton	

11, 7% proc. nach Nussuaum. Rp. Olel Eucalypti Alcohol, absoluti 600.0 Aquae destillat fervid. 200,0. Mit der Lösung tränkt man Telse hydrophil, 1000,0 (22-26 m), . presst bis sum Gewicht von 2250,0 und trocknet auf Holrstäben oder Schollren.

Unguentum Eucalspti (Brit.). Eucalyptus-Olntment Itp. Olel Encalypti 80,0 Peraltini duri. (Schm. P. 54,4-57,2° C.) 120,0 Faraffini mollis (Schin, P. 35,5-38,9 °C.) 150,0.

Oleum Eucalypti (Brit. U-St. Ergilnzb.). Oleum Eucalypti Globull. Enealyptusöl. Essence d'Eucalyptus (Gall.). Oil of Eucalyptus.

Von der überaus grossen Anzahl der Eucalyprusöle findet hauptsächlich das Oel von Eucalyptus Globulus Labill medicinische Verwendung (U-St. Gall, Ergünzb.); nur Brit. lässt neben diesem Oele anch die Oele anderer Eucalyptusarten zu, wenn sie nur die weiter unten besprochenen Eigenschaften haben. Man pflegt im pharmacentischen Sprachgebranch das Globulus-Oel einfach als Eucalyptusöl zu bezeichnen.

Darstellung. Eucalyptusol wird in Australien, Californien, Algier und Portugal aus frischen Blättern durch Dampfdestillation gewonnen. Ausbeute etwa 0,7 Proc. Das rohe Oel ist wegen seiner stark zum Husten reizenden Nebenbestandtheile: Valeraldehyd Amylalkohol etc. nicht direkt branchbar; es kann zu medicinischen Zwecken erst verwendet werden, nachdem diese Körper durch fraktionirte Destillation über Kalk oder Natronlauge

Elgenschaften. Rektificirtes Encalyptusöl ist ein farbloses oder hellgelbes, dünnfillssiges, angenehm erfrischend riechendes Liquidum vom spec. Gewicht 0,910-0,930 (Brit.), [0,915-0,925 (U-St.), 0,920-0,925 Ergünzb.]. Das Globulus-Oel ist stets rechtsdrehend (+1 bis +15° im 100 mm-Rohr) und unterscheidet sich dadurch von dem phellandrenhaltigen Oel von Eucalyptus amygdalina, das stark nach links dreht. Es löst sieh klar in 8 Th. Spiritus dilutus auf. Trügt man in 5 Th. auf 50° C. erwärmtes Eucalyptusöl allmählich I Th. zerriebenes Jod ein, so erstarrt die Mischung beim Erkalten zu einem Krystallbrei (Ergänzb.), der aus Cincoljodid, CroffinOJa besteht. Fügt man zu gut gekühltem Eucalyptusöl in kleinen Portionen die gleiche Menge sirupöse Phosphorsäure vom spec. Gewicht 1,750 (siehe S. 90) unter Umrilhren hinzu, so entsteht ein halbfestes, durch Feuchtigkeit zersetzliches Additionsprodukt (Brit.) von Cincol und Phosphorsäure (C10H15O. HaPO4?). Wie bereits erwähnt, werden von der Brit. auch die Oele anderer, Eucalyptusarten zugelassen, wenn sie ein zwischen 0,910 und 0,930 liegendes spec. Gewicht haben, den polarisirten Lichtstrahl nach keiner Richtung mehr als 100 ablenken, die eben beschriebene Phosphorsiture-Reaktion balten und mit Natriumnitrit und Eisessig (siehe später unter Oel von Eucalyptus amygdalina) keine krystallinische Masse bilden (Abwesenheit grösserer Mengen von Phellandren).

Bestandthelle. Die charakteristischsten Eigenschaften des Eucalyptusöls werden durch das bel 176º siedende Cincol oder Eucalyptol, C10H18O, das 60-70 Proc. der Gesammtmenge ansmacht, bedingt. Von Terpenen ist nur Rechts-Pinen, C, H, a. sicher nachgewiesen, während die Anwesenheit von Camphen und Fenchen als wahrscheinlich angenommen wird. In den um 200°C, siedenden Antheilen findet sich der Ester eines specifisch schweren, linksdrehenden, noch nicht näher untersuchten Alkohols. Das Rohöl enthält Valeraldehyd, Butyraldehyd und Capronaldehyd, Aethylalkohol und Amylalkohol, sowie niedere Fettsäuren.

Anwendung. Eucalyptusöl wird meistens äusserlich zu Salben und Einreibungen (bei Neuralgien) oder zum Einathmen (als Schutzmittel gegen Influenza) gebraucht. Es bildet ferner einen Bestandtheil derjenigen Einreibungen, die zur Abwehr von Mücken und Schnaken verwendet werden.

Ebenfalls durch einen hohen Encalyptolgebalt ausgezeichnet und in ihren Eigenschaften dem Globulus-Oel ähnlich sind die Oele ans den Blättern folgender Eucalyptusarten: Oleum Eucalypti odoratae Benn. Oclausbeute 1,4 Proc., spec. Gewicht 0,899 bis

0,925; optisch linksdrehend. Das Oel enthält neben Eucalyptol noch Cuminaldehyd.

Oleum Eucalypti oleosae F. v. Müll. Ausbente 1,25 Proc., spec. Gew. 0,906 his 0,926; optisch rechsdrehend. Bestandtheile: Eucalyptol und Cuminaldehyd.

Oleum Eucalypti dumosa. Ausbeute 1 Proc., spec. Gew. 0,884-0,915; rechts-

drehend, eucalyptolladtig.

Oleum Encalypti rostratae Scm.ccnrp. Ausbeute 0,1 Proc., spec. Gew. 0,912 bis 0,925; in der Regel rechtsdrehend. Bestandtheile: Encalyptol, Valeraldehyd.

Oleum Encalypti Amygdallnae. Sehr arm an Cincol (Eucalyptol) ist das zum Parfümiren von billigen Seifen vielfach verwondete Oel von Eucalyptus amygdalina LABILL. Es riecht pfefferartig, hat das spec. Gewicht 0,850-0,886 und dreht den polarisirten Lichtstrahl im 100 mm-Rohre 25 bis 70° nach links. Es ist unlöslich in Spiritus dilutus und erfordert zur Lösung meist mehr als 6 Th. Spiritus. Versetzt man das mit dem doppelten Vol. Petroläther verdünnte Oel mit einer koncentrirten, wässrigen Anflösung von Natriumnitrit, so entsteht nach Hinzustugen von Essigslure in kleinen Portionen eine breiartige Masse verfilzter nadelförmiger Kryställchen von Phellandrennitrit, C,,H,,oN,O, Schm.-P. 105°C.).

Nicht alle Eucalyptusöle führen Eucalyptol. Einige wie die von Eucalyptus citricdora Hooker, Eucalyptus maculata und Eucalyptus dealbata A. Cuss. enthalten Citronellal, C, H, D, als charakteristischsten Bestandtheil. Citral, C, H, O, findet sich in den Oelen von Eucalyptus Staigeriana F. v. Müll. und von Bockhousia citriodora F. v. Müll. Die Destillate der Blätter von Eucalyptus haemastoma Sm. und von Eucalyptus piperita Sm. sind durch einen pfefferminzartigen Geruch ausgezeichnet, der möglicher Weise auf einen Gehalt des Oeles an Menthon zurückzuführen ist. Alle nicht encalyptolreichen Oele werden bisher nur in beschränkten Mengen in der Seifenfabrikation und Parfumerie angewendet.

Cincol ist die Bezeichnung einer Mischung von Eucalyptus-, Cajeput- und Terpentinol (Karlsruher Ortsges.-Rath).

Eucalyptus-Globullu von Besse & Eicke, ein Kesselsteinmittel, ist ein alkalischer

Auszug von Kinde und Holz des Blaugummibaumes. Enformel ist ein Antisepticum aus Eucalyptusöl, Gaultheriael, Thymol und Menthel

Equal, a- and  $\beta$ -, sind Verbindungen von a- and  $\beta$ -Naphthol mit Eucalyptol. Gegen Hautkrankheiten benutzt. (Gene.)

Euthymol, ein Antisepticum, enthält Eucalyptusol, Wintergreenel, Borskure, Thymol und das Fluidextrakt von Baptisia tinctoria. (Tuoms.)

II. Eine Anzahl von Arten sind des reichen Gerbstoffgehaltes verschiedener Theile wegen von Bedeutung: Die Rinde vom Eucalyptus leucoxylon F. v. M. enthält 41,09 Proc. Gerbstoff, die Blätter der E. macrorhyncha F. v. M. enthalten 18,4 Proc. Gerbstoff, von E. obliqua L'Her. 17,2 Proc., E. stellulata Sieb. 16,62 Proc., E. Gunnii Hooker 16,6 Proc., auf E. rostrata Schichtd. vorkommende Gallen enthalten 43,40 Proc.

III. Ferner liefern eine Anzahl Arten Kino und Gummi. Beides lässt sich anscheinend nicht scharf trennen, insofern das Sekret maneber Arten als adstringirend schmeckendes Gummi beschrieben wird und anderseits manche Kinosorten beim Behandeln mit Alkohol ein Gummi hinterlassen. Das austretende Sekret ist zuerst farbles, wird aber an der Luft bald roth bis schwarz.

Am besten bekannt ist das Kino vom Eucalyptus rostrata Schlechtd. Eucalyptus Gum (Brit.). Es bildet eine brüchige Masse und ist von purpurner oder mehr brauner Farbe, das Pulver ist ockerfarben. Es löst sich in 90 proc. Alkohol trübe hellbraun oder orangefarben, in Wasser zu 80-90 Proc. Es soll Catechin und Gerbstoff 84,3 Proc. enthalten (Gerbstoff 46,22 Proc.), Holzstoff 0,3 Proc., Wasser 15,2 Proc., Asche 0,2 Proc. In einigen Arten, z. B. E. hemiphloia F. v. M., sind als beim Lösen trübende Substanzen Eudesmin und Aromadendrin ermittelt worden; letzteres bat

die Zusammensetzung  $C_{eo}H_{eo}O_{n}$ , Schmelzpunkt 216° C., es ist weiss, krystallinisch, löslich in Aether, Essigäther, Alkehol und Amylalkohol, unlöslich in Chloroform, Benzel und Petrofäther.

Gerbstoffgehalt einiger Kinosorten: E. macrorrhyncha F. v. M. 78,72 Proc., E. stellulata Sieb. 69,96 Proc., E. piperita Sm. 62,12 Proc.

Trochisci Eucalypti Gummi. Eucalyptus Gum Lozenge (Brit.). Mit Fruit Basis (vergl. Ribes) formt man Pastillen, deren jede 0,0648 g Eucalyptus-Gummi enthält.

IV. Einige Arten liefern der Manna ühnliche Stoffe, so durch den Stich der Cicada moerens Eucalyptus viminalis Labill., E. mannifera Mudie, E. resinifera Smith, E. Gunnii Hook. Die Manna der zuletzt genannten Art enthält eine bei 87° C. schmelzende Melitriose, die ein Kondensationsprodukt von Galaktose, Glukose und Fruktose sein soll.

V. 1874 wurde ein angeblich von Eucalypten gesammelter Honig als hervorragendes Heilmittel empfohlen. Es zeigte sieh, dass es sieh dabei um gewöhnlichen, mit Eucalyptusöl parfümirten Honig handelte. Dass indessen die Bienen in Australien auch von Eucalypten Honig sammeln, ist zweifelles und durch das Auffinden zahlreicher Pollenkörner von Eucalyptus in demselben erwiesen. Echter Eucalyptushonig enthielt 1 Proc. Galaktose, ferner viel Glukose und viel Fruktose.

### Euchininum.

Mit dem vorstehenden Namen wird der von den Chiminfabriken Zimmer & Co. in Frankfurt a. M. dargestellte und in den Verkehr gebrachte "Aethylkohlensäureäther des Chimins" bezeichnet.  $C_3H_aCO_3$ .  $C_{30}H_{20}N_2O$ . Mol. Gew. = 306.

Die Darstellung dieser Verbindung erfolgt fabrikmässig durch Einwirkung von Chlor-kohlensäure-Aethylester auf Chinin  $C_9H_5$ ,  $CO_9Cl+C_{90}H_{24}N_2O_8=HCl+C_9H_8$ ,  $CO_9$ .

Eigenschaften. Zarte, weisse, fast geschmacklose Nadeln, noch leichter und seidenglänzender wie das leichte Chininsulfat, in Wasser schwer löslich, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich. Es reagirt alkalisch, schmilzt bei 95° C., giebt die Thalleiochin-Reaktion, aber keine dem Herapathit analoge Verbindungen (s. S. 745 u. 839). Mit Säuren geht es leicht lösliche, salzartige Verbindungen bez. leicht lösliche Salze ein. Die mit Schwefelsäure oder Salpetersiure bereiteten Lösungen fluoresciren mindestens ebensostark wie die entsprechenden Chininkösungen. Die Salze schmecken, soweit sie löslich sind, bitter. Das gerbaure Salz ist unlöslich. — Uebergiesst man etwa 0,2 g des Euchinns mit 2—3 cm Natronlange, fügt einige Körnehen Jod hinzu und erwärmt, so tritt vorübergehend ein schwacher Geruch nach Jodoform auf. (Vorhandensein der Aethyl-Gruppe.) In seinen Lösungen erzeugen die üblichen allgemeinen Alkaloidreagention Niederschlöge.

Prüfung. 1) Das Euchinin sei farbles und fast geschmackles, auf angefeuchtetes Lackmuspapier von schwach alkalischer Reaktion. 2) Es schmelze bei 95° C. 3) Die mit Salpetersäure bereitete Lösung werde weder durch Silbernitrat noch durch Baryunnitrat veräudert (Verwechslungen mit Chininhydrochlerid oder Chininsulfat, die aber schon durch die Geschmacksprobe erkaunt werden). 4) Es verbreune auf dem Platinbleche ohne einen Rückstand zu hinterlassen.

Anwendung. Das Euchinin wird als nicht oder nur wenig unangenehm schweckender Ersatz des Chinins überall da angewendet, wo letzteres wegen des bitteren Geschmacks nur mit Schwierigkeit gegeben werden kann, also z. B. in der Kinderpraxis; 1,5-2,0 g sind gleichwerthig mit I g Chininchlorhydrat. Man giebt es sowohl in den bekannten Arzneiformen, als auch mit Milch, Suppe, Chokolade und dergl. verrührt. Die Neben-

wirkungen sollen geringer sein als nach Chinin. Angewendet bei Influenza, Keuchhusten,

Phthise, such als typisches Autipyreticum mit Erfolg.

Euchiniaum tannicum. Eine dem Chininum tannicum analoge Verbindung von Euchinin mit Gerbsaure, welche rund 33 Proc. Euchinin enthalt. Ein gelbliches Pulver, in Wasser nur wenig löslich, ohne bitteren Geschmack. In der Kinderpraxis an Stelle des Euchinias verwendet.

# Eugenia.

Gattung der Myrtaceae - Myrtoldeae - Myrteae - Eugenilnae.

I. Eugenia caryophyllata (vergl. S. 663).

11. Eugenia Cheken Hooker et Arnott. Heimisch in Chile. Man verwendet

die Blätter und dunnen Zweige.

Beschreibung. Die Blätter sind 1-4 cm lang und halb so breit, elliptisch bis eiförmig, starr, zart gerunzelt, hellgrün, kurz gestielt, am Rande umgebogen, beiderseits kahl. Gegen das Licht gehalten, scheinen Sekretbehälter durch. Zellen der Epidermis beiderseits wellig, Stomatien nur auf der Unterseite. An der Oberseite kurze Palissaden. Im Blattgewebe grosse Schretbehälter, die bis au die Epidermis der Oberseite reichen. Gefässbündel mit Faserbelag. Gerneh gewürzhaft, Geschmack anfangs ebenso, später stark bitter.

Bestundtheile. 1 Proc. Atherisches Oel, das Cincol und Rechtspinen enthält, ferner zu 0,08 Proc. krystallinisches Chekenon C40H44O8, krystallinisches Chekenin C12H11O3, amorphes Chekenbitter und Chekenitin C11H2O4. H2O, endlich Gerbstoff.

9,48 Proc. Asche

Verwendung. Als tonisches, expektorirendes, diuretisches und antiseptisches

Mittel, am liebsten in Form des Fluidextraktes in Dosen von 4-12 cem.

III. Eugenia acris Wight et Arnott. In Westindien. Ans den Blättern destillirt man atherisches Ocl, das wie das von Myrica acris (vergl. dort) als Bayöl bezeichnet wird. Das Oel ist zu 2,0-2,5 Proc. in den Blättern enthalten. Spec. Gewicht 0,965-0,985. Drchung (100 mm-Rohr) - 20. Das frische Oel lüst sich in gleichviel 90 proc. Alkohol auf, alteres nicht mehr. Es enthält Eugenol C10H12O2, Myrcen C10H101 Chavicol CuH100, Methyleugenoi CuH1102, Methylehavicol C10H120, Phellandren C,oHie, Citral C,oHieO.

Das Oel wird mit Ol. Terebinth, verfalscht. Zum Nachweis desselben destillirt man von 10 cem langsam I cem ab, mischt das Destillat mit 1 cem Amylnitrit und 2 cem Eisessig. Dann setzt man tropfenweise unter Schütteln und Abkühlen so lange gleiche Mengen Eisessig und Salzsäure zu, als noch Blaufärbung entsteht. Bei Anwesenheit von Pinen aus Ol. Terebinth, entsteht ein weisser Niederschlag von Pinennitrosochlorid. Noch 10 Proc.

aind nachznweisen.

IV. Andere Arten: Eugenia lucidula Miq. Die Früchte werden unter dem Namen Daden Salen als Gewilrz verwendet. Eugenia Sandwicensis Asa Gray und Eugenia Malaccensis L. Von bolden Arten verwendet man Blätter, Blüthen und Rinde gegen Schwindsucht und Halskrankheiten. Yon Eugenia Michelii Lam, verwendet man die Blätter gegen Rheumatismus.

# Eugenolum.

I. Eugenolum. Eugenol. P-oxy-m-Methoxyallylbenzol CoHo(CaHo)(OH). Mol. Gew. = 164. Ucber Gewinnung dieses Phonols ist auf S. 665 unter Oleum Caryophyllorum das Nöthige gesagt.

Eigenschaften. Frisch destillirt eine farblose oder schwach gelbliche, stark lichtbrechende, an der Luft und im Lichte sich allmählich bräunende Filissigkeit von durchdringendem Geruch des Nolkenöls und scharfem, brennendem Geschmack. Es siedet unter gewöhnlichem Drucke unter nur geringer Zersetzung bei 253—254° C. und hat bei 15° C. das spec. Gewicht 1.027.

CH<sub>1</sub> - CH = CH, Eugenol ist unlöslich in Wasser, dagegen leicht löslich in Alkohol,
Aether, Chloroform, Eisessig und in Kalilauge von 1-2 Proc. KOH.
Die Auflösung von 2 Tropfen Eugenol in 4 cem Weingeist wird durch
1 Tropfen verdännter Ferrichloridlösung (1:20) blan, durch einen Tropfen
unverdünnter Ferrichloridlösung grün gefärbt. Es ist ein einatomiges
Phenol und giebt dementsprechend mit litzenden Alkalien salzartige Vorbindungen, z. B. Eugenolnatrium C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>)(OCH<sub>2</sub>)ONa

Prüfung. 1) Wird 1 g Eugenol mit 20 ccm beissem Wasser geschüttelt, so darf dieses blaues Lackmuspapier nur undentlich röthen (saure Bestandtheile unorganischer oder organischer Natur). 2) Das nach dem Erkalten klar filtrirte Wasser darf sich mit 1 Tropfen Ferrichloridlösung nur vorübergebend graugritnlich, aber nicht deutlich blau fürben (Karbolsfure). 3) 1 Th. Eugenol muss sich in 2 Th. verdünntem Weingeist, sowie in 1 Th. Natriumsalicylatlösung (1 = 2) klar auflösen.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt.

Anwendung. Therapeutisch zur Zeit meist in der Form des Nelkenöls und in ähnlichen Mischungen. Es wirkt lokal anästhesirend, zugleich aber auch reizend bez, ätzend. In der Mikroskopie an Stelle des Nelkenöls zum Aufhellen von Prüparaten. — Technisch zur Darstellung von Vanillin, in welches es durch Oxydatien mit Kaliumpermanganat libergeht.

Eugenolum benzoïcum. Benzoylengenol. Benzengenol. Eugenolbenzoat.
 C<sub>10</sub>H<sub>11</sub>O . C<sub>2</sub>H<sub>3</sub>CO<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 268. Diese Verbindung wird durch Einwirkung von Benzoylehlorid auf Eugenolnatrium in der S. 666 angegebenen Weise dargestellt.

Farb- und geruchlose, schwach bitter schmeckende, neutrale Krystallnadeln vom Schmelzpunkt 70,5°C. Sie lösen sich kaum in Wasser, leicht in heissem Alkohol, in Chloroform, Aceton. Durch Erhitzen mit heisser Kalilauge wird die Verbindung in Kaliumbenzoat und Eugenolkalium gespalten.

In Gaben von 0,5-1,0 g an Stelle des Eugenols bei phthisischen Zuständen, zur Behandlung von Husten und tuberkulösen Kehlkopfleiden, auch bei neuralgischem Kopfschmerz.

III. Eugenol acetamidum. Eugenolessigsäureamid.  $C_6H_3(C_3H_4)(OCH_3)OCH_2$ . CONH<sub>2</sub>. Mol. Gew. = 221. Zur Darstellung wird durch Einwirkung von Monochlor-CH<sub>4</sub> - CH = CH. essigsäure auf Eugenolnatrium zunächst Eugenolessigsäure  $C_6H_4(C_3H_4)$  (OCH<sub>4</sub>)OCH<sub>4</sub> - COOH dargestellt. Diese wird durch Auflösen in absolutem Alkohol und Einleiten von trocknem Salzsäuregas in die Lösung in den Eugenolessigsäure-Aethylester  $C_6H_4(C_3H_4)(OCH_3)OCH_4$  - COOC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> und dieser durch Einwirkung von alkoholischem Ammoniak in Eugenolacetamid übergeführt. Es krystallisirt aus Wasser in farblosen, gläuzenden Blättehen, aus Weingeist in feinen, farblosen, glänzenden Nadeln, welche auf Schleimhäuten anästhesirend wirken und die Zungennerven gefühllos machen sollen. Schmelzpunkt 110°C.

Man verwendet es in der Form des sehr feinen Pulvers an Stelle des Cocaïns als CH4 - CH = CH, Wundbehandlung.

37° C. dar. Sie sind in Wasser und in Ligroïn schwer, in Alkohol, Aether and Benzol leicht löslich und geben mit Ferrichlorid blaue Färbung.

Es ist ebenso wie das Eugenolacetamid als lokales Anästheticum und als Antisepticum zur Wundbehandlung empfohlen worden.

### Eupatorium.

Gattung der Compositae - Eupatorieae - Ageratinae.

1. Eupatorium cannabinum L. Wasserdost, Kunigundenkraut, Lammerschwanz. Heimisch in Europa. Liefert die jetzt obseleten Radix et Herba Cannabis aquaticae s. Eupatoriae. Die Wurzel soll als Verwechslung der Radix Valerianae vorkommen. Enthält ein Glukosid Eupatoria. Durch Fällen der alkoholischen Tinktur mit verdünnter Salzsäure stellt man das gleichnamige "Resinoid" dar (vergl. Evonymus).

II. Eupatorium Ayapana Vent. E. triplinerve Valit (Gali.). In Brasilien heimisch, weiter in Amerika und in Ostindien kultivirt. Das Kraut riecht nach Cumarin. Eine aus den Blättern (Folia Ayapanae. Fenilles d'Aya-Pana [Gall.]) hergestellte Paste verwendet man als blutstillendes Mittel, sonst dient sie bei Magenleiden als Toni-

cum. Neuerdings öfter nach Europa gekommen.

III. Eupatorium perfoliatum L. In den amerikanischen Südstaaten. Man verwendet die Pflanze als Bittermittel. Sie soll ein Glukosid, das man ebenfalls Eupatorin nennt, einen nicht glukosidischen Bitterstoff, 0,01 Proc. Atherisches Oel, Gallussäure, Gerbsäure etc. und die blübende Pflanze ein Alkaloid enthalten.

U-St. führt als Eupatorium, Thoroughwoot die Blätter dieser Pflanze, sowie ein

Extrakt darans auf.

Extractum Eupatoriae fluidum. Fluid Extract of Eupatorium. Aus 1000 g der gepulverten Droge (No. 40) und verdünntem Weingeist (41 proc.) wie Extr. Convallariae fluidum U-St. (S. 957) zu bereiten.

IV. Eupatorium purpurum L. Purple Boneset, Gravel root, Trumpet weed. Enthält wenig atherisches Oci, Euparin oder Eupapurin CuHnOs, Schmelzpunkt 117,2° C., mit koncentrirter Schwefelslure wird es roth.

V. Eupatorium aromaticum L. In Nordamerika. Enthält 0,6 Proc. Atheri-

sches Oel. Volksmittel bei rheumatischen Leiden.

VI. Eupatorium tinctorium. (?) In Stidamerika. Paragnay Indigo. Enthalt Indigo, ebenso E. lamilfolium H. B. K.

## Euphorbia.

Gattung der Euphorblaceae - Platylobeae - Crotonoldeae - Euphorbleae.

1. Euphorbia resinifera Berg. Von kaktusähnlichem Habitus. Heimisch im Innern Marokkos, auf den Vorbergen des Atlas. Man verwendet das nach Einschnitten in die Kanten der Stengel austretende Gummiharz:

† Euphorbium (Austr. Germ. Helv.). Resina s. Gummi-resina Euphorbium. — Euphorbium. Euphorbiumharz. — Euphorbe. Gomme-résine d'euphorbe (Gall.).

Beschreibung. Die Droge bildet rundlich-eckige, unregelmässige, oft stalaktitenartige Stücke, die meist beim Sammeln abgerissene Theile der Pflanze (Stacheln und Stengelfragmente) einschliessen oder doch die Höhlungen zeigen, in denen solche Theile lagen. Die Farbe ist mattgelblich bis brännlich, durchscheinend, bestäubt, zerreiblich. Unter dem Mikroskop ist es amorph, lässt aber hier und da die für die Euphorbiaceen

charakteristischen, knochenförmig gestalteten Stärkekörner erkennen. Geschmack anhaltend und brennend scharf. Sonst geruchlos verbreitet es, in grösseren Mengen erhitzt, einen an Weihrauch erinnernden Geruch. Wasser bildet mit ihm keine Emulsion, sondern entzieht ihm, wenn man es damit verreibt, nur Gummi und verschiedene Salze. In Wasser wenig löslich, besser in Alkohol, Aether und atherischen Ocien, doch löst keine dieser Flüssigkeiten vollständig.

Säurezahl nach Beckusts und Brücme: 18-25, Esterzahl 49-68, Verscifungszahl 70-83.

Bestandthelle. Nuch HENKE: 34,6 Proc. Euphorbon, 29,95 Proc. in Acther 158liches Harz, 14,25 Proc. in Acther unlösliches Harz, 1,10 Proc. Kautschuk, 1,50 Proc. Acpfelskure, 8,10 Proc. mit Alkohol fallbares Gummi und Salze, 12,30 Proc. mit Alkohol nicht fällbares Gummi und Salze, 1,20 Proc. in Ammoniak lösliche Salze und

Das Euphorbon C16Hc4O kann man der Droge entweder direkt mit Petroläther entziehen oder nach Extraktion der Droge durch Wasser und Alkohol mit Acther. Schmelzpunkt je nach den Lösungsmitteln, aus denen man krystallisirt, sehr wechselnd, aug Petroläther 67° C., aus Alkohol 114° C. Es dreht zechts. Löslich in Petroläther, Chloroform, Aether, Alkohol, Benzol, Aceton und 90 proc. Alkohol, in 10000 Th. heissen Wassers. Mit Schwefelsaure ziegelroth sich fürbend,

Das in Aether lüsliche Harz schmeckt scharf, im Schlunde kratzend, und erzeugt Niesen und Augenentzündungen. Schwelzpunkt 42-43°C. Das in Aether unlösliche Harz reagirt sauer, schmeckt wenig bitter, meist kratzend, etwas zusammenziehend. Schmelzpunkt 119-120°C. Asche 10 Proc., in der Chlorkalium nebst Karbonaten des Natrium und Calcium vorhanden sind.

Aufbewahrung. Pulverung. Euphorbium hat seinen Platz unter den vorsichtig aufzubewahrenden Arzueimitteln. Unzerkleinert wird es nicht gebraucht und auch seiten vorräthig gehalten. Man lässt es unter Beobachtnag der grössten Vorsicht (vergl. S. 595) am besten im Freien stossen und kann zur Verminderung des Stäubens auf 100 g zwei süsse Mandeln zusetzen. Da indessen trotz aller Vorsicht das Pulvern des Euphorbiums, dessen Staub schon in geringer Menge zu hestigem und anhaltendem Niesen reizt, eine der unangenehmsten Arbeiten ist, so überlässt man sie in der Regel den Drogenhandlungen; hier wird das Gummiharz in geschlossenen Pulvermühlen gemahlen und gelangt alsdann in dieht verklebten Pappklistehen von 1/4 und 1/4 Kilo Inhalt in den Handel. 100 Th. liefern etwa 93 Th. mittelfeines Pulver.

Anwendung. Das Eophorbium dient hauptsächlich in der Thierheilkunde als Zusatz zu reizenden oder blasenziehenden Salben und Pflastern; ist es dabei mit Kanthariden oder Harzen zu mischen, so besprengt man es vorher mit wenig Terpentingl. Euphorbium ist dem freien Verkehr entzogen; im Bereich der Austr. darf es nur gegen ärztliche Verschreibung abgegeben werden.

† Tinctura Euphorbil. Euphorbiumtinktur. Teinture d'euphorbe. Erganzb.: 1 Th. grob gepulvertes Euphorbium, 10 Th. Weingeist (87 proc.). - Gall.: Wie Tinctura Cinnamomi Gall. (S. 843) zu bereiten.

Emplastrum Capucinorum. Kapusinerpflaster, Gichtpflaster Rp. Picis nigras navalis 80,0 Cerati Resinae Pini 40,0 Empl. Galbani crocat. 20,0 Euphorldi pulver. 2,0 Benzoës pulver.

8,0,

Emplastrum Esphorbii. Emplastrum ischladicum, Rp. Enphorbli pulv. Cerati Resinae Pini 97,0. Bel Kreur- und Hüftweh.

Oleam Esphorbil. Rp. Eupharbii puir. 10,0 Olei Terebinchia, 10,0 Olel Olivarum 90,0. Digeriren, nach dem Absetzen filtriren. Zum Einsuiben bei Lübinung.

Palvis restnosus acer Voor. Rp. Euphorbil 2.0 Colophonii 18,0 Blastiches 0.0.

Enguestum Euphorbil (NfLigari). Rp. Euphorbil pule, 1,0 Illius night

Yel. Fee liquide ordinaire (Gall.) Rp t. Euphurbil pulver. 2. Contincidum palver, 20,0 800,0 3. Olei Ollvarum 4 Olei Lavandulso 600,0,

Man digeries 1 and 2 sait 3 swel Standen und fügt dann 4 hinen.

ACERBA's antirheumatisches Oel, für Pferde, ist Ol. Euphorbii ohne Terpentinol. BAUSSCHEIDT'S Oel, durch Ausziehen von Euphorbium und Seidelbastrinde mit Weingeist und Olivenal darge-tellt, dient zum Einreiben der mittels des sog. "Lebensweekers" erzeugten Nadelstiche.

Blister fiquide. 100 Euphorbium, 400 Leberthran, 1 Alkannawurzel werden 8 Tago

digerirt, dann filtriet,

Hundswuthmittel von Patkiewicz. Ein Gebück, dessen Fetistoff zuvor mit den Samen einer Euphorbia gekocht wurde, und eine unschuldige Salbe. Konxpointen's Blutreinigungs-Blenen-Pustel-Petistoff, enthalt Euphorbium,

Kanthariden, Crotonal, Seidelbast, Senf und Veratrin, Riener's Diphtheritismittel ist anscheinend ein öliger Auszug von Wolfsmilch; ausserdem Anistiquor und eine Mischung aus Benzochinktur, Franzbranntwein u. a.

II. Euphorbia Lathyris L. Wohl in Slideuropa heimisch, in Mexiko und Peru eingeführt. In der Gall, sind die Samen Semence d'épurge und die Wurzel Racine d'épurge aufgeführt. Die ersteren: Semen Cataputine minoris, Semen Tithymail latifolii, Semen Lathyridis majoris, Grana regia minora, Spring- oder Purgirkörner enthalten 40 Proc. eines stark abführend wirkenden Oeles (Huile d'épurge), ferner Acsoulet in und einen zweiten krystallinischen Körper. Der Milehaft enthält Euphorbon.

III. Euphorbia pilulifera L. Heimisch in Australien, verbreitet in Ostindien, Westindien etc. Pill bearing spurge. Snake-weed. Cat's hair. Scheint als wirksamen Stoff ein Harz zu enthalten. Wird gegen Bronchitis und Asthma empfolden, besonders das Fluidextrakt (2-4 ccm mehrmals täglich.) In ähnlicher Weise verwendet man E. maculata L. in Nord- und Mittelamerika.

IV. Euphorbia Cattimandoo W. Elliot. In Ostindien. Enthält im Milchsaft 35 Proc. Euphorbon. Man verwendet denselben gegen Rheumatismus.

V. Euphorbia heterodoxa Müll. Arg. In Brasilien. Alveloz, Aveloz. Der Milchsaft findet Verwendung als Heilmittel bei Krebsleiden. Ebenso verwendet man E. phyllanthus (?). Ebenfalls in Brasilien.

VI. Euphorbia Tirucalli L. Heimisch in Ostafrika, in Indien kultivirt. Die Rinde verwendet man gegen Kolik, den Milehsnit als Purgans, letzterer enthält Euphorbon.

# Euphthalminum.

† Euphthalminum. Euphthalmin. Euphthalminum hydrochloricum. Unter diesem Namen ist das salzsaure Salz des Phonylglykolyl-n-methyl-β-vinyldiscetonalkamins zu verstehen. C., Has NO. . HCl. Mul. Gew. = 327,5.

Die freie Base steht in engem Zusammenhange mit dem Eucafn B, doch steht an Stelle der Benzoylgruppe beim Euphthalmin der Rest der Mandelsäure, und das Wasserstoff-

atom im Stickstoff ist durch die Methylgruppe ersetzt.

Darstellung. Vinyidiacetonalkamin wird zunächst durch Einwirkung von Jodmethyl am Stickstoff methylirt, dann wird durch Einwirkung von Mandelsflure in sehr verdünnter wässerig-salzsaurer Lösung der Rest der Mandelsäure (Phenylglykolyl-Rest) eingeführt. - Die freie Base krystallisirt aus siedendem Petrolather in sechsseitigen Prismen, die bei 198-113º C. schmelzen. - Das salzsaure Salz wird in krystallinischer Form erhalten, indem man in die ätherische Lösung der Base trocknes Salzsäuregas einleitet und das sich ausscheidende Salz aus absolutem Aether umkrystallisirt.

Eigenschaften. Farbloses, krystallinisches, luftbeständiges Pulver, sintert bei 181° C. zusammen und schmilzt bei 183-184° C. Sehr leicht löslich in Wasser, ferner in 2 Th. absolutem Alkohol, schwerer löslich in Aether.

Aufbewahrung. Vorsichtig.

Anwendung. Es unterscheidet sich in seiner Wirkung ganz wesentlich vom Eucain B. Während dieses nümlich anästhesirend wirkt, aber eine mydriatische Wirkung

Die freie Euphthalminhase.

auf das Auge nicht ausübt, erzeugen die Lösungen des Euphthalmins, in das Auge eingeträufelt, beträchtliche Pupillenerweiterung, aber keine Anästhesie. 2—3 Tropfen einer
2 procentigen Lösung erzeugen nach 20—30 Minuten eine 2
bis 3 Stunden anhaltende Mydriasis. Man gebraucht es daher
wie Homatropin und Atropin.

† Euphthalminum salicylicum. Salicylsaures Euphthalmin. C<sub>12</sub>H<sub>20</sub>O<sub>3</sub>N. C<sub>2</sub>H<sub>0</sub>O<sub>3</sub>. Mol. Gew. = 429.

Wird durch Vermischen von 291 Th. freier Euphthalminbase und 138 Th. Salicylsäure in absolut-atherischer Lölten. Durch Unbergehalbigen und absolut-atherischer Lö-

sung als Niederschlag erhalten. Durch Umkrystallisiren aus absolutem Alkohol-Aether erhält man in Wasser leicht lösliche Krystalle vom Schmelzpunkt 115-116° C.

### Evonymus.

Gattung der Celastraceae - Celastroideae - Evonymeae.

Evonymus atropurpurea Jacq. Heimisch im nördlichen und mittleren Theil der Vereinigten Staaten. Verwendung findet die Rinde der Wurzel und der jungen Zweige. Evonyml cortex (Onit.). Euonymus (Wahoo.) (U-St.). Écorce d'évonymus (Gall Suppl.).

Beschreibung. Die Rinde besteht aus bis 20 cm langen, 1 cm breiten, halbrinnenförmigen oder rinnenförmigen Stücken von gelblich-graner Farbe. Der Bast lässt keine
Fasern, sondern wie die anderen Evonymus-Arten eigenthümliche faserartige, auf der
Aussenseite mit Grübchen versehene Gebilde erkennen, von denen man annimmt, dass sie
durch Umwandlung normaler Fasern entstanden seien. Geschmack anfangs süsslich-fade,
später kratzend, zuletzt bitter.

Bestandtheile. Ein Glukosid: Evonymin, leicht in Alkohol, schwer in Wasser löslich, ferner Evonsäure, Mannit. Das Evonymin ist ein Herzgift.

Anwendung. Man verwendet die Rinde als Cholagogum, Tonicum und Laxativum. Nicht zu verwechseln mit dem Glukosid Evonymin ist die in Amerika gebräuchliche "Koncentration" das "Resinoid" gleichen Namens. Man erhält es durch Fällen der koncentrirten alkoholischen Tinktur mit Salzsäure und Vermischen des ausgewaschenen und getrockneten Niederschlags mit einem indifferenten Pulver. Man unterscheidet Evonyminum fuscum aus Wurzelrinde und Evonyminum viride aus Zweigrinde.

Extractum Euonymi (U-St.). Extract of Euonymus. Aus gepulverter Rinde (No. 30) wie Extr. Digitalis U-St. (S. 1041) zu bereiten.

Extractum Evonyml. Extrait d'Evonymus atropurpureus. Evonymine brune (Gall. Suppl.). Aus 1000 g gepulverter Rindo (Sieb No. 70) und 6 Liter 60 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man beseuchtet mit 3 Litern, erschöpft nach 24 Stunden mit dem Rest des Weingeists, verdrängt letzteren durch Wasser und destillirt vom Perkolat den Weingeist ab. Den silrirten Rückstand dampst man zum weichen Extrakt ein, löst in destill. Wasser, siltrirt und dampst wiederum ein und bringt mit 20 g gepulvertem Milchzucker zur Trockne.

1073 Extracta.

#### Extracta.

I. Extracta. Extratis. Extracts. Mit den vorstehenden Namen bezeichnet man Zubereitungen von dünnflüssiger, dickflüssiger oder fester (pulveriger) Beschaffenheit, welche man durch Abdampsen eines natürlichen Sastes oder einer Lösung gewinnt, die durch Ausziehen eines vegetabilischen, seltener animalischen Rohstoffes mittels eines geeigneten düchtigen Läsungsmittels, hergestellt worden ist.

Die Arzneibücher geben zur Bereitung der Extrakte fast ausnahmslos allgemeine Anweisungen, welche viele gemeinsame Punkte besitzen, in Einzelheiten aber doch von

einander abweichen.

Austr. Die zur Bereitung der Extrakte zu verwendenden Pflanzenstoffe sind zerschnitten, zerstossen, grob oder fein gepulvert zu verwenden. Zur Bereitung der wässerigen Extrakte werden die Robstoffe bei nicht über 20°C. macerirt oder bei nicht über 50°C. digerirt. — Die wässerigen Auszüge sind sofort auf den ¼ Theil ihres Volumens einzudampfen, dann an einem kalten Orte durch Absetzenlassen zu klären, worauf man die klare Flüssigkeit abgüesst oder abfiltrirt und die Kolatur oder das Filtrat durch Eindampfen bei einer 100°C. nicht erreichenden Temperatur auf die richtige Konsistenz bringt. - Zur Bereitung der spirituösen und atherischen Extrakte werden die gepulverten Robstoffe in einem geschlossenen Apparate (Perkolator) durch das Verdrängungsverfahren rollständig erschöpft. Die gesammelten Flüssigkeiten werden vermischt und durch Destillation von der Hauptmenge des Weingeistes oder Aethers befreit. Der Destillationsrückstand ist bei gelinder Warme auf die vorgeschriebene Extraktkonsistenz zu bringen. Bezüglich der Konsistenz sind vier Grade zu unterscheiden:

1) Plüssige (Extracta fluida), von der Konsistenz dichterer Tinkturen.

Dünne (Extracta tenuia), von der Konsistenz des frischen Honigs (Mellagines).
 Dicke (Extracta spissa), welche sich nach dem Erkalten nicht ausgiessen lassen,

4) Trockene, die zu Pulver zerreiblich sind.

Zur Bereitung der trockenen Extrakte dampft man die Auszüge bis zu einer gewissen Konsistenz ein, streicht sie alsdann auf Porcellanplatten und trocknet bei nicht

über 40° C.

Verreibung narkotischer Extrakte. Es ist gestattet, Verreibungen nicht trockener narkotischer Extrakte herzustellen und vorräthig zu halten. Zu diesem Zweck wird 1 Th. des betreffenden Extraktes mit 1 Th. Milchzucker zur Trockne gebracht. Die getrocknete und gepulverte Mischung wird durch Zusatz von Milchzucker auf das Gesammigewicht von 2 Th. gebracht. Signatur: Sumatur duplum.

Brit. Giebt keine allgemeinen Anweisungen zur Darstellung der Extrakte. Aus dem Text lassen sich folgende allgemeinen Gesichtspunkte entnehmen: Die Brit, kennt

folgonde Konsistenzgrade:

Weiche Extracte (soft extracts).
 Dicke Extracte (firm extracts).
 Missig dicke Extracte (moderately firm extracts).

4) Trockene Extrakte (dry extracts). 5) Fluid-Extrakte (fluid extracts).

Die alkoholischen Extrakte werden theilweise durch Abdunsten der entsprechenden Fluidextrakte dargestellt. Die narkotischen Extrakte sind, soweit sie Alkaloide enthalten, "standardisurt", d. h. sie werden auf einen bestimmten Alkaloidgehalt eingestellt.

Gall. Giebt folgende allgemeine Anweisungen: Natürliche Safte werden in der von der Natur gebotenen Koncentration (ohne Verdünnung) eingedampft. Müssen Rohstoffe ausgezogen werden, so bemübe man sieh, möglichst koncentrirte Auszüge zu erhalten, damit diese durch den Abdampfungsprocess und die hierbei statthabende Einwirkung der Luft möglichst wenig verändert werden. — Das Abdampfen soll nicht über freiem Fouer erfolgen. Der beste Apparat für das Abdampfen ist der, welcher das Verdampfen bei möglichst niedriger Temperatur und in der kürzesten Zeit ermöglicht (also das Vakuum).

Giebt es von einem Robstoff ein wasseriges und ein alkoholisches Extrakt, so ist das erstere abzugeben, wenn der Arzt nicht ausdrücklich das letztere verorduet hat.

Die Gall, unterscheidet die Extrakte nach folgenden Konsistenzgraden:

1) Weiche Extrakte (extraits mous). 2) Dicke Extrakte (extraits fermes). 3) Trockene Extrakte (extraits secs).

Die Gall, lässt ferner zahlreiche alkoholische Extrakte durch Perkolation herstellen, ohne doch die Fluidextrukte aufgenommen zu haben.

Germ. Die für die Bereitung der Extrakte auszuziehenden Rohstoffe müssen in dem vorgeschriebenen Grade der Zerkleinerung angewendet werden. - Die wässerigen Anszüge werden sofort auf ¼ ihres Volumens eingedampft, dann an einem kühlen Orte absetzen gelassen und durchgeseiht. — Das Abdampfen erfolge im Dampfbade (natürlich ist das Vakuum nicht ausgeschlossen) unter Umrühren. Bei alkoholischen und wässerigen Auszügen darf die Verdampfungstemperatur 100° C., bei ätherischen Auszügen 50° C. nicht übersteigen. Die weingeistigen Extrakte sind gegen Ende des Eindampfans mit kleineren Meingen Weingeist wiederholt zu verrühren und so fertig zu stellen. Bezüglich der Kontikten und so fertig zu stellen. Bezüglich der Kontikten der Schaussen in anschafen Weine wie Auszugen Auszugen Entwikten der Schaussen sistenz unterscheidet Germ. in analoger Weise wie Austr. s. oben: 1. dünne Extrakte, 2. dieke Extrakte, 3. trockne Extrakte, 4. Fluid-Extrakte.

Trockne narkotische Extrakte werden aus dicken Extrakten bereitet, indem man 4 Th. Extrakt und 3 Th. feines Sussholzpulver mischt, die Mischung im Dampfbade man 4 11. Extract und 2 15. teines Sussholzpulver mischt, die bireching im Dampionen austrockiet, noch warm zerreibt und ihr soviel feines Süssholzpulver zumischt, dass das Gesammtgewicht — 8 Th. beträgt. Von dieser Extraktmischung entsprechen also 2 Th. — 1 Th. des ursprünglichen Extraktes. Sie wird daher mit "Sunatur duplum" signirt.

Lösungen narkotischer Extrakte dürfen, nach folgender Vorschrift bereitet, vorrätbig gehalten werden: 10 Th. Extrakt, 6 Th. Wasser, 1 Th. Weingeist (von 90 Proc.),

3 Th. Glycerin. 2 Theile dieser Lösungen entsprechen gleichfalls 1 Theile des ursprünglichen Extraktes.

Helv. Die zur Bereitung der Extrakte dienenden Rohstoffe müssen in dem vorgeschriebenen Grade der Zerkleinerung angewendet werden. Die Auszüge werden absetzen gelussen und filtrirt. Das Eindampfen soll ohne Verzug vorgenommen werden und im Dampfbade oder im Vakuum erfolgen. Beim Verdampfen in offener Schale soll das Verdunsten durch Umrühren beschleunigt werden. Die Verdampfungstemperatur soll bei wässerigen und alkoholischen Auszägen 90° C., bei Alberischen 50° C. nicht übersteigen.

Die von der Helv. aufgenommenen Extrakte werden pach ihrer Konsistenz in fol-

gende Grade eingetheilt:

1) Fluid-Extrakte.

2) Dünne Extrakte wie Austr.

 Dicke Extrakte, welche bei 110° C. getrocknet 18-20 Proc. an Gewicht verlieren. 4) Trockene Extrakte, welche bei 110° C. getrocknet nicht mehr als 4 Proc. ihres Gewichtes verlieren.

Trockene narkotische Extrakte (Extracta duplicia) sind solche, von welchen 1 Th. = 2 Th. der Droge entspricht. Sie werden mit Reispulver bereitet, dessen Menge je nach dem Trockengehalte des betreffenden Auszuges bemessen wird. Der Gebalt an Trockensubstanz wird bestimmt, indem 1 g des Auszuges bei 110° C. bis zum konstanten Gewichte getrocknet wird. Die Flüssigkeit wird nunmehr durch Verdunsten im Wasser-Lade koncentrirt, nach dem Erkalten mit der berechneten Menge trocknen Reispulvers

Lade koncentrirt, nach dem Erkalten mit der berechneten Menge trocknen Meispurvers gleichmässig gemischt, bei nicht über 50°C. vollständig ausgetrocknet und zerrieben.

Zur Prüfung auf 1) Metallgehalt werden 1—2 g des Extraktes im Porcellantiegel verascht; die Asche wird mit 5 ccm verdinnter Salzsäure (von 10 Proc. HCl) erwärmt und die Lösung filtrirt. Das Filtrat darf durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert und nach Uebersäutigung mit Ammoniak durch Schwefelammonium nur gefärbt, nicht gefällt werden (eine Ausnahme bildet Extractum Ferri pomatum). 2) Wird 1 g Extrakt in der ureuränglichen Extraktionessischeit nelöst, so darf nach dem Filtriren und Extrakt in der ursprünglichen Extraktionsflüssigkeit gelöst, so darf nach dem Filtriren und Auswaschen nur ein unwägbarer Rückstand zurückbleiben.

U-St. Giebt keine allgemeinen Vorschriften, sondern schreibt für jedes Extrakt ein

besonderes Verfahren vor. Sie kennt:

1) Dicke Extrakte (extracts of pilular consistence).

Trockene Extrakte (dry extracts).
 Fluid-Extrakte (fluid-extracts).

Die Auszüge werden (mit Ausnahme des Extractum Haematoxylini, bei welchem dies nicht angängig ist) durchweg durch Perkolation bereitet, die alkoholischen Auszüge werden bei nicht aber 50° C. eingedunstet.

II. Fluidextrakte. Man bezeichnet mit diesem Namen Auszüge von Arznei-Drogen, welche so hergestellt sind, dass 100 Gewichtstheile der Droge = 100 Gewichtstheilen oder Raumtheilen des fertigen Präparates (Fluidextraktes) entsprechen. Dies Princip ist indessen von der Brit. durchbrochen, indem sie für solche Fluidextrakte, welche Alkaloide enthalten, einen bestimmten Alkaloidgehalt vorschreibt, auf welchen die Auszüge einzustellen sind. Die Herstellung der Fluidextrakte erfolgt durch das Verdrängungsverfahren (Perkolation) in besonderen, verschliessbaren Extraktionsgefässen (Perkolatoren). In diese werden die zu extrahirenden Substanzen im Zustande gehöriger Zerkleinerung "eingepackt", nachdem sie vorher mit dem Extraktionsmittel befeuchtet und einige Stunden lang im be-

1075 Extracta.

deckten Gefässe stehen gelassen worden sind. Durch langsames Zutropfenlassen der vorgeschriebenen Extraktionsflitssigkeit erreicht man das Abfliessen sehr koncentrirter Auszüge aus dem Perkolator.

Hat man z. B. ans 1000,0 g Hydrastiswarzel = 1000,0 g Fluidextrakt zu bereiten. so sammelt man die zuerst abfliessenden 850,0 g Perkolat und stellt diese bei Seite. Dieser Auszug, welcher die Hauptmenge der vorhandenen Extraktivstoffe enthält, wird keinen eingreifenden Operationen mehr unterworfen. Man setzt nun das Perkoliren fort, bis die Droge erschöpft ist, d. h. bis das Perkolat ungefärbt abläuft, oder bis sich in demselben Alkaloide nicht mehr nachweisen lassen. (Vergl, S. 925 die Fussnote.) Die so erhaltenen Auszüge sind weitaus schwächer als die zuerst erhaltenen 850 Th. Perkolat. Man destillirt von ihnen die Hauptmenge des flüchtigen Lösungsmittels (Alkohol u. dergi.) ab, dampft den Rückstand im Wasserbade zum dünnen Extrakt ein, nimmt dieses mit einer genügenden Menge des vorgeschriebenen Extraktionsmittels auf, bringt auf 150,0 g und vereinigt diese Flüssigkeit mit den vorher zurückgestellten 850,0 g erstem Auszug.

Das Extraktionsmittel ist in vielen Fällen lediglich verdlinnter Alkohol. Bisweilen werden demselben, in der Absicht, vorhandene Alkaloide in eine leichter lösliche Form zu bringen, Zusätze von Säuren (Salzsäure, Essigsäure) gemacht. Enthält das Extraktionsmittel Glycerin, so wird es gewöhnlich in zwei Theilen angewendet. Der in bestimmten Gewichtsmengen angewendete I. Theil enthält das Glycerin und wird zum Befeuchten der Droge benutzt, zum Verdrängen dieses ersten Lösungsmittels, bez. zur Beendigung der Perkolation beautzt man alsdann den H. Theil des Lösungsmittels, welcher lediglich aus

verdinutem Alkohol besteht.

Bezüglich der Koncentration der Fluidextrakte machen die hier berücksichtigten Pharmakopöen folgende Angaben.

Austr. hat in dieser Hinsicht kein bestimmtes Princip; sie schreibt die Koncen-

tration für jedes aufgenommene Fluidextrakt im einzelnen Falle vor.

Brit. Lässt bei den indifferenteren Drogen aus 1000 g Robstoff = 1000 ccm Fluidextrakt bereiten. Bei den stärker wirkenden, alkaloidhaltigen Drogen lässt sie die Fluidextrakte auf einen im Einzelfalle vorgeschriebenen Alkaloidgehalt einstellen.

Germ. Lasst aus 100 Gewichtstheilen = 100 Gewichtstheile Fluidextrakt bereiten.

Helv. Wie Germanica.

U-St. Läset aus 100 Gewichtstheilen Droge = 100 Volumtheile Fluidextrakt bereiten.

Ueber die technischen Einzelheiten der Perkelation s. Kommentar von Hagen-Fischen-HARTWICH. IL Anil. Bd. 1. S. 642.

Acetracta, Acetextrakte. Diese von Prof. Rummoron in Philadelphia angegebenen Arzneiformen werden bereitet, indem man die Drogen anstatt mit Alkohol mit Essigsaure, z. B. mit einer solchen von 60 Proc., extrahirt. Diese Arzneiformen haben in Deutschland bisher Eingang nicht gefunden, auch sind sie wohl noch nicht genügend durchgearbeitet.

Valoïds. Unter diesem Namen versteht man in Amerika und in England diejenigen Fluidextrakte, bei welchen 1 g = 1 g der Droge ist (nicht 1 cem = 1 g Droge).

Mit Kochsalzlösung bereitete Extrakte. Nach D. R.-P. 80267 werden die frischen Vegetabilien zerkleinert, mit ungeführ 10 Proc. Kochsalz gemischt, einige Zeit mit diesem stehen gelassen und abgepresst. Die so erhaltene Soole wird im Vakuum zur Sirupkonsistenz eingediekt und mittels der Osmose vom grössten Theile des Kochsalzes befreit. Die so erhaltene Extraktlösung dampft man sehliesslich zur Extraktdicke ein. Diese Praparate haben sich bisher nicht eingeführt.

Koncentrationen, amerikanische, auch Resinoide, sind Verreibungen indifferenter Pulver wie Milchzucker, Lycopodium u. a. mit den aus den betreffenden Pflanzenstoffen dargestellten wirksamen Bestandtheilen. Die Darstellung ist verschieden. In der Regel wird ein koncentrirter alkoholischer Auszug durch Wasser oder mit Sauren angesäuertes Wasser oder Salziösungen gefällt und der erhaltene Niederschlag mit den oben sauertes Wasser oder Satziosungen gefahlt und der erhaltene Niederschlag int der oben angegebenen Verdünnungsmitteln verrieben, und zwar so, dass das Gewicht des fertigen Präparates zum Gewicht der angewendeten Rohdroge in einer bestimmten Relation steht. Diese Arzueiformen haben in Deutschland Eingang nicht gefunden. Sie sind besonders deswegen zu erwähnen, weil sie mit Namen belegt werden (Atropin, Baptisin, Corydalin, Hydrastin u. s. w.), welche mit den deutschen Bezeichnungen zahlreicher starkwirkender Alkaloide und Glukoside identisch sind. Evonymin z. B. ist der deutsche Name des Glukosids Evonymin, aber zugleich die Bezeichnung für die amerikanische Koncentration (das Resinord) aus der alkoholischen Tinktur der Wurzelrinde bez. der jungen Zweigrinde von Evonymus atropurpureus.

#### Fabiana.

Gattung der Solanaceae - Cestreae - Nicotianinae.

Fabiana imbricata R. et P. Pichl. Heimisch in Chile. Verwendung finden die beblätterten und oft mit Blüthen verschenen Zweige der Pflanze.

Beschreibung. Der Habitus der Pflanze ist ein in Rücksicht auf die Familie sehr auffallender, er erinnert an Erica und Tamarix, auch wohl an manche Cupressineen. Die kleinen Blüttehen sind dicht dachziegelig gestellt. Das einzelne Blatt ist lanzettlich-zugespitzt, mit konvexer, gekielter Aussen- und konkaver Innenseite, mit breiter Basis sitzend. Die Blüthen sind violett oder weisslich, röhrig, über dem Kelch eingeschnürt, nach oben etwas aufgeblasen, mit 5 Zipfeln. Aeltere Aeste zeigen Borkebildung. Die Borke ist schwärzlich-grau, etwas längsrissig. Die Gefässbündel sind bikollateral, im Mark der Stengel Steinzellen, obenso in der Rinde. Die Epidermis mit Drüsenhaaren. Das Blatt führt im Schwammparenchym Drusen von Oxalat. Die sehr harzreiche Droge ist von schwach balsamischem Geruch und aromatisch-bitterem Geschmack.

Bestandtheile. Die Droge enthält nach Kusz-Khause ein Weichharz, welches als die Muttersubstanz einiger anderer Bestandtheile aufzufassen ist, nämlich: 1) Fabianol C<sub>51</sub>H<sub>90</sub>O<sub>4</sub>, ein ätherisches Oel von augenehmem Kampher- und Krauseminzgeruch, und dessen Oxydationsprodukt 2) Fabianresen C<sub>54</sub>H<sub>90</sub>O<sub>6</sub>, in weissen Krystallen vom Schmelzpunkt 280°C. erhalten. 3) Fabianaglykotannoid, ein hellgelbes, äusserst hygroskopisches Pulver von schwach saurer Reaktion, vielleicht Glykosyl-Dioxyzimmtsäure, und dessen Zersetzungsprodukte: 4) Chrysatropasäure (β-Methyl-Aesculetin) und 5) einen nicht krystallisirenden und nicht drehenden, aber reducirenden Zucker. Ferner enthält die Droge Cholin und reichliche Mengen von Magnesiumphosphat. Infolge des Gehaltes an Chrysatropasäure nimmt die Abkochung der Droge leicht eine violette Farbe an.

Wirkung und Anwendung. Man verwendet die zuerst 1885 in Europa bekannt gewordene Droge in Abkochung, als dickes Extrakt oder als Fluidextrakt gegen Erkrankungen der Blase (Blasenstein), Entzündungen der Harnwege, sowie bei Leberleiden. In Südamerika ist die Droge auch ein beliebtes Mittel gegen den Leberegel (Distoma hepaticum) der Schafe und Ziegen.

Dosis des Fluidextraktes 0,6-2,6 ccm, des dicken Extrakts 0,13-0,65 g.

## Fagus.

Gattung der Fagaceae.

Fagus silvatica L. Buche. Rothbuche. — Hêtre. — Beech. Heimisch im grössten Theile Europas und im westlichen Asien. Man verwendet:

1) Die Früchte, dreikantige Schliessfrüchte, zu zweien von der Capula ganz umschlossen, die bei der Reife aufreisst, um die Früchte zu entlassen. Die Frucht ist bis 18 mm lang, bis 10 mm breit, aussen glänzend braun. In der Fruchtschale unter der Epidermis mehrere Lagen stark verdickter Steinzellen, im darauf folgenden Parenchym reichlich Oxalatdrusen. Der Samenschale fehlen charakteristische Elemente, sie umschliesst innerhalb eines dünnen Endosperms den Embryo mit breiten, mehrfach gefalteten Kotyledonen. Der letztere enthält Oel, Oxalat in Drusen, Aleuron und kleinkörnige Stärke (die Körnchen bis 5  $\mu$ ). 100 Th. der Früchte enthalten 67 Proc. Kerne und 33 Proc. Schalen.

Bestundtheile der ungeschälten Früchte nach Konno: Wasser 4,74 Proc., stickstoffhaltige Substanz 14,34 Proc., Robfett 23,08 Proc., stickstofffreie Ex-

traktstoffe \$2,27 Proc., Rohfaser 21,99 Proc., Asche 3,58 Proc. In der Trockensubstanz: stickstoffhaltige Substanz 15,06 Proc., Rohfett 24,23 Proc.

Durch Pressen gewinst man aus den Samen 12-17 Proc. Oel: Oleum Fagi silva-

tleae. - Bucheckernöl. - Huile des fruits du hêtre. - Beech oil.

Es ist hellgelb, ohne Geruch, von fadem Geschmack, dient als Speise- und Brennöl. Konstanten: Spec. Gew. 0,920 — 0,9225. Erstarrungspunkt — 17,5°C. Schmelzpunkt der Fettsäuren: 24°C. Erstarrungspunkt 17°C. Heunen'sche Zahl 95,16. Verseifungszahl 196,25. Jodzahl 104,4. Das Och besteht vorwiegend aus Olein.

Die Rückstände von der Oelgewinnung, die Büchelkuchen, Büchelsamenkuchen, finden Verwendung als Viehfutter, doch sollen sie auf Pferde giftig wirken können. Die Rückstände mit Schale enthalten: Wasser 16,10 Proc., Stickstoffsubstanz 18,15 Proc., Fett 8,84 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 28,30 Proc., Holzfaser 23,89 Proc., Ascho 5,13 Proc. Ausserdem sollen die Samen einen giftigen Stoff Fagin, der Trimethylamin sein soll, enthalten.

 Aus dem Holz gewinnt man durch trockne Destillation den Buchenholztheer (vergl. Pix) und aus diesem Kreeset (vergl. den betr. Artikel).

#### Faham.

Faham Thee. Fahum-Thee. Bourbon-Thee. — Fenlile de Faham (Gall.). — Orchidaceae — Tea sind die Blätter von Angrecum fragrans Lindl., Familie der Orchidaceae — Monandrae — Acrotonae — Sarcanthinae — Aërideae, heimisch auf Mauritius und Rénnion.

Beschreibung. Die Blätter sind lederig, lineal, bis 10 cm lang, bis 12-mm breit, an der Spitze ausgerandet, parallelnervig. Unter den Epidermen, von denen nur die untere Spaltöffnungen hat, beiderseits ein sklerotisches Hypoderm. Im Mesophyll vereinzelte Steinzellen und Oxalatraphiden. Auf beiden Epidermen Drüsenhaare. Die Blätter riechen angenehm nach Cumarin, welches auscheineud in krystallinischem Zustande in den Epidermiszellen der Unterseite vorkommt. Geschmack augenehm, etwas bitterlich.

Bestandtheile. 8,68 Proc. Wasser, 5,21 Proc. Eiweissetoffe, 6,35 Proc. Asche, ferner Cumarin, o-Oxyzimmtsäure, o-Cumarinsäure, Phenolpropenylsäure.

Anwendung. Empfohlen als Heilmittel gegen Schwindsucht, als Ersatz des chinesischen Thees. Man soll auch Cigarren mit einem Deckblatt aus Tabak daraus machen.

#### Farfara.

Tussilago Farfara L. Familie der Compositae — Tubuliflorae — Senecioneae — Senecioniae. Heimisch in Europa, Nordafrika und dem gemässigten Asien, im östlichen Nordamerika eingebürgert. Kraut mit tief in die Erde gehendem, mehrköpfigen, Ausläufer treibenden Rhizom. Im ersten Frühjahr erscheinen die nur mit Schappenblättern besetzten Blüthentriebe, nach der Blüthezeit die Laubblätter. Verwendung finden:

 Die Blüthenköpfehen: Flores Tussilaginis. Flores Farfarae. — Huffattigblüthen. — Capitule de tussilage on de pas d'ane (Gall.).

Beschreibung. Die Köpfehen sind etwa 1<sup>3</sup>/<sub>4</sub> cm lang, 2 cm breit, die Blüthen von goldgelber Farbe, der Hüllkelch grünlich, weisslich spinnewebig behaart, cylindrisch, aus zwei Reihen augedrückter Blättehen bestehend. Blüthenboden ohne Spreublätter.

1078 Farfara.

Weibliche Randblüthen in mehreren Reihen, schmal zungenförmig, die zwittrigen Scheibenblüthen röhrig, fünfzühnig. Griffeläste halb-walzenförmig, stumpf. (Fig. 241.)

2) Die Blätter: Folia Farfarne (Germ.). Folia seu Herba Tussilaginis. -Huflattigblätter. Huflattig. Brandlattig. Brastlattig. Lehmblätter. Sandkraut. Quirinskraut. - Feullies de tussilage ou de pas d'âne. - Coltsfoot leaves.

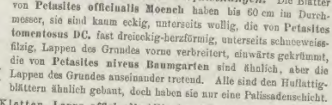
Beschreibung. Die bis handgrossen Blätter sind langgestielt, herzförmig-rundlich, winkelig-gezähnt, die Zähne rothbraun, knorpelig. Das Blatt ist von einem Mittelnerven durchzogen, die ersten Sekundärnerven gehen am Grunde des Blattes ab, so dass die Nervatur handförmig erscheint. Die Sekundärnerven endigen in den Hauptzähnen des Blattrandes, ihre Zweige in den kleineren Zahnen. Oberseits sind die Blätter kahl, unterseits sind sie, wenigstens in der Jugend, von langen Haaren filzig. Die Haare bestehen ans einer Anzahl kürzerer, etwas angeschwollener Zellen, an die sich eine dünnere, am Grunde ebenfalls angeschwollene, ausserordentlich lange Endzelle anschliesst.

Epidermiszellen der Oberseite wenig buchtig, mit Stomatien, die der Unterseite stark buchtig, ebenfalls mit Stomatien. Unter der Oberseite drei Reihen kurzer Palissaden, das Schwammparenchym ausserordentlich locker, so dass weite Maschen entstehen, die von schmalen Parenchymstreifen gebildet werden. Diese Maschen treten auf mit Chloralhydrat durchsichtig gemachten Stückehen des Blattes von der Unterseite sehr deutlich herver.

Der Blattstiel ist im Querschnitt langgezogen herzförmig, mit meist 13 Gefässbündeln, unter der Epidermis mit sehr stark ausgeprägtem Collenchym, bei dem besonders die Tangentialwände erheblich verdickt sind. Geruchlos, Geschmack fade schleimig.

Bestandtheile. Spuren atherischen Ooles, 2,63 Proc. eines glukosidischen Bitterstoffes, kautschukartige Substanz, Schleim, Gallussaure und 17,10 Proc. Asche, die Chloride, Karbonate, Phosphate und Silicate von Kalium, Calcium, Magnesium, Eisen und Aluminium onthält.

Verwechslungen und Verfälschungen. Die Blätter von Petasites officinalis Moench haben bis 60 cm im Durchmesser, sie sind kaum eckig, unterseits wollig, die von Petasites tomentosus DC. fast dreieckig-herzfürmig, unterseits schneeweissfilzig, Lappen des Grundes vorne verbreitert, einwärts gekrimmt,



Die Blätter der Kletten, Lappa officinalis Allioni und Lappa tomentosa Link, sind oval herzförmig, zugespitzt, klein gezähnt, mit stark auf der Unterseite hervor-

Einsammlung und Anwendung. Die Blätter werden im Mai und Juni gesammelt, geschnitten, von erdigen und filzigen Theilen durch Absieben gereinigt und an einem trocknon Orte aufbewahrt. 5 Th. frische gebeu 1 Th. trockne. Man bedient sich ihrer bei katarrhalischen Leiden der Respirationsorgane. Die Wirksamkeit bei Skrophulose bedarf der Bestiltigung.

Pilsana de floribus Tussilaginis. Tisane de tussilage (Gall.). 5 g Huflattigblüthen, 1000 g siedendes Wasser. Nach 1/2 Stunde abseihen und durch Papier fil-

Sirupus de Tussilagine. Sirop de tussilage (Gall.). Wie Sirup. Chamomillae (S. 716) zu bereiten.

Sirupus pectoralis. Sirop d'espèces pectorales (Gall.). 100 g Brustihee (Espèces pectorales avec les fleurs, Gall. S. 233) übergiesst man mit 1200 g siedendem Wasser, presst nach 6 Stunden, bringt auf 1000 g, filtriri, fügt 50 g Orangenblüthenwasser, worin 0,3 g Opiumextrakt gelöst sind, hinzu und macht mit 2000 g Zueker zum Sirup.



Fig. 24L. s. Schelbenhifthe. b. Handbluthe von Tussilago Farfara.

	Schuttis trishmutes	
Th	ea Hispanica. Spani	acher Thee
	Fiorum Tiliae Folforum Farfarae Folforum Millefulli Folforum Menth, pip. Herbae Veronicus Edizonat, Graminis Fructus Ceratoniae Horsiei perlati Herbae Violae tricolor, Flarum Rhuendon Rhizom, Polynodii Rhizom Calami Ligni Sassaftus Fructuum Foenlouli Pructuum Foenlouli Pructuum Aniai	88 85,0 88 80,0 88 50,0
	Paisular, major. Votior Rossparini	an onto

Foliar Lauri

Florum Cyani

Florum Primulae

Rhizomat Iridia

seles Illensalese

#### Species majales: Malkurthee.

83, 10,0,

0.000 Rp. Specier, Hispanic, Natril sulfurle, in crist, parv. 50,0 Florum Verbasci AS 25,0. Florum Rhousdos

Species pecterales Kenire. Kampp's Hustenthee. Sp. Foliorum Farfaras 20,0 Follorum Uritens Herbne Equiseti 53 10,0 Fruct. Fornicall Fruet Juniperi Foliar, Plantaginia Flor. Malvas arbor, Flor. Tillas aa 5,0 Semin. Fornigmed Flor. Verbased his 3,5.

Thea Belvetica. Species vulnerariae. Expless vulnéraires (Gall.). Thé suisse. Rp. Florum Ainlean Florum Antennar, dioleun Florum Tossilaginia Berbes Abstatbil

Betanlese Ajugno reptantis Caleminth, offic. Channedryos Hysnopi Heder, terrestr. Millefolil Orleani Vincas pervice. Rosmarial Saniculan Salvina Scolopendril Beordii

Thymi

Veronicae 55. Bock's Pectoral, Hustenpastillen, enthalten nach Angabe des Fabrikanten: Huffattig, Sūsaholz, Island. Moos, Rom. Kamīlien, Sternanis, Veilehenwurzel, Elbisch, Schafgarbe, Klatschrose als Auszug, mit Malzextrakt, Salmiak, Traganth, Zucker, Vanille und Rosenal zu Pastillen geformt.

HABERLAND'S Alpenkräuterthee, ein Blutreinigungsmittel, besteht aus Eibischwurzel, Süsshelz, Senna, Guajakholz, Sassafras, Ringelblumen, Klatschrosen, Schlehen- und Schafgarbenblüthen, Waldmeister und Huflattig.

Harzer Gebirgsthee, von Paul Heiden. Eine Mischung von Schafgarbe, Lavendel, Schlehdornblüthen, Sassafrus, Senna, Pfefferminze, Huflattig, Süssholz.

Herba Salona ist ein Gemisch aus Heffattig und zerriebenem Weizenschrot.
Kräuterthee (Wiener Vorschrift). Eibisch-, Huflattig-, Scabiosenblätter, Lungenkraut ää 4,0, Leberkraut, Sassafras-, Guajak-, Rothes Sandelholz, Queckenwurzel, Süssholz, Sennesblätter ää 2,0, Fenchel 1,0, Klatschrosen, Kornblumen, Wollblumen ää 0,5.
Lippspringer Thee. Huflattig, Isländ. Moos, Eibisch-, Alant-, Süssholzwurzel, Wasserfenchel, Schafgarbe ää 20,0, Klatschrosen, Malvenblumen, Wollblumen ää 10,0.

#### Fel.

Die Galle ist ein Gemenge von dem Sekrete der Leberzellen und dem sog. Schleim, welcher von den Drüsen der Gallengunge und von der Schleimhaut der Gallenblase abgesondert wird. Das Sekret der Leber, die Lebergalle, ist dünnflüssig und klar, die in der Gallenblase angesammelte Galle ist mehr zähe und dickflüssig und infolge Beimengung von Zellen, Pigmentkalk und dergi, trübe. Therapeutische Verwendung findet nur die Rindergalle, welche den frisch geschlachteten Rindern (Bos taurus L.) bez. deren Gallenblasen im möglichst frischen Zustande entnommen wird.

l. Fel Tauri (Erganzb.). Fel Boris (U-St.). Biel de boeuf (Gall.). Fel Tauri recens. Ochsengalle. Fiel de boeuf. Oxgall.

Die frisch der Gallenblase des Rindes entnommene Flüssigkeit werde vor dem Gebrauche durchgeseiht. - Bräunlichgrüne oder dunkelgrüne, schleimig-dickliche, eigen1080 Fel.

thumlich, aber nicht widerlich oder faulig riechende Flüssigkeit von sehr bitterem, unangenehmem Geschmacke, von neutraler oder schwach alkalischer Reaktion. Mit Wasser geschüttelt, schäumt sie seifenartig. Das spec. Gowicht ist bei 150 C. = 1,018-1,028. Löst man eine ganz kleine Menge Galle in einem Porcellanschälchen direkt in wenig konc. Schwefelsäure und erwärmt, oder mischt man ein wenig gallensäurehaltige Flüssigkeit mit konc. Schwefelsäure mit der Vorsicht, dass in beiden Fällen die Temperatur nicht über 70° C. steigt, und fügt dann unter Umrühren mit einem Glasstabe tropfenweise Rohrzuckerlösung von 10 Proc. hiazu, so erhält man eine prachtvoll rothe Flüssigkeit, deren Farbe bei Zimmertemperatur nicht verschwindet, aber im Verlaufe eines Tages mehr blauviolett wird. Die rothe Flüssigkeit zeigt vor dem Spektroskop zwei Absorptionsstreifen, den einen bei F und den anderen zwischen D und E, neben E (Pettenkopen's Gallensäure-Reaktion). Da diese Reaktion auf die Bildung von Furfurel durch Einwirkung der Schwefelsaure auf Zucker berüht, so kann man sie uach Mylius und Udbasszer auch mit 10/00 Furfurollösung ausführen. Zu jo 1 cem der alkoholischen Gallenlösung setzt man 1 Tropfen 1% Furfurollösung und 1 eem konc. Schwefelsaure und kühlt, wenn nöthig, etwas ab. Es eutsteht alsdann gleichfalls die oben beschriebene Färbung. In dieser Weise soll sich noch 1/20-1/20 mg Cholalshure nachweisen lassen.

Die Galle enthält 8—10 Proc. Trockensubstanz, in dieser als specifische Bestandtaeile: Gallensäuren (Glykocholsäure C<sub>28</sub>H<sub>45</sub>NO<sub>6</sub> und Taurocholsäure C<sub>28</sub>H<sub>45</sub>NSO<sub>7</sub>) an Kali und Natron gebunden, Gallenfarbstoffe (Bilirabin, Biliverdin), im übrigen kleine Mengen Lecithin, Cholesterin, Seifen, Neutralfette, Harnstoff und Mineralstoffe (NaCl, Ca<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>4</sub>, Mg<sub>4</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>1</sub>, und FePO<sub>4</sub>). Sämmtliche gallensauren Alkalisalze sind löslich in Wasser und Alkohol, unlöslich in Aether. Die alkoholische Lösung der Salze wird daher durch Aether gefällt, und diese Fällungen können im krystallisirten Zustande erhalten werden (Plattenen's krystallisirte Galle) durch Fällung mit Alkohol kann man die Schleimstoffe, durch Extraktion mit Aether das Fett, Cholesterin und verwandte Stoffe, durch Digestion mit Thierkohle die Farbstoffe entfernen. Die genuine Galle ist nur eine beschränkte Zeit haltbar und geht bald in Fäulniss über. Für therapeutische Zwecke wird sie daher in eine haltbare Form gebracht.

Die physiologische Rolle der Galle besteht darin, dass sie die Aufgabe hat, die Resorption der Fette zu befördern, dadurch, dass sie dieselben verseift und emulgirt. Ausserdem nimmt man an, dass die Galle die pankrentische Verdauung des Eiweisses unterstützt und eine gewisse Desinfektion des Darmes besorgt.

Anwendung. Die frische Ochsengalle wird lösselweise hypochondrischen Hämorrhoidariern gegeben. Sie wird beim Fleischer bestellt und noch frisch aus dem geschlachteten Thiere genommen, kolirt und dispensirt. Ucher zwei Tage hält sie sich, auch wenn sie im Eisschrank ausbewahrt wird, nicht. Damit sie sich einige Tage länger konservirt, ist ein Zusatz von eires 3 Proc. Spiritus aetherens zu empschlen. Die Anwendung der Ochsengalle im Hanshalt und in den Gewerben zur Reinigung gefärbter wollener Zeuge ist bekannt. Um Ochsengalle für einen weisen Transport oder auf mehrere Tage zu konserviren, versetzt man sie mit 0,5—1,0 Proc. Aether.

II. Fel Tauri inspissatum (Erganzb.). Extractum animale amarum. Elngedickte Ochsengalle. Erwärmte und durch Leinwand geseihte, frische Ochsengalle dampft man sofort im Dampfbade in einem Porcellangesisse ohne umzurühren zur Konsistenz eines dieken Extraktes ein. Das "ohne umzurühren" ist so zu verstehen, dass die einzudampfende Galle nicht umnöthig viel gerührt werden soll. Ausbeute 11—13 Proc.

Eigenschaften. Die eingedickte Ochsengalle bildet eine grünlich-braune Masse von dicker Extraktkonsistenz, von anfangs süsslichem, dann stark bitterem Geschmack und dem eigenthümlichen Gallengerache. Frisch bereitet, giebt sie mit Wasser eine grünlichbraune, klare, nach längerer Aufbewahrung etwas trübe Lösung. Sie enthält die Bestandtheile der Ochsengalie, jedoch zum Theil im veränderten Zustande.

Anwendung. Man wendete dies Präparat früher in denselben Fällen wie die trockene gereinigte Ochengalle an. Das Volk streicht es auf Blase wie ein Pflaster auf Fel. 1081

und legt as den kleinen Kindern auf den Nabel oder Unterleib zur Vertreibung der Spulwürmer.

III. Fel Tauri depuratum inspissatum. Fel bovinum purificatum (Brit.).
Fel Bovis purificatum (U-St.). Gereinigte eingedickte Ochsengalle. Purified Ox Bile (oder Ox Gall).

Man dampft 300 g frische Ochsengalle auf etwa 120 g ein, vermischt den Rückstand mit 100 g Alkohol (95 proc.), filtrirt nach dem Absetzen und wäscht den Filterrückstand mit etwas Alkohol nach, destillirt von den vereinigten Filtraten die Hauptmenge des Alkohols ab und dampft den Rückstand zu einem dicken Extrakt ein.

Eigenschaften und Anwendung wie das vorige. Durch die Reinigung mit Alkohol werden namentlich die Eiweissstoffe beseitigt. Ausbeute 8-10 Proc. Das Präparat besteht vorwiegend aus glykocholsaurem und taurocholsaurem Kali und Natron und Gallenfarbstoffen.

IV. Fel Tauri depuratum siccum (Ergünzb.). Fel Tauri depuratum. Natrum choleinicum. Extractum Fellis taurini. Gereinigie trockne Ochsengalie. Gleiche Volume frischer Ochsengalie und Weingeist werden unter Schütteln durcheinander gemischt und zwei Tage bei Seite gestellt, filtrirt, hierauf von dem Filtrat der Weingeist durch Destillation im Wasserbade abgezogen und der Rückstand unter häufigem Umschütteln mit so viel feuchter thierischer Kohle, welche vorher durch Salzsäure gereinigt worden ist, nach und nach versetzt, bis eine der Flüssigkeit entnommene und filtrirte geringe Menge sich nur von schwach gelber Farbe erweist. Alsdann filtrirt man und macht die Flüssigkeit zu einem trocknen Extrakt. Ausbeute einen 6,5 Proc.

Eigenschaften. Die trockne gereinigte Galle bildet ein hygroskopisch gelblichweisses Pulver von anfangs süsslichem, dann anhaltend bitterem Gesehmack und schwachem Gallengeruch. Mit Wasser und verdünntem Weingeist gieht sie klare, schwach gelbliche Lösungen. Die wässrige Lösung, die beim Schütteln stark schäumt, mit etwas Zucker versetzt, wird auf allmählichen vorsichtigen Zusarz von koncentrirter Schwefelsäure dunkelpurpurroth gefärbt (Pettenkoven'sche Gallenprobe) und giebt dann mit vielem Wasser verdünnt eine völlig trübe zimmtfarbene Flüssigkeit. Beim Glühen hinterlässt die Galle einen weissen alkalischen Rückstand.

Die Bestandtheile der trockenen reinen Galle sind vorwiegend Taurocholsäure, Glykocholsäure, hauptsächlich an Natron, theils auch an Kali gebunden, dann Cholin, Glycerinphosphorsäure (Lecithin), etwas fleischmilchsaure Salze. Die gereinigte trockne Galle ersetzt das sogenannte (unreine) choleïnsaure Natron, Natrum choleinioum.

Prafung. Die Reinheit des Präparats ergiebt sich theils aus den vorstehend augegebenen Eigenschaften. Verfälschungen mit Arabischem Gummi, Dextrin und Milchzucker und die Verunreinigung mit Gallenschleim werden beim Auflösen in kaltem Weingeist erkannt, welche Stoffe darin ungelöst bleiben. Die weingeistige Lösung des reinen Präparats ist fast klar, Mit Chloroform geschüttelt, setzt sich die reine Ochsengalle in der Rube an der Oberfäche ab, während etwaige beigemischte Salze, Zucker etc. einen Bodensatz bilden. Beim Erhitzen schmilzt das Pulver, bläht sich dann unter Ausstossung widerlich riechender, leicht entzündlicher Dämpfe auf. Die zurückbleibende kohlige Masse hinterlässt endlich nach starkem Gühen von dem Gewicht der trocknen gereinigten Galle ungefähr ½ weisser Asche von alkalischer Reaktion.

Anwendung. Man giebt die trockene gereinigte Ochsengalle zu 0,3-0,5-1,0 mehrmals täglich in Pillen bei Verdanungsschwäche, chronischen Magenkatarrhen, zur Bethätigung der Gallensekration, bei Störungen der Leberfunktionen, chronischen Leberund Milzanschwellungen, Diabetes mellitus etc. Acusserlich hat man sie als Streupulver in Wunden gebraucht.

V. Extrait de fiel de boeuf (Gall.). Frische Ochsengalle wird durch ein Wollruch kelirt und die kelirte Flüssigkeit im Wasserbade zum trocknen Extrakte eingedampft.

F <sub>1</sub>	Brrum.
Balsamum oticum.  Ohrenbalsam. Gehörbalsam.  Rp. Follis turrini inspisasti 5,0 Addi salicylici 1,0 Glycerini 15,0 Adume Cunamomi vinorae 10,0 Olei Thymi git XV.  Einige Tropico aid Isaumwolle figlich in den Gehörgang einauführen (bei Ausfinss aus den Ohren).	Pliniae aparientes Huzeland.  Bp. Fellis Tauri inspissati Extracti Taraxaci Saponis medicati Rhizomatia Rhel an 5,0.  Fint pilulae 150.  Cortice Cinnamoni Cassiao pulverata conspergantur. Täglich dreimal 5—10 Pillen (bai Laibeaveratopinng).
Glycerinum fellis bovis. (New-Yorker Vorschr.)  Rp. Fellis tauri inspiss. 100.0 g Glycerini 70.0 . Acidi salleylici 1.0 . Aquar destill. q. a. ad 200 ccm. D S. 30—40 ccm mit Seifenwasser zum Klystier.	Piluine Natrii cholofiaici.  Rp. Friliz Tauri depurati sicci 10,0 Gununi Arabici 1,0 Radicia Althocae 0,5 Aquae destiliotae q. s. Fiant pilulae 100. Ingites sweimal, spliter dreimal je fital Pilien (bef
Linimentum Sanriae Mariae.  St Marienbalbam. Unguentum Honcati.  Rp. Fellis Tand recentls 100,0 Salis culturis 30,0 Oler Papaveris 10,0. Zum Einreiben (bei Verhärtungen und Anschwellungen, besonders der Brüste).  Oleum oticum Sauetmans.  Spielmann'sches Gehöröl.	PHulse resolventes WEICKARD.  Ep. Fellis taurini depurati sicci 10,0 Extracti Gentianne Extracti Centianni minoris Rhizomatis Rhiel all 5,0 Radicis Gentianas q. z.  Frant plluine 150, Tagtich dreimal 4—8 Fillen (bei Hypochondrie).  Sapo fellites. Gallenseifen kugeln.
Bp 1, Bulbi Allii Cepae concisi 50,0 2, Fellis Tauri recentis 20,0 3, Chei Anygehakram 50,0 4, Chei Majoranna 5, Chei Rosmarini 6, Chei Rosmarini 6, Chei Rusae \$4 gtt, VI Man digeriri I mit 2 and 3 wibrend 2 Tagen, presst ab and figt se dem filtriten Cele 4—6 zu.	Rp. 1. Fellia marini recentia 100,0 2. Borners pulverati 5.0 5. Sacchari albi pulverati 20,0 4. Saponia Hispanici pulverati 40,0 5. Terebinthinas laricinas 4,0 Man dampit 1 auf 20,0 sin, mischt 2-5 darunter und formt Kugeln von 30,0 s Schwers. Zum Reinigen gefärbter Stoffe aus Wolfe eder Seide.  Sapo fellitus Hauldus.
Rp. Felia murini inspisanti 10,0	Fibnaige Gattenaeifa.

Ofel Carvi git. XII Magneall carbonici q. B. Fiant pliulae 50,0.

Tiglich dreimal drei Pillen (bei Verstoplung aus mangeluder Gallensbsonderung).

Rp. Massae Saponis felligi 50,0 Fellia taurini recentis 200,0 Glycerini 100,0 Liquoria Ammonti caustici 5.0 Olel Terebinabinae Anwendung wie Sapo fellitus.

L'aguentum rermlfagum. Alolle pulveratae Pollia Tauri inspissati 7,5 Givernial Spiritus Vini aa gu, XV Unquenti Rosmarini compositi 25,0. Täglich dreimal die Nabelgegend einzurelben.

Dr. Meyen's Unterleibspillen, von einer Berliner Apotheke in den Handel gebracht, erwiesen sich zusammengesetzt aus Fellis taurini depurati sieci 7,0, Saponis medicati 5,0, Extracti Liquiritiae 2,0, Tuberum Jalapae et Radicis Althaese ana q. s. zu 120 Pillen gemacht. (Hager, Analyt.)
Liqueur-Bernhard, ein Fleckwasser, bestehend aus circa 10 Th. Galle, 5 Th. Pott-

#### Ferrum.

Ferrum. Mars. Elsen. Per (franz.). Iron (engl.) Fe. Atomgew. - 56. Das metallische Eisen findet in der Pharmacie in mehrfachen Formen Verwendung.

l. Ferrum in filis, Elsendraht. Clavi ferrei, elserne Nägel. Ferri, Ramentum Ferri, Ferrum in ramentis, Scobis ferrea, Eisenfelle, Eisenfeilspähne. Tornatura Ferri, Eisendrehspähne.

Unter den vorstehenden Namen verstand man früher diejenigen Formen des Eisens, in denen dasselbe damais, als die reineren Eisensorten noch einen verhältnissmässig hoben Preis hatten, zur Darstellung von Eisenpräparaten verwendet wurde. Die Verhältnisse sind heute infolge des wohlfeilen Preises der reineren Eisensorten sehr viel einfachere geworden. - Als leitende Gesichtspunkte für die Auswahl des zu Eisenpräparaten bestimmten Eisens kann man folgende nehmen:

Gusseisen, welches neben Kohlenstoff, Silicium, Phosphor auch noch Schwefel, Arsen, Kupfer, Blei und je nach der Beschaffenheit der Erze, aus denen es ausgebracht wurde, auch noch andere Metalle als Verunreinigungen enthält, sollte niemals zur Darstellung pharmacentischer Praparate benutzt werden. Das Gleiche gilt hier für den Hammerschlag, den Drahtabfall und die Eisenfeilspähne der Metallarbeiter. Diese

enthalten in der Regel Kupferfeilspähne und Messingstaub.

Das beste Material zur Darstellung von Eisenpräparaten ist der Eisendraht. Man verwendet ihn in Stärken von 1-1,5 mm. Da er oberflächlich stets etwas fettig ist, so wird er von dieser Fetischicht entweder durch Abreiben mit Kork, oder durch schwaches Ausglüben gereinigt. Um ihn bequemer handhaben zu können, biegt man ihn in kleine Weifen oder dreht ihn in kleine Zöpfe. Fast ebenso rein sind die eisernen Nägel, und zwar sowohl die jetzt nur noch ausnahmsweise gebrauchten Schmiedenägel (Haken) als auch die sog. Drahtstifte. - Sehr rein sind ferner die in den Maschinenfabriken abfallenden Eisen-

drehspähne.

Prüfung. Man übergiesst 1,0 Eisenfeile mit 9,0 verdünnter (12,5 procentiger) Salzsäure, bewirkt die Lösung zuletzt unter Anwendung von Würme und verdünnt mit einem doppeiten Volum Wasser. Ein Theil dieser Lösung mit Schwefelwasserstoffwasser versetzt, darf sich höchstens etwas dunkler färben oder bräunen, aber keinen dunklen Niederschiag ergeben (Kupfer, Blei). Erfolgte hier keine Fällung, so versetzt man einen anderen Theil der Lösung jenes Rückstandes mit einer reichlichen Menge Natrinmacetatlösung oder Ammoniumacetatlösung und dann mit Schwefelwasserstoff. Eine weisse Fällung zeigt Zink an. Eine schwache Trübung ist gegenstandslos.

Die Eisenfeile, welche zur Darstellung des Tartarus martiatus Verwendung findet, wird in gleicher Weise geprüft, jedoch ist 1,0 der Eisenfeile in der genligenden Menge

Bromsalzeäure (s. S. 507) zn lösen.

Aufbewahrung. In gut und dicht geschlossenen Glasgefässen, um das Rosten

zu verhindern.

Ferrum in filis pro analysi. Eisendraht zur chemischen Analyse. Zur Titerstellung von Kaliumpermanganatlösungen benutzt man Blumendraht oder dunne Kla-viersaiten, welche durch Abreiben mit Bimsteinpulver und darauffolgend mit Filtrippapier von Unreinigkeiten und Oxyd befreit sind. Man kann, ohne einen besonderen Fehler zu begehen, annehmen, dass dieser Draht 99,6 Proc. Eisen enthält. Für ganz genaue Bestimmungen muss der Eisengehalt des Drahtes ein für allemal festgestellt worden.

Il. Ferrum pulveratum (Austr. Germ. Helv.). Limaille de fer porphyrisée (Gall.). Gepulvertes Eisen. Eisenpulver. Limatura Martis praeparata. Pulvis

Ferri alkoholisaius.

Es wird in Tyrol fabrikmässig dargestellt. Möglichst reines Eisen wird zunächst mit grossen Feilen, welche durch Wasserkraft bewegt werden, bearbeitet, und die erhaltene "Eisenfeile" durch Stossen in Stahlmörsern noch weiter zerkleinert. Das so erzielte Eisenpulver wird durch Luftgebläse sortirt, wohei die feinsten Theilehen am weitesten weggetragen werden, während die gröberen Theile näher liegen bleiben. Die letzteren gelangen in den Stahlmörser zurück und werden nach wiederholter Zerkleinerung wiederum durch den Luftstrom sortirt. Zum Pulvera darf nicht Gusseisen, sondern lediglich Schmiedeeisen oder kohlenstoffarmer Stahl (Draht) verwendet werden.

Elgenschaften. Das reine gepulverte Eisen bildet ein geruch- und geschmackloses, schweres, böchst feines, graues oder dunkelgraues Pulver, welches vom Magneten angezogen wird, welches beim Druck mit dem Pistill eine grau metallisch glänzende Fläche bietet, und beim Auflösen in verdünnter Salzsäure unter Entwicklung libelriechenden

Wasserstoffgases bis auf einen unbedeutenden und leichten, kohligen Rückstand löslich ist. Von Wasser wird es wegen anhaftender Luftbläschen nur unvollständig benetzt. Beim Glüben an der Luft verglimmt es zu rothem Eisenoxyd, welchem sich mit Essigsäure fremde Metalle entziehen lassen.

Das Eisenpulver besteht nicht aus chemisch reinem Eisen, es enthält grössere oder kleinere Mongen Kohlenstoff (Graphit), Schwefel, Arsen, Phosphor, Sillciam, Sand, oft auch Mangan, Kupfer, Blei. Verfälschungen sind Graphit, Sand, Hammerschlag.

Das aus rohem Gusseisen hergestellte Eisenpulver hat eine schwarzgraue Farbe und ist mit Kohle, Schwefel, Arsen, Phosphor, Silicium und Mangau reichlich verunreinigt. Die Pharmakopöen fordern ein von Zink, Kupfer und Blei völlig reines Eisenpulver. Schwefel und Arsen dürsen darin nur in sehr geringen Spuren enthalten sein. Demnach darf das aus rohem Gusseisen hergestellte Eisenpulver nicht in den Gebrauch gezogen werden, und ist ein dunkel- oder schwarzgraues Eisenpulver zurflekzuweisen.

Pritfung. Diese richtet sich gegen einen Gehalt von Schwefel, Arsen, sowie fremden Metallen und auf die Bestimmung des Eisengehaltes. 1) Wird I g Eisenpulver mit 20 cem verdünnter Schwefelsäure (Helv.) oder mit einer Mischung aus 15 cem Wasser und 10 ccm Salzsäure von 1,123 sp. G. (Germ.) übergossen, so soll das entweichende Gaseinen mit Bleiacetat getränkten Papierstreisen innerhalb 5 Schunden nicht mehr als braunlich fürben. Da jedes technische Eisen unter diesen Bedingungen Schwefelwasserstoffentwicklung giebt, so wird es sich nur darum handeln, ein nicht zu stark schwefelhaltiges Eisenpulver auszuwählen. Man wird also dem Eisenpulver den Vorzng zu geben haben, welches unter soust gleichen Bedingungen eine nur leichte Bräunung des Bleipapiers verursacht. 2) Wird ein Theil der sub I erhaltenen salzsauren oder schwefelsauren Lösung mit Schwefelwasserstoffwasser überschichtet, so darf sich an der Berührungsstelle eine dunkle Zone (Blei, Kupfer) nicht zeigen. 3) Ein anderer Theil der sub 1 erhaltenen salzsauren oder schwefelsauren Lösung wird mit starker Salpetersaure vollständig oxydirt und diese Lösung in zwei Hälften getheilt. a) Wird die eine Hälfte mit Natronlange übersättigt, so darf das Filtrat durch Schwefelwasserstoffwasser nicht weiss getrübt werden (Zink). b) Wird die andere Hälfte mit Ammoniakfillssigkeit übersättigt, so darf das Filtrat nicht bläulich gefürbt erscheinen (Kupfer). 4) Ein Gemisch aus 0,2 g gepulvertem Eisen und 0,2 g Kaliumehlorat werde in einem geräumigen Probirrohre mit 2 ccm Salzsäure übergossen, und die Mischung, nachdem die Einwirkung beendet ist, bis zur Entfernung des freien Chlors erwärmt. Wird alsdann 1 ccm des Filtrats mit 8 ccm Zinnchlorüridsung versetzt, so darf innerhalb einer Stunde eine branne Färbung nicht eintreten. Diese Prüfung würde durch das Auftreten einer braunen Färbung oder eines braunen Niederschlages die Anwesenheit grüsserer Mengen von Arsen, als zuzulassen sind, anzeigen. Kleine Mengen von Arsen sind nahezu in jedem Eisenpulver enthalten. Ihr Nachweis geschieht am schärfsten durch den Mansn'schen Apparat. 5) Bestimmung des Eisengehaltes. Germ, und Helv. schreiben für das Eisenpulver einen Gehalt von 98 Proc. metallischem Eisen vor.

Germ. lässt die Bestimmung auf jodometrischem Wege ausführen. 1 g gepulvertes Eisen werde in etwa 50 com verdünnter Schwefelsäure gelöst, und diese Lösung auf 100 ccm verdünnten Lösung werden mit Kaliumpermanganat (5 = 1000) bis zur schwachen bleibenden Röthung versetzt; nach eingetretener Entfärbung, Kaliumjodid zugegeben und die Mischung eine Stunde lang bei gewöhnlicher Wärme im geschlossenen Gefüsse stehen gelassen; es müssen alsdann zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 17,5 ccm der Zehntel-Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden. Halv. 0.1 g Eisenpulver, bei Luftabschluss in 15 ccm verdünnter Schwefelsaure

Helv. 0,1 g Eisenpulver, bei Luftabschluss in 15 ocm verdannter Schwefelsaure gelöst, soll so viel Kaliumpermanganatlösung bis zum Eintreten einer rothlichen Farbung erfordern, als zur Oxydation von 1,75 ccm Normal-Oxalsaure erforderlich ist.

Unber die Einzelhaiten beider Bestimmungen s. S. 1088.

III. Ferrum reductum (Austr. Germ. Helv.). Fer réduit par l'hydrogène (Gall.). Ferrum reductum (Brit.). Ferrum reductum (U-St.). Ferrum Hydrogenio reductum. Reducirtes Eisen. Reduced iron. (Fer de Quevenne.)

Darstellung. Diese zerfällt 1) in die Darstellung eines reinen Ferrihydroxydes (aus Ferrichtorid), Trocknen und Pulvern desselben; 2) in das Ueberleiten eines ergichigen und anhaltenden Stromes von reinem Wasserstoffgase über das getrocknete Ferribydroxyd, welches in dünner Schicht ausgebreitet ist und allmühlich auf Rothgluth erhitzt wird. Das Erhitzen ist so lange fortzusetzen, als noch Wasserdampf entweicht. 3) In dem Erkaltenlassen des reduzirten Eisens im Wasserstoffstrome. — Das erforderliche Wasserstoffgas wird aus Zink und verdünnter Schwefelsäure entwickelt und zu seiner Reinigung zunüchst durch Lösungen von Bleiscetat und Cuprisulfat, schliesslich, um es zu trocknen, durch konc. Schwefelsäure geleitet.

Das reducirte Eisen wird von den deutschen chemischen Fabriken in durchaus vor-

schriftsmässiger Beschaffenheit geliefert.

Eigenschaften. Das sog. durch Wasserstoff reducirte Eisen ist nicht reines metallisches Eisen, sondern ein Gemenge von metallischem Eisen und Eisenoxyduloxyd. Es bildet ein geruch- und geschmackloses und je nach dem Gehalte an Eisenoxyduloxyd glanzloses graues oder dunkelgraues, feines Pulver, welches vom Magneten angezogen wird und specifisch etwas leichter als das gepulverte Eisen ist. Ein grauschwarzes oder schwarzes reducirtes Eisen ist verdächtig, denn es enthält entweder nur wenig metallisches Eisen und viel Eisenoxyduloxyd, oder es ist stark kohlenstoffhaltig. An der Luft erhitzt, verglimmt es zu rothem Ferrioxyd. In verdünnter Salzsäure löst es sich unter Entwicklung eines geruchlosen Wasserstoffgases zu einer grünlichen Flüssigkeit.

Prafung. Dieselbe erfolgt im allgemeinen unter den gleichen Gesichtspunkten

wie bei Ferrum pulveratum, nur sind die Auforderungen noch etwas strenger.

1) 1 g reducirtes Eisen muss sich in einer Misebung von 15 cem Wasser und 10 cem Salzsäure (25 Proc.) bis auf höchstens 0,01 g (Kieselsäure) leicht auflösen. — Das dabei entweichende Wasserstoffgas sei fast geruchlos and verändere Bleiacetatpapier innerhalb 5 Sekunden überhaupt nicht (Abwesenheit von Schweselverbindungen).

2) 10 ccm Wasser, mit 2 g reducirtem Eisen geschütteit, dürsen rothes Lackmuspapier nicht blauen; das Filtrat darf beim Verdunsten keinen Rückstand hinterlassen.

(Natriumkarbonat, von der Darstellung herrührend.)

3) Prufung auf Arsen erfolgt genau wie unter Ferrum pulveratum au-

gegeben. 4) Die Bestimmung des Eisengehaltes nimmt bei diesem Prilparate insofern eine Sonderstellung ein, als hier nicht der Gesammtgehalt an Eisen, sondern nur der Gehalt

an metallischem Eisen bestimmt werden soll. Germ.: I g reducirtes Eisen werde mit 50 com Wasser und 5 g gepulvertem Quecksilberchlorid im Wasserbade unter häufigem Umschwenken so lange erwärmt, bis dasselbe gelöst ist, die Flüssigkeit nach dem Erkalten mit Wasser bis zu 100 cem aufgefüllt und filtrirt. 10 ccm des Filtrats werden zunächst mit 10 ccm verdünnter Schwefelsäure, und hierauf mit Kaliumpermanganatlösung (5 = 1000) bis zur bleibenden Röthung versetzt; nach eingetretener Entfärbung, welche nöthigenfalls durch Zusatz von einigen Tropfen Weingelst veranlasst werden kann, werde 1 g Kaliumjodid zugegeben, und die Mischung bei gewöhnlicher Wärme im geschlossenen Gefüsse eine Stunde lang stehen gelassen; es müssen alsdan zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindestens 16 cem der Zehntelmösen alle und Vertrag der Vertr Normal-Natriumthiosulfatiosung verbraucht werden. Hierosch wird verlangt ein Gehalt von 89,6 Proc. metallischem Eisen.

Helv. 1,0 g reducirtes Eisen mit 4,0 g Jod, 3,0 g Kaliumjodid und 50,0 g Wasser zwei Stunden lang in einer gut verschlossenen Flasche digerirt, soll ein Filtrat von grüner Farbe geben, welches durch Stärkelüsung nicht gebläut wird, was einem Minimalgehalte von SS Proc. Eisen entspricht.

Austr. Werden 0,2 g metallisches Eisen in einem mit Kohlensaure gefüllten Kolbchen unter Erwärmen in verdünnter Schwefelsänre gelöst, so sollen mindestens 0,111548 g Kaliumpermanganst zur dauernden Röthung erforderlich sein = 98,8 Proc. metall. Fe.

Aufbewahrung. Vor Fenchtigkeit geschützt in gleicher Weise wie das Eisen-

pulver, zweckmässig in enghalsigen Flaschen unter Korkverschluss.

Ferrum electricitate reductum Collas. Fer réduit par l'électricité de Collas. Fer-Collas, hat vor dem durch Wasserstoff reducirten Eisen nichts voraus und kann daher durch letzteres jederzeit ersetzt werden. Connas bringt sein Praparat als Specialität in

den Handel und zwar in linsenförmige Gelatinekapseln von der Grösse einer 0,125 Grammpille eingefällt. Eisen, welches aus ammoniaksalzbaltigen Lösungen elektrolytisch abgeschieden wurde, ist nicht völlig rein, sondern enthält kleine Mengen Stickstoff, in noch unbekannter Weise gebunden.

Chemie und Analyse. In reinem Zustande ist das Eisen von silberweisser Farbe, sehr zähe nad weicher als Stabeisen, sehr sehwer schmelzbar. Das spec. Gewicht ist = 7,6—7,8. Das, was uns im gewöhnlichen Leben als Gusseisen, Stahl und Stabeisen unter die Hände kommt, ist nicht reines Eisen, sondern Eisen, welches mehr oder weniger Kohlenstoff chemisch gebunden oder mechanisch beigemengt enthält.

An der Luft geglüht, verbrennt das Eisen zu Eisenoxyd. In feuchter, namentlich kohlensäurereicher Luft rostet es schr leicht.

Man erkennt das metallische Eisen in Gemischen am einfachsten daran, dass es vom Magneten angezogen wird. Es ist hierdurch sogar möglich, das Eisen ziemlich quantitativ aus Gemischen mit anderen Substanzen auszuziehen. Verwechselt könnte dabei das Eisen nur werden mit Kobalt und Nickel, die aber weit weniger magnetisch sind, ferner mit Magneteisenstein (Eisenoxyduloxyd); vom letzteren unterscheidet sich das metallische Eisen dadurch, dass es beim Zusammenbringen mit verdünnter Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure freien Wasserstoff entwickelt, was das Eisenoxyduloxyd bekanntlich nicht thut.

Das Eisen bildet zwei Salzreihen, welche sich von dem Risenoxydul Fe<sub>2</sub>O<sub>2</sub> (oder FeO) und dem Eisenoxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> ableiten. — Löst man Eisen in Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure, so entstehen die Oxydnisalze des Eisens. Durch Oxydationsmittel (Chlor, Brom, Salpetersäure) kann man die Eisenoxydulsalze in Eisenoxydsalze überführen. — In stark verdünnter Salpetersäure löst sich das Eisen ohne Wasserstoffentwicklung (der Wasserstoff wird zur Reduktion der Salpetersäure verbraucht) zu salpetersaurem Eisenoxydul. Wirkt kone. Salpetersäure auf Eisen ein, so erfolgt unter Auftreten von Stickoxyden Bildung von salpetersaurem Eisenoxyd,

Analytisch zeigen die Eisenoxydulsalze und Eisenoxydsalze folgendes Verhalten:

A. Die Eisenoxydulsalze. Dieselben sind im wasserhaltigen Zustande grünlich oder blänlich, im wasserfreien Zustande weiss. 1) Schwefelwasserstoff erzeugt in den mit Mineralsäuren angesäuerten Lösungen keine Fällung. Neutrale oder essigsaure Lösnagen werden nur unvollständig gefällt. 2) Schwefelammonium fällt aus neutralen oder alkalischen Lösungen alles Eisen als grünschwarzes Ferrosulfid FeS, leicht löslich in Mineralsäuren. Sehr verdünnte Lösungen werden zunächst nur grün gefürbt; erst nach längerem Stehen bei Luftabschluss scheidet sieh das Ferrosulfid als grünschwarzer Niederschlag ab. Ammoniumchlorid begünstigt die Abscheidung des Ferrosulfids, durch genügende Mengen von Weinsäure oder Citronensäure und anderer organischer Substanzen kann die Fällung verhindert werden; in diesem Falle tritt alsdann nur gritnschwarze Färbung auf. 3) Kalilauge, Natronlauge und Ammoniak bewirken die Ausscheidung von Ferrohydroxyd, welches im ersten Augenblicke weiss ist, aber bald bläulich und grünlich wird und sich durch Aufnahme von Sauerstoff schnell in rostfarbiges Ferrihydroxyd verwandelt. Ammoniaksalze verhindern die Fällung durch Kali- oder Natronlauge theilweise, diejenige durch Ammoniak vollständig, aber nur so lange, als der Sauerstoff der Luft abgehalten wird. Tritt derselbe hinzu, so erfolgt Bildung von Ferrihydroxyd, welches nicht mehr in Lösung gehalten, sondern abgeschieden wird. Nicht flüchtige organische Säuren, sowie Zucker verhindern oder verzügern die Fällung des Ferrehydroxydes durch Alkalien. 4) Ferrocyankalium erzeugt in Eisenoxydulsalzlösungen einen weissen Niederschlag von Ferrocyan-Eisenoxydul-Kalium (FeCy<sub>e</sub>)<sub>2</sub>K<sub>2</sub>Fe<sub>2</sub>, welcher durch Aufnahme von Luftsauerstoff rasch blau wird und durch Salpotersäure oder Chlor alsbald in Berliner Blau übergeht. 5) Forrieyankalium erzeugt einen blanen Niederschlag, welcher in Sauren unlöslich ist, durch Alkalien (KOH, NaOR) aber zerlegt wird unter Abscheidung von Eisenhydroxydul. - In stark verdünnter Lösung kommt es nur zu einer blauen Färbung. 6) Rhodankalium erzeugt in oxydfreien Lösungen von Eisenoxydulsalzen keine Färbung.

7) Baryumkarbonat zerlegt in der Kälte die Eisenoxydalsalze - mit Ausnahme des Ferrisulfats - nicht.

B. Die Eisenoxydsalze. Die wasserfreien neutralen Oxydsalze sind weiss, die wasserhaltigen gelb bis braun. 1) Schwefelwasserstoff bewirkt in den mit Mineralsäuren angesänerten Eisenoxydsalzlösungen milchige Trübung in Folge Ausscheidung von Schwefel. Gleichzeitig werden die Eisenoxyd-alze zu Eisenoxydnisalzen reducirt. Davon abgesehen, ist das Verhalten der Oxydsalze gegen Schwefelwasserstoff das nlimliche wie dasjenige der Oxydulsalze. 2) Schwefelammonium fällt aus neutralen wie aus alkalischen Lösungen grünschwarzes Ferrosulfid FeS, mit freiem Schwefel gemengt. Im Uebrigen treten die nämlichen Verhältnisse ein wie bei den Eisenoxydulsalzen. 3) Kalilauge, Natronlauge und Ammoniak bewirken die Fällung von rothbraunem Ferrihydruxyd Fea (OH)6. Nicht flüchtige organische Shuren (Weinshure, Citrouenshure), ebenso Zucker, verhindern, falls sie in hinreichender Menge vorhanden sind, die Fällung. 4) Ferrocyankalium bewirkt die Ausscheidung eines blauen Niederschlages von Berlinerblau (FeCy,), Fe4. Dasselbe ist in Sauren unlöslich, wird aber durch atzeude Alkalien anter Abscholdung von Ferrihydroxyd zersetzt. 5) Ferricyankalium farbt Eisenoxydsalze dunkler braun, giebt aber keine blane Farbung. 6) Rhodankalinm erzengt in sauren Eisenoxydsalzlösungen blutrothe Farbung infolge Bildung von Ferrirhodanid. Die Farbung verschwindet nicht durch wenig Weingeist, wohl aber durch Zugabe von Mercurichlorid. In essigsauren Lösungen des Eisens tritt die blutrothe Färbung des Ferrirhodanids erst auf, nachdem man die Lösung mit Salzsilure angesluert hat. Achnliche Verhältnisse ergeben sich für Lösungen der Oxalsäure, Weinsäure, Citronensäure, Phosphorsilure, Arsensilure. - Das Ferrirhodanid geht durch Ausschüttelung der wässerigen Lösung mit Aether in diesen über. 7) Buryumkarbonat fällt aus Eisenoxydsalzlösungen schon in der Kälte alles Eisen als basisches Salz.

Man bestimmt das Eisen entweder gewichts- oder massanalytisch, und zwar wählt man dasjenige der beiden Verfahren, welches sich für den bestimmten Fall am besten eignet.

A. Gewichtsanalytisch. Liegt das Eisen nicht schon im Zustande des Oxydsalzes vor, so muse es durch Oxydation mit Chlor, Brom, Salpetersüure oder Königswasser in das Oxydsalz verwandelt werden. Etwa vorhandene Kieselsaure ist vorher abzuscheiden. Die Eisenoxydsalziösung versetzt man in einer Porcellauschaale mit einer für die vorhandene Magnesia hinreichende Menge von Ammoniumehlorid, fügt alsdaun Ammoniakilussigkeit im Ueberschuss hinzu und erhitzt bis nahezu zum Sieden. Man lässt kurze Zeit absetzen, dekanthirt durch ein Filter, wäscht den Niederschlag vollständig (!) aus, trocknet ihn, verbrennt das Filter und glüht den Niederschlag im Platintiegel bis zum konstanten Gewicht. (Enthält der Niederschlag noch Ammoniumehlorid, so kann ein Verlust durch Verflüchtigung von Ferrichlorid erfolgen.) Was man gewogen hat, ist Eisenoxyd Fo<sub>4</sub>O<sub>3</sub>. Das gefundene Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> × O,7000 ist = metallisches Eisen.

Ist neben Eisenoxydsalz auch noch Aluminiumsalz zugegen, so wird mit dem Ferrihydroxyd zugleich Aluminiumhydroxyd gefüllt. Um beide zu trennen, löse man den gut ausgewaschenen Niederschlag in warmer verdünnter Salzsäure. Man erhitzt alsdann in einer Platinschale einen erheblichen Ueberschuss reiner Natronlauge (aus Natronhydrat e Natrio) bis zum gelinden Sieden und giesst die salzsaure Lösung unter Umrühren im dünnen Strable in die Lauge ein. Man erhitzt noch kurze Zeit, lässt in der Wärme absetzen, dekanthirt durch ein Filter, sammelt auf diesem den Niederschlag, wäscht ihn mehrmals aus, löst ihn wieder in heisser verdünnter Salzsäure, fällt mit Ammoniak und führt die Bestimmung zu Ende, wie oben angegeben ist.

B. Massanalytisch. Die massanalytische Bestimmung des Eisens geschieht entweder oxydimetrisch durch Kaliumpermanganat oder jodometrisch.

a) Durch Kallumpermanganat oxydimetrisch. Diese Methode beruht auf folgenden Thatsachen: Versetzt man eine, genügende Mengen freier Schwefelsäure enthaltende Lösung von schwefelsaurem Eisenoxydul mit Kallumpermanganat, so wird das Eisenoxydul-

1088 Ferrum,

salz zu Eisenoxydsalz oxydirt, gleichzeitig das Kaliumpermanganat so lange entfärbt, als noch Eisenoxydulsalz in der Lösung vorhanden ist. Sobald alles Eisenoxydulsalz oxydirt ist, bleibt die rothe Färbung des Kaliumpermanganats bestehen, und diese Rothfärbung zeigt das Ende des Versuches an. — Voraussetzung ist demnach, dass bei dieser Bestimmung das Eisen im Zustande der Oxydulverbindung zugegen ist. Ist dies nicht der Fall, liegt z. B. metallisches Eisen vor, so ist dieses durch Auflösen in verdünnter Schwefelsäure (unter Ausschluss von Luft) in das Oxydulsalz überzuführen. Um während des Auflösungsvorganges die Luft abzuhalten, verschliesst man das Kölbehen, in welchem die Auflösung vorgenommen wird, mit einem Kautschukpfropfen, in dessen Bohrung ein Glasrohr eingesetzt ist, über welches man ein Blatt Kautschukpapier spannt. Diese Einrichtung gestattet wohl den im Kolben unter Druck stehenden Gasen auszutreten, nicht aber dem Luftsauerstoff, in den Kolben einzutreten (Fig. 242).

Enthält die so bereitete Eisenoxydulsalzlösung eine genügende Menge freier Schwefelssure, so ist sie vor der Oxydation hinreichend lange geschützt, so dass man die Titration ohne Fehler zu begehen ausführen kann. Liegt eine Oxydsalzlösung vor, so



dampft man diese (falls sie nicht etwa an und für sich schon Ferrisulfat ist) mit einem Ueberschuss verdünnter Schwefelsäure ein, um flüchtige Säuren zu verjagen. Man löst alsdann den Rückstand in Wasser, fügt, wenn nöthig, noch etwas Schwefelsäure hinzu, trägt einige Stücke (Stangen) eisenfreies Zink ein und erwärmt im Wasserbade unter gelegentlichem Umschwenken so lange, bis eine mittels Platindraht auf eine Porcellanplatte gesetzte Probe durch Rhodanammonium nicht mehr geröthet wird. Dann giesst man vom Zink ab, spült 1 bis 2 mal mit ausgekochtem destillirten Wasser nach und titrirt ohne Verzug.

Die Ausführung der Titrirung orfolgt in der Weise, dass man über einer weissen Unterlage (Filtrirpapier) zu der in einem Kolben befindlichen, genügend freie Schwefelsäure enthaltenden Lösung unter Umschwenken so lange Kaliumpermanganat zufliessen lässt, bis die Flüssigkeit eben anfängt, eine beständige, schwach rothe Färbung anzunehmen.

Da die Reaktion nach der Gleichung

 $5[Fe_4(SO_4)_2] + 8H_4SO_4 + 2KMnO_4 = K_8SO_4 + 2MnSO_4 + 5[Fe_8(SO_4)_2] + 8H_4O$  verläuft, so ergiebt sich daraus, dass

$$2 \operatorname{MnO_4K}$$
 anzeigen =  $5 \operatorname{Fe_9}$   
316 560

Es ist erwinscht, dass diese Bestimmungsweise lediglich in schwefelsaurer Lösung ansgoführt wird.

β. Jodometrisch. Diese Bestimmungsweise beruht darauf, dass durch Einwirkung von Eisenoxydsalzen auf Kaliumjodid bei Gegenwart freier Säure nach folgender Gleichung freies Jod abgespalten wird:

$$FeCl_1 + KJ = FeCl_2 + KCl + J.$$

Die Bestimmung hat demnach zur Voranssetzung, dass das Eisen in Form eines Eisenoxydsalzes zugegen ist. Abwesend sein müssen Substanzen, welche ihrerseits Jod aus Kalium odid in Freiheit zu setzen vermögen, z. B. freies Chlor, Salpetersaure, Jodsaure. Dagegen verläuft die Reaktion am günstigsten bei Anwesenheit einer massigen Menge freier Salzsäure. Liegt daber schon ein Oxydsalz als solches zur Bestimmung vor, so kann man dasselbe ohne weiteres oder, wie bei dem salpetersaurem Salze, nach dem wiederholten Eindampfen mit Salzsäure zur Bestimmung verwenden. Ist das zu bestimmende Salz aber ein Oxydulsalz, so muss es zunächst in das Oxydsalz übergeführt werden. Dies geschieht in einfachster Weise dadurch, dass man die betreffende Lösung bei Anwesenheit einer genügenden Menge von freier Schwefelsäure mit Kaliumpermanganatlösung bis zur eben bleibenden Röthung versetzt. Einen Ueberschuss von Kuliumpermanganat kann man durch Zafügung einer geringen Menge Weingeist (1-2 Tropfen) beseitigen.

Die Ausführung dieser Bestimmung erfolgt in der Weise, dass man die betreffende Lösung in ein hinreichend geränmiges Gefäss mit Glasstopfen bringt, falls sie noch nicht genügend salzsaner sein sollte, etwas Salzsaure, sowie einen Ueberschuss von reinem jodsaurefreien (!) Kaliumjodid dazu giebt. Das Glas wird sofort verschlossen, der Inhalt gemischt und nun 1 Stunde sich selbst überlassen. Nach dieser Zeit lässt man zu der durch freies Jod braun gefärbten Flüssigkeit, soviel 1/10-Natriumthiosulfatläung zulaufen, dass die Flüssigkeit gerade noch gelb gefärbt ist. Dann fügt man etwas Stärkelösung zu und titrirt mit der Natriumthfosulfatlösung auf farblos. Aus der Formel

FeCl<sub>4</sub> + KJ = FeCl<sub>4</sub> + KCl + J

ergiebt sich, dass 127 Th. Jod = 56 Th. metallisches Eisen anzeigen.

Physiologisches. Das Eisen ist in allen drei Naturreichen verbreitet. Im Mineralreiche ist es fast in allen Mineralien und in vielen (Eisenerzen) als wesentlicher oder begleitender Bestandtheil vorhanden. Es ist in allen natürlichen Wässern enthalten, ferner ein niemals fehlender Bestandtheil der Ackerkrume. Aus dem Erdboden bez. dem Wasser wird das Eisen von den Pflanzen aufgenommen. Eisen ist ein organogener Bestandtheil des Chlorophylls en welches bekannt. der Pilanzen. Es ist ein wesentlicher Bestandtheil des Chlorophylls, an welches bekanntder Pflanzen. Es ist ein wesentlicher Bestandtheil des Chlorophylls, an welches bekanntlich der Assimilationsvorgang der Pflanzen gebunden ist. Mit der vegetabilischen Nahrung
und dem Wasser gelangt das Eisen in deu thierischen Organismus. In diesem hat es unzweifelhaft eine ebenfalls sehr wichtige Funktion. Eisen ist in allen Organen und Sekreten
des Thierorganismus enthalten, z. B. in Milch, Eisen, Haaren, Federn, Galle, Gallensteinen,
Horn, Muskelfleisch, Knorpel, Knochen, Nerven, vor allem aber im Blute.
Im Blute bildet das Eisen, in der Form des Hamoglebine fast ausschliesslich den
Inhalt der farbigen Blatkörperchen, deren Menge zu derjenigen des Eisens in einem konstanten Verhältnisse steht. Die Eisenmenge im Blute eines 70 kg schweren Mannes schätzt.
Gebur-Busanez auf 3.077 g.

Gord-Breakez auf 3,077 g.

Der Bestand des Organismus ist an das Vorhandensein einer gewissen Menge von
Eisen geknüpft. Die im Verlaufe des Stoffwechselvorganges täglich ausgeschiedenen, wenn auch kleinen Mengen von Eisen müssen dem Organismus wieder ersetzt werden. Dies geschieht auf dem Wege der Nahrungsaufnahme. Nach Boussinaaum genügen üglich 0,059—0,061 g Eisen, um den Bedarf des menschlichen Körpers an Eisen zu decken, und diese Menge wird dem Organismus unter normalen Bedingungen mit der Nahrung zugeführt.

Bei gewissen krankhaften Zuständen des Körpers gehügt das mit der Nahrung eingeführte Eisen nicht, um den Eisenbedarf zu decken; in solchen Fallen wird das Eisen als Medikament eingeführt.

Principiell ist zu beachten, dass nur ein verschwindend geringer Procentsatz des in der Form von Arzneien eingeführten Eisens zur Resorption gelangt, der Rest wird, und zwar hauptsächlich durch die Pacces als Schwefeleisen, in Spuren auch durch den Urin, wieder ausgeschieden. Abgesehen von der örtlichen Wirkung, welche gewissen Eisenpräparaten eigen ist und die meist in einer Astzung oder doch Reizung bestulk, ist die entfernte Wirkung des (resorbirten) Eisens eine tonisirende, d. h. es bessert sich die Zusammensetzung des Blutes, damit zugleich die Ernährung der einzelnen Organe, wodurch Habung des Altgemeinbafindens eintritt Rebung des Allgemeinbefindens eintritt.

Ueber die Art, in welcher die Aufnahme der in den Magen eingeführten Eisenverbindungen durch den Organische Eisenpräparate verordnete, stellte man sich vor, dass nicht bloss kleine Mengen Eisen resorbirt würden, sondern dass die physiologische Aufgabe der gereichten Eisenpräparate nuch derin bestehe, dass sie den bei krankluften Zuständen im Darme in überreichen Mengen vorhandenen Schwefelwasserstoff zu Schwefeleisen binden

sollten, so dass dieser nicht mehr zersetzend auf das Hamatogen der Nahrungsmittel wirken könne. Das war jene Zeit, in welcher Eisensalze in den bekannten grossen Gaben wie bei den Blaco'schen Pillen verwendet wurden, während welcher auch die Oxydulsalze bevor-zugt wurden. — Später wurde die Annahme gemacht, dass die Oxydulverbindungen, bevor sie zur Resorption gelangen, im Magen hez. Darm erst zu Oxydverbindungen oxydirt werden müssen. Da dies mit einem Verlust an Sauerstoff an irgend einer Stelle verknüpft sein muss, so bevorzugt man nunmshr die Eisenoxydsalze. Und da die unorganischen Eisenoxydsalze mit den im Magen und Darm vorhandenen Eiweissstoffen unlösliche Verbindungen eingehen, so benutzte man eine gewisse Zeit und bis auf den heutigen Tag solche Eisenpräphrate (z. B. Ferrum citricum), welche mit Eiweiss unlösliche Verbindungen

Während der letzten 15 Jahre ist man zu der Anschauung gekommen, dass die Eisenverbindungen, bevor sie zur Resorption gelangen können, in Eisenalbuminatverbindungen umgewandelt worden sein müssen. Um dem Organismus diese Arbeit abzunehmen, hat man Albuminate, Peptonate und ähnliche Verbindungen des Eisens therapeutisch angewendet. Und neuerdings ist man, von der Erwägung ausgehend, dass der Blutfarbstoff das am günstigsten resorbirbare Eisenprüparat sein müsse, zur Bevorzugung der Blut-

Metallisches Eisen (als Ferrum pulveratum oder Ferrum reductum) gilt zur Zeit als eine wenig empfehlenswerthe Form, erstlich deswegen, weil das bei seiner Auflösung entstehende Wasserstoffgas Blähungen verursacht, ferner aber auch deswegen, weil zunächst Ferrosalze gebildet werden, welche Sauerstoff absorbiren und dadurch angeblich den Magen belästigen. Die nämliche unerwünschte Wirkung kommt natürlich den Eisenoxydulsalzen an sich zu.

Sauer rengirende gelöste Eisenverbindungen in die Mundhöhle eingeführt, wirken auf lösend auf die Zahnsubstanz und gehen mit Bestandtheilen des Speichels unlösliche Verbindungen ein, welche sich in schwärzlicher Substanz auf den Zahnen ablagern. Nicht sauer reagurende Eisenlosungen bewirken diesen Uebelstand bei normal alkalisch reagiren-

Anwendung. Die Anwendung des Eisens ist in allen den Fällen angezorgt, in welchen der Eisengehalt des Blutes (die rothen Blutkörperchen) gemindert ist. Daher gelten Eisenpraparate als Heilmittel bei Bleichsneht, nach Säfte- und Blutverlust, ankmischen Zuständen, Veitstanz, Körperschwäche, Gliederzittern, Migräne, Facialschmerz, Krampfen, Hysterie, Schleimflüssen jeder Art, übermässigen Schweissen, ferner bei allen Krankheiten, zu deren Heilung eine kräftige Blutbereitung gefordert ist, wie bei Krebs, allen kachektischen Zuständen, Skropheln, Rhachitis etc. Kontraindicirt ist der Eisengebrauch (ausgenommen in sehr geringen Gaben) bei allgemeiner Vollblütigkeit, entzündlichen, fieberhaften und gastrischen Leiden.

Kitte mit Eisenfeile und Eisenpulver. — Rostkitt, Eisenkitt (für eiserne Röhren, Gerätschaften) ist 1) ein Gemisch aus 100 Th. feinen Eisenfeilspänen und 1—2 Th. Salmiak — oder 2) aus 60 Th. Eisenpulver, 2 Th. Salmiak, 1 Th. Schwefelbumen und der nöthigen Menge Wasser — oder 3) aus Eisenpulver mit Essig angerührt — oder 4) aus 200 Th. Eisenfeile, 150 Th. Eisenpulver, 4 Th. Salmiak, 1 Th. Gips, 3 Th. Schwefelbumen und 2 Th. Kalkeement. Diese Mischung wird mit Essig zum Brei angerührt und sofort verbraucht — oder 5) zum Einlritten eiserner Theile in Eisen: 80 Th. frisch gemit Essig zum Breie angerührt. Er ist sofort anzuwenden. — 6) Kitt für luftdichte Ofenthären aus 5 Th. feiner Eisenfeile, I weissem Bolus mit Essig angerührt, oder aus 120 Th. Eisenfeile, 2 Th. Salmiak, 8 Th. Feldspathpulver (oder Kalkeument), 1 Th. Schwefelblumen mit Wasser angerührt.

BECR's Stahlharte-Substanz. Besteht aus einer Salbe und einem Salzgemisch. A) Die Salbe: Colophonii 50,0, Terebinthinae 40,0, Olei Lini 10,0. B) Das Salzgemisch: Ammonii chlorati 65,0, Kalii sulfarici 6,6, Kalii nitrici 13,0, Natrii nitrici 4,0, Asac foc-

Lictar's Schweiss- and Löthpulver für Eisen und Stahl. 100 Th. Eisenfeile, 50 Th. Borax, 5 Th. Kopaivabalsara und 7,5 Th. Salmiak werden gemischt, geglüht und in ein feines Pulver verwandelt. Zur Anwendung werden die Schweissflächen mit dem Pulver bestreut, rothglühend gemacht und in gewöhnlicher Weise die Schweissung aus-

Verqueeksilherung des Eisens. Das mit stark verdünnter Salzsaure gereinigte. in eine mit Salzsture versetzte, stark verdünnte Cuprisulfatlösung auf eine Minute eingetauchte, dann abgeriebene und abgewaschene Eisen wird alsbald in eine mit etwas Salzsaure versetate Sublimatlosung eingetaucht (Reinson).

Schwarzbeize für Eisen. Um kleinere Eisentheile schwarz zu färben, bestreicht man diese mittels eines Haarpinsels unter Erwarmen mit einer Lösung von 70 Th. Kupfernitral in 30 Th. Weingeist und erwurmt auf Eisenblechen. Das Bestreichen und Erwürmen ist zu wiederholen, bis der gewünschte schwarze Ton erzielt ist. Nimmt man an Stelle von Kupfernitrat Mangaunitrat, so erhält man Bronce-Tone.

Stabibeize zum Brüniren von Gewehrläufen. Lanzenschäften u. derg!.

1) Hydrargyri biehlerati 7,5. Spiritus 30,0, Acidi nitrici crudi 7,5, Liqueris Ferri sesquichlerati 30,0, Cupri sulfurici 4,5, Aquae 250,0. 11) Hydrargyri biehlerati 25,0, Acidi tar-

larici 2,0, Aquae 650,0, Acidi nitrici crudi 2,0.

Stahl-Restschutz. Man reiht die Gegenstände aus Stahl ganz dünn mit flüssigem Paraffin ab oder taucht sie in eine Lösung von 1 Th. flüssigem Paraffin in 200 Th. Benzin.

Stahl-Pulver als Schleifmittel an Stelle von Smirgel u. dergi. (Crushed steel). Zur Darstellung werden alte Sägeblatter gehartet und dann gepulvert. Es wird mit Wasser befeuchtet zum Schleifen verwendet.

Dr. Elktro's Palver gegen Bleichsucht. Rp. Forri pulverati 30,0, Corticis Cinnamomi pulverati 7,5, Sacchari albi 45,0.

Dr. DERRSERL'S Palver gegen Blutarmuth und Blutstockung. Rp. Ferri pul-

verati 16,0, Amyli 20,0, Sacchari 65,0.

Fervin. Ist ein mit Eisen versetztes Fleischextrakt, welches in Kapseln in den

Handel kommt.

Kölner Klosterpillen. Rp. Ferri pulverati, Herbac Cardui benedicti, Succi Sambuci aa.

Honn's Elsenpulver. Rp. Ferri pulvernti 1,4 g, Saechari albi 10,0, Pulveris Her-

barum 8,6. Divide in partes X

Schwäbische Bleichsuchts-Latwerge. Rp. Fructus Juniperi pulv., Corticis Cin-natuomi pulv., Hurbae Cardui benedicti aa 7,5, Ferri pulverati 30,0, Succi Juniperi 120,0. Nach beendigter Wasserstoffentwickelung setzt man zu: Aquae 20,0 und erwärmt unter Bedecken des Gefüsses im Dampfbade.

JUB WAR	2
	Mintura Ferri aromatica.
HELLE	ment's lak Henemen's Mixture.
	L. Carticle Chimae gr. puly, 50,0
	2. Radicis Colombo concisae 15,0
	3. Carronhythmum contunarum 7,6
	4. Ferri pulverati 10,0
	5, Aquae Menthue piperime 400,0
	d. Tlucturae aromaticae 50,0
	7. Tipoturae Aurantii corileis 25,0.
Sum mor	meriet 1-b wahrend 2 Tagen, Bitrict und
STATE SALES	et uto,0 des l'iltrates mit 6 und 7. Thg-
	-3 Essionol ala Tonicum.
tion #	
	Pasta Carao marilata.
No.	Pastes Carao succharatas 1000,0

90.0. F rri reducti Man verreibt beide Bestandthelle in der Wärme des Wasserbades und formt 100 Tatela.

Chocolat an for roduit. Miquelard at Queronne aind 40,0 g orhwers Chokoladetafeln mit 0,2 g reductertem Lisen.

Pilulas Ferri. Rp Feeri pulverati 5.0 Extensi Ferri pomati Rhizomatia Chlumi Cartigle Cincuptoral na 10,0 Extracti Absynthii ŋ. B. Fiant pliula penderis 0,1 g.

Pilulae Farri camphoratae Enthests. Kampfereisen nach Entresex. Pp. Ferri reducti Camphorae trime at 3,0 Extencti Gentlanao 6,9

Palveris guarantal UL 12. S. Agrane

Flant piluine 90. Dreimal tägitch I - \$ Pillen bel Bluturmuth.

		Plinias Ferri redu-	
	Ep.	Ferri reducti	
		Radicia Gentianae Extracti Gentianae	
Finnt	plinlas	80.	

B. Monok A.-V. Rp. Ferri reducti Radicia Liquiritiae 2,0 Speci Liquiritian depurati q. s. Fiant pliulae 90.

Pulvis antatrophicas (pauperum). Rp. Ferri pulverati 5,0 Corticla Cinnamomi 10,0 Magneall carbonici 9.5 Sacchari albi Drel- biz viermal täglich eine Messerspitze.

> Trageno Ferri reducti. Dragees au fer radult Rp. Ferri reducti Specharl albi-

Gammi arablel ha q. s. Fiant cum Aqua granuine 100, Scochare obdugendan.

Trochisci antatrophici. Rp. Calcil phosphoriei 20,0 Culcil carboniel 10,0 5,0 Ferri reducti Mussao cacaotiane Pastae Cação saccharatae na 35,0. blant leni culure trochtsci 100,0.

Trochlock antirhachitich. up. Rhisomatia Ilhei 5.0 Ferri reducti Massac exceptione 92,5, Final lead calors trochisel 100,0. Den Tag fiber 4-6 PastFleu.

Trochisel Ferri hydrogenio reducti,

Rp. Ferri reducti 10,0 Massar caenotinae 04,0. Flant trochisci 100. Singuli contineant 0,1 g

Rp. Ferri reducti 5,0
Massac cacactinae 95.0.
Fiant trochisci 100. Binguil contineant 0,05 g

Trochisel martiati Miller.

Rp. Ferri pulveradi 25,0
Secalin cornuti 3,0
Sacchari albi 72,0
Aquae destillatae q. s.
Fiant trochisei 100.

Morgena und Abenda je 5 Pastillen (bei Incontinentia urinne infolge von Anamia).

# Ferrum aceticum.

I. Ferrum aceticum siccum. Ferrum aceticum lamellatum. Trockenes Perriacetat. Acétate de fer. Peracetate of iron.

Zur Darstellung bedeckt man Glastafeln mit einer etwa 1,5 mm hohen Schicht des noch zu besprechenden Liquor Ferri subacetici und trocknet diese an einem schattigen, staubfreien Orte bei einer 25° C. nicht übersteigenden Temperatur soweit aus, dass der Verdunstungsrückstand sich von den Glastafeln als spröde Lamellen abstossen lässt. Rothbraunes Pulver oder braunrothe Lamellen, in kaltem Wasser und in Spiritus langsam aber klar und vollständig zu einer braunrothen Flüssigkeit löslich. Durch heises Wasser erfolgt Zersetzung unter Abscheidung unlöslicher basischer Salze. I Th. entspricht = 6 Th. des Liquor Ferri subacetici der Germ.

Aufbewahrung in gut verstopften Glasgefässen, vor Licht geschützt.

II. Liquor Ferri subacetici (Germ.). Ferrum aceticum solutum (Helv.). Liquor Ferri Acetatis (Brit. U-St.). Liquor Ferri acetici. Essigsaure Eisenoxydlösung.

Darstellung. Die Darstellungsvorschriften der einzelnen Pharmakopöen wechseln stark, infolgedessen fallen auch die Eigenschaften der Praparate nach den einzelnen Pharmakopöen sehr verschieden aus. Principiell werden die sämmtlichen Präparate dadurch dargestellt, dass man aus einem Ferrisalz durch Ammoniak das Ferrihydroxyd ausfällt, dieses auswäscht, durch Pressen vom Ucberschuss des Wassers befreit und nunmehr in Essigeäure aufföst. Dabei ist folgendes zu beachten: Bei der Fällung ist das Ferrisalz in die Ammoniakflüssigkeit zu giessen (nicht umgekehrt), andernfalls geht die Zersetzung nicht vollständig zu Ende, es können dem Ferrihydroxyd vielmehr basische Salze beigemengt bleiben. Die Fällung ist ferner nicht mit koncentrirten, sondern hinreichend verdünnten Flüssigkeiten auszuführen. Es ist ferner jede Erwärmung thunlichst zu vermeiden, damit nicht wasscrärmere und infolgedessen in Essigshure schwerer lösliche Eisenbydroxyde auftreten. Es empfiehlt sich deshalb in die Ammoniakfillssigkeit einige Eisstücke einzutragen. Das Auswaschen des Niederschlages hat an einem kühlen, schattigen Orte mit thunlichster Beschleunigung zu geschehen. Desgleichen soll man das Auflösen des gehörig abgepressten Ferrihydroxydes in konc. oder verdünnter Essigsiture an einem kühlen Orte in einem geschlossenen Gefässe vor sieh gehen lassen. Die f.ösung ist schliesslich zur Entfernung von Fasern etc. durch einen Bausch Glaswolle zu filtriren.

Brit. 180,0 g Liquor Ferri sulfurici (10,16 Proc. metallisches Eisen enthaltend, spec. Gew. = 1,441) werden mit I Liter Wasser verdünnt und in eine Mischung von 200,0 g Ammoniaklüssigkeit von 10 Proc. NH, und I Liter Wasser eingegossen. Der gehörig ausgewaschene und abgepresste Niederschlag wird in 79,5 g Eisessig von 99 Proc. Essigsluregehalt gelüst und die Flüssigkeit mit Wasser auf I Liter oder auf das Gewicht von 1031,0 g gebracht. Spec. Gewicht = 1,031. Entsprechend einem Gehalt von etwa 1,75 Proc. metallischem Eisen. — Das Präparat der Brit. enthält auf I Atom Fe = 4,1 mit einem Ueberschuss freier Essigsäure. Man kann ihm die Formel Fe(CH<sub>4</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>, CO<sub>2</sub>H geben.

Germ. 50,0 g Ferrichloridlasung (mit ca. 10 Proc. metallischem Eisen, spoc. Gew. 1,280—1,282) werden mit 2:0,0 g Wasser verdännt. Diese Lösung wird in eine Mischung von 50,0 g Ammoniakflüssigkeit mit 1000.0 g Wasser eingetragen. Der völlig ausgewaschene und möglichst stark ausgepresste Niederschlag wird in 40,0 g Essigsäure (von 30 Proc. C<sub>2</sub>H<sub>1</sub>O<sub>2</sub>) gelöst. Nach erfolgter Auflösung des Ferrihydroxydes wird die Lösung auf das apec. Gewicht 1,087—1.091 gebracht, entsprechend einem Gehalte von 4,8—5,0 Proc. metallischem Eisen. Das Präparat der Germ. enthält auf I Atom Fe = 2,24 Moleküle Essigsäure; es ist demanch vorwiegend eine Lösung des ½ Ferriacetates Fe(OH)(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> mit kleinen Mengen freier Essigsäure.

Helv. 54,0 g Ferrichloridlosung (mit einem Gehalt von 10,0 Proc. Fe, spec. Gew. = 1,28-1,29) werden mit 500,0 g Wasser verdûndt. Anderseits werden 54,0 g Ammoniskiffassigkeit (spec. Gew. 0,960) mit 500,0 g Wasser vermischt. Beide Lösungen werden gleichzeitig in dünnem Strahle und unter Vermeidung jeder Erwärmung (Eizeusatz) in 2000 Th. Wasser eingegossen. Der gehörig ausgewaschene und bis auf 50,0 g abgepresste Niederschlag wird in 40,0 g verdünnter Essigsäure (von 30 Proc. C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>O<sub>3</sub>, spec. Gew. 1,041) gelöst und diese Lösung durch Wasser auf 100,0 g gebracht. Spec. Gew. = 1,087-1,090. Der Gehalt an metallischem Eisen betrügt etwa 5 Proc. Fe. Auf I Atom Fe sind = 2,07 Mol. Essigsäure (CH<sub>8</sub>CO<sub>2</sub>H) vorhanden. Demnach stellt das Präparat eine Lösung des <sup>2</sup>/<sub>10</sub> Ferriacetates Fe(CH<sub>8</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>2</sub> dar ohne erhebliche Mengen freie E-sigsäure.

U-St. 1000,0 g Ferrisulfatlösung (8 Proc. Fe enthaltend, spec. Gew. = 1,820) werden mit 10 Liter Wasser vermischt. Diese Lösung wird in eine Mischung von 850,0 g Ammoniakfüssigkeit (10 Proc.) mit 3 Liter Wasser eingetragen. Der ausgewaschene Niederschlag wird auf 700,0 g ausgepresst, in 260,0 g Eisessig von 92 Proc. gelöst und die Lösung mit Wasser auf 1000,0 g gebracht. Spec. Gew. = 1,160. Das Präparat enthält 7,5 his 8 Proc. metallisches Fe. Auf 1 Atom Fe sind 3 Mol. Essigshure vorhanden. Das Präparat ist demnach eine Anflösung des neutralen Ferriacetates Fe(CH<sub>2</sub>CO<sub>2</sub>)<sub>3</sub>.

Eigenschaften. Eine klare, dunkelbraunrothe, nur in dünnen Schichten durchsichtige Flüssigkeit vom Geruch der verdünnten Essigsäure und von süsslich styptischem
Geschmack. Sie ist von saurer Reaktion und mit Wasser oder Weingeizt in jedem Varhültnisse mischbar. Beim Erhitzen zersetzt sie sich unter Abscheidung von unlöslichem
basischen Ferriscetat. Ueber spec. Gewicht, Gehalt und Zusammensetzung der Präparate
ziehe oben unter Darstellung.

Prafung. 1) Eine klare, rothbraune Flüssigkeit ohne Bodensatz, schwach nach Essigsäure riechend. 2) Wird 1 com derselben mit 10 com Wasser verdünnt und mit soviel Salzsäure versetzt, dass die rothbraune Färbung in Gelb übergeht, so soll durch Ferricyankalium keine Blaufärbung verursacht werden (Eisenoxydulsalz) (wohl aber soll Blaufärbung durch Ferrocyankalium entstehen). 3) Verdünnt man 5 com mit 10 com Wasser und fällt mit einem Ueberschuss von Ammoniak, so muss das ammoniakalische Filtrat farblos sein (Blaufärbung durch Kupfer), auch darf es durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden (Kupfer, Blei, Zink), auch nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend getrübt werden (Chlor).

Gehaltsbestimmung. Germ.: Werden 2 ccm des Präparates mit 2 ccm Salxsäure versetzt, nach dem Verschwinden der rothen Färbung mit 20 ccm Wasser verdünnt und hierauf unter Zusatz von 2 g Kaliumjodid im verschlossenen Gefüsse eine Stunde lang stehen gelassen, so sollen zur Bindung des ausgeschiedenen Jods = 18,5—19,5 (Germ.) oder 18,5—19,0 ccm (Helv.) 1/10 Normal-Natriumthiosalfatlösung verbraucht werden. Unter den gleichen Bedingungen werden verbraucht für 2 ccm Eisenacetatlösung nach

and the second	Bris.	Germ.	Helv.	U-St
Spec Gewicht  Yechrauchte com Yu.Nay.S.O.  Processystalt an metall. Fe.	1,031	1,087—1,091	1,087—1,000	1,160.
	6,45	18,5—19,5	15,5—10,0	31,1—35,1.
	1,75	4,3—5,0	4,6—5,0	7,5—8,0.

Aufbewahrung. Die Ferriacetallösung muss vor der Einwirkung des Tageslichtes bei einer Temperatur, die nicht unter 10° C. und nicht über 20° C. liegt, aufbewahrt werden, da sie bei niederer Temperatur Bodensätze bildet, bei höherer Temperatur bisweilen gelatinirt. Die in der Kälte entstandenen Bodensätze gehen bei mittlerer Temperatur gewöhnlich wieder in Lösung.

Anwendung. Die Ferriacetatlösung dient ziemlich ausschliesslich zur Bereitung der Tinctura Ferri acctici actherea. In der Färberei benutzt man ein rohes Präparat, welches im Nachstehenden beschrieben ist.

Eisenacetatiösung als Belze in der Färberel. Wird wie das Proparat der Germ. dargestellt, nur löst man das aus 50 Th. Ferrichloridlösung gefüllte Ferrihydroxyd nicht in 40, sondern vielmehr in 50 Th. verdünnter Essigsäure auf, auch wird das Auswaschen des Ferribydroxyds nur so lange fortgesetzt, bis das Chlor der Hauptsache nach entferut ist-

III. Tinctura Ferri acetici Rademacheri (Erganzb., Hamb. Vorschr.). RADEMACHER'S Elsenacetat-Tinktur.

Diese Tinktur kann nicht durch eine ex tempore bereitete Mischung von Eisenacetatlösung mit Weingeist ersetzt werden. Wo sie öfter gebraucht wird, hält man zwei Standgefüsse von etwa je 5 Litern vorräthig, von denen immer der Inhalt des einen ablagert, während derjenige des anderen verbraucht wird.

Darstellung. Man stöest in einem eisernen Mörser 29 Th. krystall. Ferrosulfat mit 24 Th. krystall. Bleiacetat zusammen, bis eine breiartige Masse entstanden ist. Diese wird mit 48 Th. Wasser und 96 Th. Essig (von 6 Proc. Essigsäuregehalt) in einem eisernen Kessel zum Sieden erhitzt und nach dem Erkalten mit 80 Th. Weingeist vermischt. Die Mischung wird in einer lose verschlossenen Flasche unter üfterem Umschlitteln einige Monate an einem kühlen Orte siehen gelassen, dann filtrirt und vor Licht geschützt, aufbewahrt (Ergilnzh). Rapenachen's Eisenaceiattinktur ist von braunrother Farbe und besitzt einen au Malaga erinnernden Geruch und etwas zusammenziehenden Geschmack. Man giebt sie zu 30-60 Tropfen in Wasser drei bis vierstündlich als Antiphlogisticum bei Langenentzündung. Sie sei frei von gelösten Bleiverbindungen.

Mixtura Ferri acetici Rademacheri. Rp. Tincturae Ferri acetici Rademacheri

80,0, Aquae destillatae 200,0, Gummi arabici 30,0.

Thectura antiphthisica Fuller ist der vorstehenden Rademagnen'schen einigermassen verwandt. Je 10,0 reiver Eisenvitriel und Bleiacetat werden zusammen gerieben, dann mit 100,0 verdünntem Weingeist übergossen, unter öfterem Umschütteln (im öffenen Gefäss) 24 Stunden macerirt und dann filtrirt.

Thetura antiphthisica Gramman (welche immer stark bleihaltig ist) wurde durch Vermischen einer Lösung von 5,0 Bleinzetat in 20,0 Essig mit einer Lösung von 4,0 (nach der Originalvorschrift mit 3,75) reinem Eisenvitriol in 60,0 Rosenwasser und Zusutz von 20,0 Weingeist, eine zweitligige Maceration und endlich durch Filtration dargestellt. Ein vollständiger Ersatz für dieses Prüparat dürfte eine Mischung aus 4,0 Liquor Ferri acetici, 4,0 Wasser und 3,0 Weingeist sein.

Tinctura Martis Zwelfen, Tinctura Ferri acetiei gromatica, Zwelfen's Stahltropfen. 25,0 reiner Eisenvitriol werden zerrieben, zuerst mit 50,0 kaltem Wasser und 10,0 verdünnter Essignaure (von 30 Proc.), dann mit 50,0 Kaliumacetatifiassigkeit von 1,180 spec. Gew. übergossen und unter bisweiligem Umrühren 24 Stunden bei Seite gestellt. Hierauf wird ein Gemisch aus 400,0 weinigem Zimmtwasser und 450,0 verdünntem Weingeist dazu gegeben. Man lässt unter bisweiligem Umrühren 8 Tage stehen, filtrirt hierauf,

geist dazu gegeben. Man läset unter bisweiligem Umrübren 8 Tage stehen, filtrirt bierauf, versetat das Filtrat mit einer Lösung von 2,5 Citronensäure in weinigen Zimmtwasser und giebt dann von letzterem soviel hinzu, dass ein Liter ausgefülk wird. Diese Tinktur enthält kaum 0,4 Proc. Eisen. Dosis ein Theelöffel voll 3—5 mal taglich. Es existiren noch andere Vorschriften, welche eine Tinktur mit kaum 0,15 Proc. Eiseugehalt ließern.

Tinctura Ferri acetico-formicata (Bad. Taxe, Münch. Ap.-V.). Ersatz für Henbell's Tonicum. 60,0 Calciumkurbonat werden mit einer Mischung ans 200,0 Ameisensäure (25 proc.) und 155,0 Wasser übergossen. Nach Auflören der Kohlensäurentwickelung wird eine Lösung von 21,0 krystall. Ferrosulfat, 80,0 Ferrisulfatlusung (spec. Gew. 1,428—1,430), 80,0 Wasser und 320,0 verdünnter Essigsaure (30 proc.) zugesetzt, die Mischung in eine Flasche gegeben und gut durchgeschüttelt. Dann fügt man zu 400,0 Lüsten des Stopfene 4 Wochen stehen und filtrirt alsdann. Lüften des Stopfens 4 Wochen stehen und filtrirt alsdann.

Hämafin-Eisen nach Henert enthält die festen Bestandtheile von Henert's Tonicum, ist also ein Kalk-Eisenpraparat,

#### Essentia autiscorbutica.

Shorbut-Besens. Rp Tipeturae Chinae Tincheras Ferri agetici acitherasa 25,0 Acidi citrici Glycerial Preimal täglich 20-30 Troofen in Wein zu nehmen. Liquor Forri et Ammonti Acetatie (U-S1). HASHAMS Mixture.

Rp Tincturse Ferri chlorati
(outhaitend 18,6 Fron. FeCl<sub>1</sub>) 96 ccm
Aceti (6 Fron.) 80 ccm
Liquoria Ammonii acetici
(7 Fron.) 260 ccm
Ellizie aromatici 100 ccm
Glycerini 120 ccm
Aquae q s. ad 1 Litez.

Remedia anticarchomatica GRAHAM

Rp. Ferri oxydati fusci 15,0
Hhizomatis ithei 3,0
Alogs 3,5
Extracti Chamomillae 10,0.

II. Absorbent-Tinktur. Liquor Ferri acotici.

III. Detergentpulter. Ferrom phosphorimum oxydatum. Sirupus Forri acetici.

Rp Liquoris Ferri acetici 10,0 Elrupi Sachari 90,0.

Tinctura Ferri acctici actherea. Tinctura Martie Klarnorn.

Karnorn's Eisentinktur, Stabltropfos, Germ and Helv,

Rp. Liquoria Ferri subacetici 8,0 Spiritus Aetheria acetici 83 1,0.

Enthalt etwa 4,0 Proc. metall. Elsen. Spec. Gow. = 1,044-1,045.

Tinctura Martis Bonninava.

Rp. Liquoris Perri aertici
Aceti (6 Proc.) — 3a 10,0
Sirupi Sacchari — 110,0
Spiritus Viul — 20,0

Nach einer literen Vorschrift werden 10,0 Einenfeile; 180,0 Essig und 80,0 Zucker bis auf 140,0 eingekocht, die Kolatur mit 20,0 Welogeist vernischt und nach einiger Zeit filtriei

#### Ferrum albuminatum.

Das Eisenalbuminat wird in der Regel in der Form seiner wässerigen Lisung, seltener als trockenes Pulver angewendet.

Liquor Ferri albuminati (Germ.). Ferrum albuminatum solutum (Helv.).
 Eisenalbuminatlösung. Die von Germ. und Helv. gegebenen Vorschriften weichen unter einander etwas ab, geben aber schliesslich das gleiche Präparat.

Darstellung. Grundsätzlich ist folgendes zu beachten: Versetzt man eine Eiweisslösung mit Ferrioxychlorid, so erhält man eine rostfarbene trübe Flüssigkeit von saurer Reaktion. Neutralisirt man diese Flüssigkeit ganz genau (I) so scheidet sich Ferrialbuminat als rostfarbener Niederschlag ab. Wäscht man denselben mit Wasser bis zur annäheruden Chlorfreibeit aus, so geht der noch feuchte Niederschlag durch Einwirkung kleiner Mengen von Natronhydrat in Lösung. Diese Lösung wird "Eisenalbuminatlösung genannt.

Germ. 35 Th. trockenes Eiweiss werden in 1000 Th. Wasser von night hoherer Temperatur als 50°C. (!) gelost. Diese Lösung wird — um Eihaute und andere trübende Bestandtheile zu entfernen — durch ein feines Seidensieb gegossen und in eine Mischung von 120 Th. flässigen Eisenoxychlorid (Liquor Ferri oxychlorati) unter Umrühren eingetragen. Man erhält gewöhnlich eine trübe, rostbraune Flüssigkeit, in der nur wenig Kiederschlag vorhanden ist. Man stellt die Reaktion dieser Flüssigkeit fest. Sie wird in der Regel sauer sein. Man fügt zu dieser sauren Flüssigkeit tropfenweise — am besten aus einer Bürette — soviel einer 0,75 procentigen Natronlauge hinzu, dass die Flüssigkeit genan neutral ist. (Ein Ueberschuss von Natronlauge ist zu vermeiden, da alschan das Ferrialbuminat wieder in Lösung geht.) Sobald die Flüssigkeit genan neutral ist, schwidet sich das Ferrialbuminat gut ab. Man lässt dieses absetzen und wäscht es durch Dekanthiren mit Wasser (von 50°C.) so lange aus, bis das Waschwasser nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch schwach opalisirend getrübt wird. Hieranf bringt man den Niederschlag auf ein genässtes Leinen-Kolatorium und lässt ihn auf diesem freiwillig abtropfen. Wenn das Abtropfen beendet ist, bringt man den Niederschlag in eine vorher gewogene, genägend grosse Flasche und übergiesst ihn unter Umschütteln mit einer Lösung von 0,45 Th. festem Natronhydrat in 50 Th. Wasser. Hierdurch geht der Niederschlag binnen kurzer Zeit in Lösung. Nach stattgehnbter Lösung fügt man hinzu; Weingeist (von 90 Vol. Proc.) 150,0 Th., Zimmtwasser 100,0 Th., Tinctura eromatica 2,0 und soviel Wasser, dass das Gesammtgewicht = 1000,0 Th. ist.

Helv. 200,0 Th. frisches Eiweiss werden mit 4000,0 Th. Wasser von 50°C, gemischt und nach dem Durchgiessen durch ein Seidensieb unter Umrühren zu einer Mischung gegessen von 120,0 Th. Eisenexychloridlösung und 4000,0 Th. Wasser von 50°C. Die Flüssigkeit wird hierauf mit einer 0,8 procentigen Natronlauge genau (!) neutralisirt und der alsdam entstandene Niederschlag nach dem Absetzen solunge durch Dekanthiren gewaschen, als das Waschwasser noch Chlor enthält. Dann sammle man den Niederschlag auf einem gewogenen Kolatorium und lasse ihn bis zu 400,0 Th. abtropfen. Diesen Rück-

stand (von 400 Th.) bringe man in eine gewogene Flasche und füge eine Lösung von 0,75 g festem Natronbydrat in 2,0 g Wasser unter Umschütteln hinzu. Nachdem Auflösung des Niederschlages erfolgt ist, setze man eine Mischung hinzu von Tinctura aromatica 2,0, Zimmtwasser 100,0, Spiritus 150,0, Wasser 350,0, lasse absetzen und koliren.

Eigenschaften. Klare, aromatisch riechende und ebenso schmeckende rostfarbige nicht völlig klare Flüssigkeit von schwach alkalischer Reaktion. Das spec. Gewicht ist bei 15°C. = 0,99. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt = 0,4 Proc. Klar mischbar mit Wasser, Milch und nicht zu erheblichen Mengen von Alkohol. Durch Zusatz von Ammoniakhüssigkeit oder Natriumbikarbonat entsteht keine Fällung. Neutralisirt man die Flüssigkeit aber vorsichtig mit Salzsäure, so entsteht ein Niederschlag von Ferrialbuminat, der auf weiteren Zusatz von Salzsäure in Ferrichlorid und Eiweiss gespalten wird. Niederschläge entstehen durch Einwirkung sehr verdünnter Kochsalzlösung (z. B. ½-Normal-NaCl-Lösung). Durch Gerbsäure entsteht keine Dunkelfärbung, durch Kaliumferroeyanid ohne Zusatz von Salzsäure keine Blaufärbung, dagegen wird durch Schwefelammonium schwarzes Schwefeleisen gebildet. Durch Zusatz kohlensaurer oder ätzender Alkalien erfolgt Gelatiniren der Lösung.

Prüfung. 1) Die Eisenalbuminatlösung sei fiftssig, nicht dieklich oder gelatinös.

- 2) Werden 40 cem Eisenalbuminatiösang mit 0,5 cem Normalsalzsänre vermischt, so muss ein farbloses Filtrat resultiren. Wäre dasselbe nicht farblos, so würde das ein Beweis dafür sein, dass das Präparat zu viel Alkali enthält.
- 3) Zur Bestimmung des Eisengehaltes arhitzt man 10 g Eisenalbuminatlösung in einem Becherglase mit 5 ccm Salzsäure, bis das aufangs ausgeschiedene rothbraune Eisenalbuminat völlig zersetzt ist. Das geronnene Eiweiss filtrirt man ab, wäscht es aus und verdampft das Filtrat nach Zusatz von wenig Kaliumchlorat im Wasserbade zur Trockne. Man nimmt alsdann mit Wasser und wenig Salzsäure wieder nat, fügt 1 g Kaliumjodid hinzu und lässt die Mischung bei gewöhnlicher Wärme im geschlossenen Gefüsse 1 Stande lang stebon. Hierauf titrirt man mit 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung. Bei Annahme eines Gehaltes von 0,4% Fe würden zur Bindung des ausgeschiedenen Jods 7,1 ccm 1/10 Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein.

Aufbewahrung. Man bewahre die Eisenalbuminatlösung in wohlverstopften, möglichst gefüllten Gefüssen, vor Säuredämpfen geschlitzt, an einem Orte von mittlerer und gleichmässig bleibender Temperatur auf. Glasstopfen sind nicht zu empfehlen, weil sie ein Verdunsten des Weingeistes nicht verhindern. Man wähle Korkstopfen, welche übrigens fast gar nicht geschwärzt werden. Die Einwirkung von Luft und direktem Sonnenlicht, sowie Temperaturschwankungen sind von dem Präparate möglichst fernzuhalten. Der Fäulniss ist es übrigens nicht nuterworfen.

Trotz aller aufgewendeten Sorgfalt gelatinirt die Eisenalbuminatiësung doch bisweilen nach einiger Zeit der Aufbewahrung, ohne dass es bekannt wäre, welche Ursachen dies bewirken und ob dieselben stets die nämlichen sind. In der Regel beseitigt eine Erhöhung des Natronzusatzes das Gelatiniren.

Anwendung. Eisenalbuminatiösung steht in dem Rufe, ein milde wirkendes, leicht verdauliches, den Magen nicht belästigendes Eisenpräparat zu sein. Man giebt es Kindern und Erwachsenen je nach dem Alter zu 5-30 Tropfen oder zu 1/2-1/1 Theelöffel voll dreimal täglich kurz vor den Mahlzeiten entweder mit Wasser oder mit Milch vermischt. Te Gempt hat es mit gutem Erfolge bei Magengeschwüren angewendet.

II. Ferrum albuminatum (Ergänzb.). Eisenalbuminat. Trockenes Eisenalbuminat.

Dieses Präparat wird erhalten, indem man, wie unter Liquor Ferri albuminati angegeben, eine Eiweisslösung mit Ferrioxychloridlösung vermischt und die Flüssigkeit mit 0,3 procentiger Natronlauge genau neutralisirt. Der entstandene Niederschlag wird bis zur Chlorfreiheit ausgewaschen, alsdann zum Abtropfen gebracht, später, soweit es möglich, abgepresst, bei einer 30° C. nicht übersteigenden Wärme in dünner Schicht ausgetrocknet and in ein feines Pulver verwandelt. (Eine Auflösung in Natronhydrat findet hier also

Ein ockerfarbenes Pulver, das in Wasser unlöslich ist und 13-14 Proc. metallisches

Eisen enthlit.

Prafung. 1) Werden 3,0 g Eisenalbuminat durch Anreiben in einer Mischung von 0,8 ccm Natronlauge (von 15 Proc. NaOH) und 96 ccm Wasser vertheilt und einige Zeit unter bisweiligem Umschwenken sich selbst überlassen, so erfolgt Auflösung zu einer im durchfallenden Lichte klaren, im zurückgeworfenen Lichte etwas trüben, rothbraunen Flüssigkeit. Diese Lösung entspreche bezüglich ihrer Reinheit der Eisenalbuminatüüssigkeit.

2) Eisenbestimmung. 0,5 g Eisenalbuminat werden mit einem Theile einer Mischung aus 0,2 ccm Natronlange (von 15 Proc. NaOH) und 20 ccm Wasser angerieben, mit dem Rest der Flüssigkeit in ein Becherglas gespült, nach vollendeter Auflösung mit 5 ccm Salzsaure (25 Proc. HCl) versetzt und im Wasserbade erhitzt, bis das aufangs ausgeschiedene rothbraune Eisenalbuminat völlig zersetzt ist. Das geronnene Eiweiss wird abfiltrirt und ausgewaschen; das Filtrat wird nach Zusatz von wenig Kaliumehlorat im Wasserbade zur Trockne verdampft und mit Wasser + wenig Salzsäure aufgenommen. Die Lösung wird bis auf 100 ccm mit Wasser verdünnt und nach Zusatz von 3,0 g Kuliumjodid bei gewöhnlicher Warms im geschlossenen Gefasse 1 Stunde lang stehen gelassen. Es müssen alsdann zur Bindung des ausgeschiedenen Jods 11,6—12,5 com der 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlosung erforderlich sein, was einem Gebalte von 13-14 Proc. an metallischem Eisen entspricht.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Liquor Ferri albuminati Drees. Drees'sche Eisenalbuminatflassigkeit. Ist ein nach einer geheim gehaltenen Vorschrift dargestelltes Bisenpraparat, welches im wesentlichen identisch ist mit dem von der Germ. und Helv, aufgenommenen Präparat

Liquor Ferri albuminati dialysati. Wird wie das Praparat der Germ und Helv. bereitet, nur wird das in verdünnter Natronlauge gelöste Ferrialbuminat solange der Dialyse unterworfen, bis das den Dialysator umgebende Wasser nicht mehr alkalisch reagirt.

Liquor Ferri albuminati Guana (Hollandische Specialität). Rp. Liquoris Ferri albuminati (dialysati) 30,0, Liquoris Ferri oxychlorati 10,0, Aquae destillatae 50,0,

Aquae Menthae piperitae 10,0.

Sirupus Ferri albuminati. Eisenalbuminatisirup. I. Hamb. Vorschr.: Sacchari pulversti 5,0 werden in Liquoris Ferri albuminati 10,0 gelöst und mit Sirupi Sacchari 55,0 gemischt. II. Albuminis ovi recoutis 25,0 werden mit Aquae destillatae 15,0 und Sirupi Sacchari 50,0 gemischt. In der kolirten Mischung löst man Ferri oxydati saccharati solubilis 12,5. (Münch. Ap.-V.)

III. Liquor Ferri albuminati Brautiecht. Eisenalbuminatsirup nach Braut-LECHT. Albuminis ex ovis sicci 10,0 löst man in Aquae destillatae 100,0, fügt zur Lösung Natrii caustici (1,16 spec. Gew.) 25,0 und erhitzt im Dampfbade auf 80-90° C. Andrerseits mischt man Aquae destillatae 150,0, Liquoris Ferri oxychlorati 180,0, läst in der Mischung darch Erhitzen auf 80-90° C. Sacchari albi pulv. 500,0, vereinigt mit der beissen Albuminatiosung, fligt Tincturae aromaticae 20,0 hinzu und bringt mit Wasser auf ein Gesammtgewicht von 1000,0 (Dieterich). Nach 8 Tagen wird von einem etwa vorhandenen Bodensatze dekanthirt.

IV. Ferrum albuminatum cum Natrio citrico (Destenion). Den bei der Bereitung von Liquor Ferri albuminati (Germ.) aus 300,0 g Liquor Ferri oxychlorati gewongenen Eisenalbuminat-Niederschlag presst man, nachdem er chlorfrei gewaschen, sohwach aus. Anderseits löst man 7,5 g Citronensaure in 30,0 g destillirtem Wasser und neutralisirt unter Kochen mit q. s. (15-17,0 g) krystall, Natriumkarbonat. Den zerbröckelten Niederschlag übergiesst man in einer Porcellauschale mit der erkalteten Natriumeitratlösung und überlässt die bedeckte Schale der Ruhe. Wenn sich alles, wenn nöthig nach Zusatz von etwas Wasser, gelöst hat, seiht man durch, giesst auf Glasplatten und trocknet bei 25-35° C.

Liquor Ferri albuminati cum Natrio citrico. Ferri albuminati cum Natrio citrico (Marke Helfenberg) 28,0 lost man unter öfterem Schütteln in Aquae destillatae 770,0 and setzt der Lösung zu: Spiritus (90 proc.) 100,0, Spiritus Vini Cognac 100,0, Tinoturae Zingiberis, Tincturae Galangae, Tincturae Cinnamorai Ceylonici ää 1,5.

### Ferrum benzoïcum.

Ferrum benzoïcum (Ergänzb., Hamb. Vorschr.). Eisenbenzont. Ferribenzont. Benzoïsaures Eisenoxyd. Fe<sub>2</sub>(C<sub>7</sub>H<sub>a</sub>O<sub>2</sub>)<sub>2</sub> (OH)<sub>5</sub> + 6H<sub>2</sub>O. Mol. Gew. = 634.

Darstellung. 20,0 Th. Benzoësäure (e Toluolo) werden in 400 Th. Wasser gelöst and mit q. s. (28,0 Th.) Ammoniaklüssigkeit von 0,96 spec. Gew. genau neutralisirt. Zu dieser Lösung setzt man eine Mischung aus 31,0 Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282) und 1000,0 Th. Wasser. Der entstandene rothbraume Niederschlag wird zunächst durch Dekunthiren, später auf dem Filter gewaschen, bis das ablaufende Wasser nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nicht mehr getrübt wird, dann müssig abgepresst und bei einer 30°C, nicht übersteigenden Wärme an einem schattigen Orte getrocknet. Ausbeute 30,0 Th.

Eigenschaften. Ein bräunlich röthliches, geruch- und geschmackloses Pulver, in Wasser untöslich. Durch heisse Salzsäure wird es mit gelber Farbe gelöst, während beim Erkalten der Lösung sich Benzoësäure in Krystallen abscheidet. Durch litzende Alkalien wird das Salz unter Abscheidung von Ferrihydroxyd zersetzt. Frisch bereitet löst es sich in Leberthran, diese Löslichkeit nimmt aber im Verlaufe der Außbewahrung ab. Es entbält 17—18 Proc. metallisches Eisen und hinterlässt daher beim Verbrennen im Platintiegel 24,28 bis 25,71 Proc. Ferrioxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>.

Prüfung. 1) I g Ferribenzoat hinterlasse beim Glühen im Platintiegel 0,24-0,25. Proc. Ferrioxyd; wird letzteres mit 1 ccm Wasser befeuchtet, so bläue es rothes Lackmuspapier nur schwach.

2) 0.5 g Ferribenzoat werden in 2 cem Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und 15 cem Wasser in der Wärme gelöst. Nach dem Erkalten filtrire man und wasche den Filterrückstand mit Wasser bis zur Entfernung alles Eisens aus. Zum Filtrat bringe man 1.0 g Kallumjodid und lasse die Mischung bei gewöhnlicher Temperatur 1 Stunde im geschlossenen Gefässe stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen mindestens 15 cem 1.0 Narmal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein.  $15 \times 0.0056$  g = 0.084 g metallisches Eisen. Da diese Menge in 0.5 g Ferribenzoat mindestens enthalten sein soll, so wird hierdurch für dieses ein Mindestgehalt von 16.8 Proc. metallischem Eisen gefordert. Vurgl. 8. 1089.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt aufzubewahren. Anwendung. Lediglich zur Bereitung von Eisenlebertbran (vergl. S. 420).

### Ferrum bromatum.

Das Ferrobromid oder Eisenbromür kommt 1) Im wasserfreien Zustande, 2) als krystallisirtes Salz FeBr<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O, 3) als Lösung in verschiedenen Formen vor. Unter Ferrum bromatum im Sinne der Pharmaeie ist stets das krystallisirte Salz sub 2 zu verstehen.

l. Ferrum bromatum anhydricum. Wasserfreies Ferrobromid oder Eisenbromür. Fe $\mathrm{Br_a}$ . Mol. Gew. =216.

Dieses Salz entsteht, wenn man Bromdampf bei schwacher Rothgluth über metallisches Eisen, am besten über Eisendraht, leitet. Grünlichgelbe krystallinische Schuppen, welche hygroskopisch sind und deshalb in Glasröhren eingeschmelzen werden. Wegen seiner schwierigen Handhabung wird es in der Praxis so gut wie gar nicht angewendet, sondern ist lediglich als "Sammlungspräparat" anzusehen.

li. Ferrum bromatum crystallisatum album. Weisses Ferrobromid oder Elsenbromür. FeBr $_s+2\,\mathrm{H}_s\mathrm{O}$ . Mol. Gew. =252.

Das Salz dieser Zusammensetzung wird wie folgt erhalten: Man übergiesst in einem Kolben 35,0 Th. Eisenpulver mit 300,0 Th. destillirtem Wasser und fügt allmählich 63,5 Th. Brom hinzu. Die Darstellung erfolgt in analoger Weise wie beim Ferrojodid, s. S. 1111. Die ültrirte Lösung wird unter Zusatz von etwas Bromwasserstoßsäure in der Würme des Wasserbades zur Trockne gebracht. Alsdann zerreibt man den Blickstand, breitet ihn zwischen zwei Glasplatten aus und setzt ihn zwischen diesen von beiden Seiten dem direkten Sonnenlicht nus, bis er grünlich weiss geworden ist.

[NB. Lässt man die wässerige Lösung des Ferrobromids bei Luitabschluss verdunsten, so erhält man bläulich grüne Krystalle FeBr. + 6 H.O].

Da das Ferrobromid ziemlich leicht zersetzbar ist, wird es meist ex tempordargestellt. Es sei bemerkt, dass man bei Pillenmassen das im Ueberschuss vorhandene Eisen nicht abfiltrirt, sondern mit dem Ferrobromid zusammen in die Pillen vorarbeitet.

Zur Derstellung des wasserhaltigen Ferrobromids ex tempore (z. B. für Pillenmischungen) sind anzuwenden:

Furrobromid	Brom	Elgenpulver	berrobromid	Brom	Elsaspalver
10	R.		E	E	6
0,5	0.32	0.15	5.3	3,49	1,65
1.0	0.68	0.8	6,0	3,81	1,8
1.5	0.95	0.45	6,5	4,13	1,95
2.0	1.27	0.6	7.0	4,44	2,1
2.5	1.59	0.75	7,5	4,76	2,25
3,0	1.90	0.9	8,0	5,08	-2,4
3.5	2,22	1.05	8,5	5,40	2,55
4.0	2.54	1.2	9,0	5,71	2,7
4.5	2.86	1.35	0,5	6,03	2,85
5,0	8,17	1,5	10,0	6,85	3,0.

Wasser muss mindestens so viel, als Ferrobromid darzustellen ist, genommen werden.

III. Liquor Ferri bromati enthält 10 Procent wasserhaltiges Ferrobromid FeBr. + 2H.O. Es wird wie oben sub II angegeben bereitet, das Filtrat aber mit destillirtem Wasser bis auf 1000,0 verdünnt und im Tageslichte wie der Liquor Ferri chloratiaufbewahrt.

Bromure ferreux (Gall.). Solution officinale de bromure de fer ist eine fast genan 33 Proc. wasserfreies Ferrobromid FeBr<sub>2</sub> enthaltende wässerige Lösung und wird bereitet durch Zusammenbringen von 40,0 Th. Brom, 20 Th. Eisen und 100 Th. Wasser.

IV. Tinctura Ferri bromati, wird ex tempore bereitet durch Lösung von 9,6 Kaliumbromid, 12,0 krystallisirtem Ferrosulfat in 40,0 destillirtem Wasser Zusatz zunächst von etwa 0,5 Eisenpulver und dann von 50,0 Weingeist von 90 Proc. Nach einem halbstündigen Beiseitestellen wird die geschüttelte Flüssigkeit durch ein Bäuschahen Glaswolle filtrirt und wie die Ferrobromidflüssigkeit aufbewahrt. Sie enthält 10 Proc. Ferrobromid, FeBr<sub>2</sub> + 2H<sub>2</sub>O.

Aufbewahrung. Das Ferrobromid und seine Lösungen werden in gutgeschlossmen Gefässen (vor Luft und Feuchtigkeit geschützt), aber unter möglichster Bestrahlung durch das direkte Sonnenlicht aufbewahrt. Die Lösungen halten zich trotzdem nur kurze Zeit und sollten deshalb stets non nisi ad dispensationem bereitet werden.

Anwendung. Innerlich in wässeriger oder spiritusser Läsung zu 0.05—0.25 g bei Chlorose, Dysmenorehoe, chronischer Diarrhoe, Fluor albus, Gonorrhoe, Diphtherie, Bronchitis; besonders gut wird es mit kohlensaurem Wasser vertragen (s. unten). Aeusserlich zum Aufpinseln bei Erysipelas, zur Inhalation bei Bronchlis.

Aqua ferri bromata nervina Bauen & Baum. Auf i Liter kohlensaures Wasser werden 2,0 g Ferrobromid FeBre + 2HeO zugesetzt. Gegen Neurasthenie und Anamie.

Liquor Ferri bromati PARRISH.

Rp. Saccharl albi pulverati 40,0 Liquoria Ferri bromati (10 Proc.) 60,0,

Pilules de bromure ferreux (Gall.).

Bp. 1 Solutionis Ferri bromati (33 proc.) 15,0 g 3. Ferri pulvernii 0,1 g

8. Gumml ambiel

4 Eachels Liquirities 53 q. s. Man dampfa i mit 3 auf 5,0 cin, glesst den Eliekstand in einen erwärmten Porcellanmörser und formt mit 3 und 4 = 100 Pillen. Diese werden in Eisenpulver (oder auch Gruphit) gerom und mit einem ätherischen Lack aus Masuk und Tolubaham lackirt.

Sirupus Farri brombili, Nat. form. Ep. Ferri pulverati 30,0 Bromi 75.0

Bromi 75,0 Sacchari pulverati 600,0 Aquae q. a ad 1000,0 Der Sirop enthalt 10 Proc. wasserfreies Ferrobro-

† V. Ferrum sesquibromatum solutum. Liquor Ferri perbromati. Ferr

bromidiösung. Eisenbromidiösung.

Das trockne Ferribromid FeBr<sub>s</sub> ist sehr hygroskopisch und daher schwer konservirbar. Man stellt es durch Hinüberleiten von Bromdämpfen, welche man über dunkelrothglühendes Eisen leitete, dar. Die 10 procentige Lösung des Ferribromids wird wie folgt dargestellt: 2,5 Eisenpulver, eirea 60,0 destillirtes Wasser und 5,4 Brom werden in eine Ferrobromidlösung verwandelt, nach dem Filtriren, welches unter Nachwaschen des Filtrums geschieht, mit 2,7 Brom und dann soviel destillirtem Wasser versetzt, dass die Flüssigkeit 100,0 beträgt. Diese wird in Flaschen mit dichtschliessendem Glasstopfen in der Keibe der starkwirkenden Arzneikörper auf bewahrt.

Anwendung. Es ist das Ferribromid bei Skrofeln, Amenorrhoe, Hysterie, Leukorrhoe, Hypertrophie des Herzens und Uterus empfohlen und zu 0,02-0,04-0,06 g dreibis fünfmal täglich gegeben worden. Die stärkste Einzeldosis ist zu 0,15 g, die stärkste Gesammtdosis auf den Tag zu 0,5 g anzunehmen. Aeusserlich als Pinselflüssigkeit fand es Gullispie besonders wirksam auf Geschwülste der Drüsen und bei Erysipelas.

### Ferrum carbonicum.

Das Karbonat des Eisenoxyduls, Ferrokarbonat FeCO, ist bekannt. Es entsteht als ein weisser Niederschlag, wenn man eine Ferrosalzlösung mit Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat unter Abschluss von Sauerstoff füllt. Aber dieser Niederschlag ist wenig beständig, er wird schon durch die Einwirkung des Luftsauerstoffs rasch oxydirt, wobei er eine grünliche bis bläußehe, schlieselich rostrothe Färbung annimmt. Man versucht, das Ferrokarbonat durch Zusätze von Zucker und ähnlichen Substauzen in eine haltbare Form zu bringen. Das Karbonat des Eisenoxyds, Ferrikarbonat Fe<sub>1</sub>(CO<sub>1</sub>)<sub>s</sub>, ist zur Zeit kaum bekannt. Es soll angeblich nur bei niederer Temperatur bestehen. Durch Fällung von Ferrisalzlösungen mit Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat erhält man bei gewöhnlicher Temperatur unter Entweichen von Kohlensäure — Ferrihydroxyd.

Ferrum subcarbonicum. Safran de Mars apéritif. Crocus Martis.
 x FeCO<sub>8</sub> + y Fe(OII)<sub>8</sub>.

Man löst 100,0 g reines krystall. Ferrosulfat in 1 Liter Wasser, anderseits 120,0 g krystall. Natriumkarbonat in ½ Liter Wasser und giesst die Sodalösung in kleinen Antheilen allmählich unter Umrühren in die Eisenlösung. Man lässt den zunächst fast weissen Niederschlag absetzen, wäscht ihn vorerst einige Male durch Dekanthiren, später auf dem Kolatorium oder Filter, bis im ablaufenden Wasser Schwefelsäure sich nicht mehr nachweisen lässt. Gleichzeitig sorgt man während des Fällens und Auswaschens dafür, dass der Niederschlag in möglichst gründliche Berührung mit der Luft kommt. Er nimmt infolgedessen eine grünliche bis bläuliche, später rostrothe Färbung an. Sobald dies der Fall und Schwefelsäure im Filtrat nicht mehr nachzuweisen ist, wird der Niederschlag auf porösen Unterlagen bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

Ein rostfarbenes Pulver, welches im wesentlichen aus Ferrihydroxyd besteht und aur kleine Mengen Ferrokarbonat enthält.

11. Ferrum carbonicum saccharatum (Austr. Germ. Helv.). Ferri Carbonas saccharatus (Brit. U-St.). Zuckerhaltiges Ferrokarbonat. Das Praparat ist im wesentlichen Ferrokarbonat, welches durch Zusatz von Zucker in haltbaren Zustand gebracht worden ist.

Darstellung. Man bereitet zunächst Ferrokarbonat durch Fällung einer Ferrosulfatlösung mit Natriumkarbonat oder Natriumbikarbonat oder Ammoniumbikarbonat, Damit das Ferrokarbonat möglichst wenig oxydirt wird, wendet man die Ferrosulfatlösung heiss (!) an, die Erwärmung der Natriumbikarbonatlüsung dagegen soll nicht über 50° C. binausgehen. Man bringt die Natrium(bi)karbonatlösung in eine passende Flasche, filtrirt die heisse Ferrosulfatlösung dezu, füllt die Flasche sofort (!) mit ausgekochtem Wasser völlig au und lässt unter Verschliessen (!) der Flasche mit einem Kork absetzen. Nach dem Absetzen hebert man die über dem Niederschlage stehende Flüssigkeit ab, fällt die Flasche wiederum mit ausgekochtem Wasser völlig an, schüttelt um, lässt absetzen und hebert wieder ab. Dieses Auswaschen mit heissem Wasser wiederholt man so oft, bis die liberstebende Flüssigkeit, nach dem Ausäuern mit Salpetersäure, durch Baryumchlerid kaum noch getrübt wird. Ist dieser Punkt erreicht, so lässt man den Niederschlag sich möglichst dicht absetzen, hebert die Waschflüssigkeit thunlichst vollständig ab und giesst alsdann den rückständigen Brei in eine Porcellanschale, welche die vorgeschriebene Menge Zucker enthalt. Die letzten Reste kann man mit Hilfe von mehreren kleinen Portionen Alkohol dazubringen. Man dampft nun die Zuckermischung im Wasserbade rasch zur Trockne; zerreibt den trocknen Rückstand und bringt ihn durch Vermischen mit Zucker auf das geforderte Gewicht. - Die Vorschriften der einzelnen Pharmakopüen weichen in Einzelfällen von einander etwas ab, gehen aber sämmtlich von den oben ausgeführten Gesichts-

Austr. Eine siedende Lösung von 300,0 Th. kryst. Natriumkarbonat in 1200 Th. Wasser wird mit 50,0 Th. gereinigtem Honig vermischt. Dann setzt man unter Umschwenken in kleinen Antheilen 250,0 Th. gepulvertes krystall. Ferrosulfat hinzu (das Schäumen lässt sich durch Zusatz kleiner Mengen Weingeist unterdrücken). Der Niederschiag wird, wie oben angegeben, gewaschen und mit 200,0 Th. Zuckerpulver singedampft boz. ein-

Germ. und Helv. Eme hinreichend geräumige Flasche enthält eine filtrirte Lösung von 35,0 Th. Natriumläkarbonat in 500,0 Th lauwarmem Wasser (von nicht über 50°C.). In diese Lösung filtrirt man eine zweite Lösung hinein von 50,0 Th. krystall. Ferrosulfst in 200,0 Th. siedendem (f) Wasser. Der Niederschlag wird wie oben augegeben ausgewaschen, dann in eine Porcellanschale übergefährt, welche 10,0 Th. Milchzuckerpulver und 30,0 Th. Zuckerpulver enthält und mit diesen zur Trockne verdampft und ausgetrocknet. Der Trockenrückstand wird zerrieben und durch Vermischen mit Zuckerpulver auf 100,0 Th.

Brit. Eine Lösung von 40,0 g krystall. Ferrosulfat in 1,6 Liter siedendem Wasser wird in eine Lösung von 25,0 g Ammoniumkarbonat in 1,6 Liter siedendem Wasser eingetragen, der Niederschlag wie oben angegeben ausgewaschen und mit 20,0 g Zueker-

U-St. Eine heisse Lösung von 50,0 Th. krystall. Ferrosulfat in 200,0 Th. heissem Wasser wird in eine Lösung von 35,0 Th. Natriumbikarbonat in 500,0 Th. lauwarmem Wasser, welches nicht über 50° C. heiss sein sell, eingetragen, der Niederschlag wie oben angegeben ausgewischen, mit 80 Th. Zucker eingedampft und schliesslich mit Zucker auf das Gesammtgewicht von 100 Th. gebracht.

Eigenschaften. Ein grünlichgraues Pulver von anfangs süssem, hinterher von mildem Eisengeschmacke. Beim Uebergiessen mit verdönnter Salzsäure löst es sich unter Aufbrausen (d. b. Entwicklung von Kohlensliure) zu einer gelblichen Flüssigkeit auf. Bei sorgsamer Bereitung sind von dem vorhandenen Gesammteisen etwa 25 Proc. als Ferrihydroxyd und etwa 75 Proc. als Ferrokarbonat zugegen. Die salzsaure Lösung giebt daher sowohl mit Ferrocyankalium, als auch mit Ferricyankalium blaue Niederschläge.

Prüfung. Die Güte des Praparates ergiebt sich zunüchst aus seiner Farbung. Grünlichgrane oder graue Präparate sind weniger zersetzt als deutlich braune. Ferner muss beim Uebergiessen mit verdünnter Salzsäure lebhaftes Aufbrausen von Kohlensäure

erfolgen. In dem Maasse, wie die Umwandlung des Ferrokarbonats zu Ferrihydroxyd erfolgt, wird nämlich das Entweichen der Kohlensläure weniger lebhaft.

 I g des Präparates muss sich in verdännter Salzsäure ohne Rückstand zu einer gelben Flüssigkeit auflösen, welche nach dem Verdännen mit Wasser darch Baryumehlorid nur ganz schwach getrübt werden darf (Spuren von Schwefelsäure sind zuzulassen).

- 2) Bestimmung des Gesammteisens. Holv.: I g des Präparates wird im Platintiegel verascht; der Rückstand wird wiederholt mit Salpetersäure behandelt und bis zum konstanten Gewicht gegläht. Es sollen etwa 0,14 g Ferriexyd zurückbleiben, entsprechend einem Gehalt von 9,8 Proc. (also rund 10 Proc.) an metallischem Eisen. Germ. I g des Präparates werde in 10 ccm verdünnter Schwefelsäure in der Wärme gelöst, nach dem Erkalten (!) mit Kaliampermanganatlösung bis zur vorübergehend bleibenden Röthung und darauf mit 1 g Kaliampfedid versetzt. Diese Mischung werde 1 Stunde bei gewöhnlicher Temperatur in einem geschlossenen Gefässe stehen gelassen. Es sollen alsdann zur Bindung des abgeschiedenen Jods 17,0—17,8 ccm ¹/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden entsprechend einem Gehalte von 9,52—9,97 Proc. metallischem Eisen.
- 3) Bestimmung des Gehaltes au Ferrokarbenat (Eisenoxydulsalz). Diese schreiben nur Brit. and U-St. vor. Brit. Wird 1 g des Präparates in konc. Phosphorsäure (von 66 Proc. H<sub>o</sub>PO<sub>4</sub>) unter Erwärmen gelöst, die Lösung mit Wasser verdünnt und mit 29,0 cem Kaliumdichromatlösung [4,87 g K<sub>2</sub>Cr<sub>2</sub>O<sub>2</sub> in 1 Liter] versetzt, so soll dieselbe mit Kaliumferrieyanid noch eine blane Färbung geben. Daraus berechnet sich ein Gehalt von rund 16 Proc. metallischem Eisen in der Form des Oxydulsalzes oder ein Gehalt von 33 Proc. Ferrokarbenat FeCO<sub>5</sub>. U-St. Wird 1,16 g des Präparates in 10 ccm verdünnter Schwefelsäure gelöst und die Lösung mit Wasser auf 100 ccm verdünnt, so sollen etwa 15 ccm ¹/10-Normal-Kaliumparmangamatlösung zur bleibenden Röthung verbraucht werden. [3,1534 g KMnO<sub>4</sub> in 1 Liter.] Hieraus berechnet sich ein Gehalt von 8,4 Proc. metallischem Eisen im Zustande eines Ferrosalzes, bez. 15 Proc. Ferrokarbenat FeCO<sub>5</sub>.

Aufbewahrung. Das gut ausgetrocknete Pulver werde in trocknen, nicht zu grossen und gut verschlossenen Flaschen aufbowahrt. Die Einwirkung direkten Lichtes ist eher nitzlich als schädlich.

Massa pilularum Ferri carbonici. Massa pilularum Valetti. Massa Ferri Carbonatis (U-St.).

Gall. Man löst 100,0 krystall. Ferrosulfat in heissem öprocentigen Zuckerwasser und giesst die heisse Lösung in eine zweite, noch heisse Lösung von 120,0 krystall. Natriumkarbonat in öprocentigem Zuckerwasser. Der Niederschlag wird in einer stets völlig gefüllt und gut verschlossen zu haltenden Flasche (siehe oben) mit heissem 5 procentigen Zuckerwasser gewaschen, bis das Waschwasser nach dem Ansügern mit Salpetersäure durch Baryumnitrat nicht mehr merklich gerübt wird. Dann bringt man ihn auf ein mit Zuckersirup angefeuchtetes Leinen-Kolatorium, bindet dieses zu und presst unter der Presse allmählich, aber stark ab. Den Pressückstand bringt man in eine Porcellanschale, fügt 30,0 Honig und 30,0 Milchzucker zu und dampft zur Konsistenz eines dicken Extraktes ein. U-St. Man füllt eine heisse Lösung von 100,0 g krystall. Ferrosulfat in 200,0 g heissem Wasser + 20 cem weissen Sirup mit einer gleichfalls heissen Lösung von 100,0 g krystall. Natriumkarbonat in 200,0 g Wasser, wäscht mit heissem Zuckerwasser (1 weisser Sirup, 19 Wasser) aus, sammelt auf einem Leinen-Kolatorium, presst möglichst stark und dampft den Rückstand in einer Porcellanschale mit 38,0 g gereinigtem Honig und 25,0 g Zucker bis zum Gewicht von 100,0 g im Wasserbade ab.

Aqua Ferri nervina von Wolff & Calmeno. Entbült in 100 Liter kohlensaurem Wasser 15,0 g Ferrokarbonat, 205,7 g Calciumphosphat, 232,9 g Natriumehlorid und 99,7 g Natriumehkarbonat. Es würe demuach nachzubilden aus: 21,1 g Ferrochlorid (FeCl<sub>3</sub> + 2H<sub>2</sub>O), 205,7 g Calciumphosphat, 218,3 g Natriumehlorid und 120,7 g Natriumehkarbonat auf

Dr. Nagel's Nervenpillen der Salomonis-Apotheke in Dresden. Rp. Massae pilolarum Valetti 10,0, Ferri luctici 2,5, Chinini 0,3, Rhizomatis Rhei 5,0, Vini Tokayensis

Bleichsuchtswasser von Dr. Ewich enthält in 10000 Th. 11 Th. kohlensaures Natron, 9 Th. Chlornatrium, 1,5 Th. schwefelsaures Natron, 7 Th. kohlensaure Kalkerde und 1,2 Th. kohlensaures Eisenoxydul nebst reichlicher Kohlensaure. (Haner, Analyt.)

Zu seiner Darstellung gehören entwässertes Natronkarbonat 20,0; wasserfreies Calciumchlorat 10,0, krystall. Ferrosulfat 3,0, Wasser 10000, Kohlensaure q. s.

#### Chocolat ferrugineax (Gall.). Elsen-Chokelade.

Pastne Camo specharatne Ferri submrboulci ( se Safran apéritif) 10,0. Man bereits night su grosse Vorchibe.

#### Granula Ponguensla-Dragées de l'ougues.

Ep. Ferri carbonici saecharați Caleil carbonici Magnesil subcarbonici 58 10,0 80.0 Natril blearboald Saccharl altit 140,0 Ole) Menthas piperitas 2.0 Tragaçanthae pulveratas 0.5 q. s. Aquale

Flans pliulas penderis 0,12, quan anceltaro otelueautur.

#### Mixtura antihectica Gatrerrutt.

Gapperra'sche Mixtur. Minturn antiphthisics Guirritt, Mixtura Ferri com-posits (Erganzh), (Hamb. V.).

1,25 L. Ferri sutturiel 2. Kalli carbonick 1,50 3. Aquae Menthue crispae 250,0 4 Myrrhae pulveratae 4,0 13.0. 5. Spechart

Man lost I and 2 to 3, reflet 4 mit 5 fain and reibt es mit der Lösung an.

### Pasta Cacao com Ferro carbanico.

Rp. Pastne Cueno succharatae 1000,0 Saccharl vanillinati 5.0 Ferri carbonici saccharati 20,0 Man forme 100 Tatel hen à 10,0 g.

### Pilulas antigastralgless SCEELECKY.

Ep. Massae pliniarura Valleti Radycle Columbo 0.8 Seminia Strychni Radicia Liquiritiae 1,6,

Figut pilulae sexaginia (60), Zwei bla drei Pitten dreimal tägtich (bel chlorotischer Gastralgle).

#### Pitulae Ferri carboniel BLAUD. BLAUD'sche Einenpillen.

J: Englingh. tip. Ferri aulfurici sicel 0,0 Saccinst puly. 3,0 Kalli earboaid Mugnesiae dame 40.77 1,4 Radicis Althorac Olycerial q. a. (0,4) werden so 100 Pillen geforent.

### H. Plinine Ferri sulfuriol Handli

(Form Berol.k. Ep. Ferri sulfuriel Kalli earboniel && 0,0 Tragacacthas 1.3 Aquae destillatae q. L.

### Flant pilulae 60.

III. Pilulae Blaudil alkalinae (Minch Vorsche.). hp. Kalil carboniel 18,0 Perri sufficiel sleet 12,0 Magnesti enrionici 0.9 Q. Bu Giyeerin! Flant pitolse pouderts 0,4 g.

IV. Hamb. Vorscha.

tip. 1. Ferri anthurici nicci 2. Kalti carbonici 28 12,6 9. Melita 18,0.

Man schmilt 3 im Dampfbade, fogt die innige Mischung von I und 2 binzu, atomt zur Manae an und formt diese noch halbwarm zu 100 Pitiert. Keine zu grossen Vorrathe halten!

#### V. Aeltere Vornehrift

lip 1. Ferri sulturiel oryntall. 2. Kalii carbonici aa 10,0 5,0 3. Saccharl albi 4. Radicia Althuene q. n.

Man serreibt i und 2 in cluem eisernen Mörser und lässt 1, Stunde oder es lange steben, bla die Mischang breitg geworden. Dann fligt man 3 and 4 bluce and form: 150 Pitten, die mit Zimmtpulver zu bestreuen sind.

### VI, Pilulae ferratae Kalloge (Helv.).

Rp. Gummi arabici Kalil carbonici 53 3,6 Ferri miturici cryst. AA 5.0 Saechari gtt. VIII. Aquae

Man formt 100 Pillen, welche sefort in Milchzucker su rollen und an der huft su trocknen and.

### Pituine Ferri carbonich.

1. Germ. I.

Rp. Massa pilularum Valenti 10,0 Radicis Althaone q. s.

Finat pilulae 100, cortice Cinnamomi conspergendae. Für den Handverknif werden die Pillen haufig versithert oder kandirt abgegeben.

#### II. Gatt. Pilules de carbonate ferroux selon VALLET.

Massac pilutarum Valetti 20,0 Radicle Liquirities Flant piluise ponderla 0,25 g.

### IIL Piluine Ferri curbonici (Hele.j.

Rp. Gummi arablel Ferri carbonici saccharati 10,0 Glycerial as git XV. Aquae

Flant pilulae 100.

Pilules ferruginenses de Braun (Gall.), Rp. 1. Gumini arabid 5,0 30,0 2. Aquie destillatae 5. Strupt Saxhazi 16,0 4. Ferri sulturici sicci B. Kalii carbonici 55 90,0.

Man Bat unter Erwittmen 1 in 2, fligt 8 and 4 hinen, rührt dann mit einem elsernen Spatel unter Erwärmen 5 dazu und verarbeitet au 200 Pillen, die zu versilbern sind.

#### Pilnine Ferri compositae GRIFFITH Pilulae Myrrhae ferratae.

Rp. Ferri sulfuriti erystallisati BB 2,5 Kalil carbonici 5.0 Myrrine pulversine Extracti Gentianae 2,5.

Flant pilulae 100, Fant Pitten täglich drei- bla viermal (bei Phthiais tuberculosa).

Compound Pills of iron (Nat. Form.). Mp Myrrhue Natril carbonici cryst. Ferri sulfurici cryst as 4,85 Strupt Sagehari q. s.

Figut pilulas 100.

Pulvis effervescens ferrates (Heir.),

ftp. Ferri sulfuriei alcci 30,0 Acidl tartariel Natrii blearboniel 305.0 Secchari 895,0,

Poudre gazogène ferrugineuse (Gall.), Rp. Acidi tartarici 80,0 Natril blearboniel 00,0 Snechari 260,0 Ferri sulfurici cryst. 8,0.

Pulvis aërophorus mortlatus Paasu,

A.

Rp. Ferri carbonici anccharuti Natrii bicarbonici aa 0,75. In sine blace oder rothe Kaptel.

> B. Acidi tartarid Elseosacchari Citri 0,5.

In eine Wachskapsel. Man löse A zoerst in Wasser and füge alsdann B hinzu,

Pulvis aerophorus ferraginosus Munzus,

Ep. Ferri sulfuriel cryst. 0,3 Sarehari

In cine blane oder rothe Kapsel. BL.

Natril bicarbonici 0,2 Sacchari

In cine welese Kapsel. Gebruuch wie verber, Pulvia acrophorus ferruginosus Waldennuno.

Rp. Ferri sulfurici sicci 0,05 Pulveris serphori 1,0. Dones tales X.

Pulvis aërophorus martiatus venalis,

Rp. 1. Natril bjearbontel 25,0 2. Magnesti carbonici 2,0 8. Achii tartarid 28,0 4. Spechari 20,0 5. Ferri pyrophosphorici 5,0

6. Sacchari 25,0. bian mischt zunüchst je für sich 1 und 2, ferner 3 und 4, dann 5 und 6. Die drei Mischungen worden dann zu einem Pulver zusammengemischt.

Strapus Ferri carbonici. Sirupus ferratus. Rp. Massae phulamim Valetti 2,0 Aquae destillatan Strupt Saccehari 95,0, Umgeschützelt täglich 2-4mal 1 Kinderlöffel.

### Ferrum chloratum.

1. Ferrum chloratum crystallisatum viride. Perrum chloratum oxydulatum crystallisatum. Chlorare ferreux crystallisée (Gall.). Krystallisirtes Elsenchloritr oder Ferrochlorid. FeCl, + 4 II,0. Mal. Gew. = 199.

Darstellung. In einen geräumigen Glaskolben bringt man 150 Tb. reine Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und giebt dazu allmählich 35 Th. Eisen in Form kleiner Schmiedenägel oder als Draht. Wenn die Gasentwickelung bei gewöhnlicher Temperatur fast aufgehört hat, so erwärmt man den Kolben einige Zeit mässig, bis die Einwirkung der Säure auf das Eisen völlig beendet ist. Man filtrirt alsdann rasch und kocht das Filtrat alsbald in einem Porcellangefäss über freiem Fener bis zum Salzhäntehen ein. Man fügt zu der Flüssigkeit alsdann 1 Th. Salzsäure (von 25 Proc.) hinzu und dampft unter Umrühren mit einem Glasstabe bis auf 98-100 Th. Rückstand ab oder so lange, his der resultirende Brei, auf einen kalten Gegenstand gebracht, zu einer Krystallmasse erstarrt. Man lässt alsdann erkalten, stösst die Krystallmasse in Stücke und bringt diese sofort in gut zu verschliessende

Eigenschaften. Grünliche, hygroskopische Krystallfragmente, die meist durch Oxydation oberflächlich mit einer ockerfarbigen Schicht von Ferrioxychlorid bedeckt sind. Sie lesen sich in Wasser und Weingeist, in Aether sind sie anlöslich. Bei der Auflösung in Wasser verursacht das vorhandene Ferrioxychlorid eine Trübung, die durch Salzsüure verachwindet. Das Salz enthält rund 64 Proc. Ferrochlorid FeCl, und 36 Proc. Wasser; es enthält trotz sorgfältigster Darstellung und Aufbewahrung stets Ferrioxychlorid. Ueber die Aufbewahrung siehe das folgende Praparat,

Prafung. Es ist genügend rein, wenn es sich in gleichviel Wasser unter Zusatz einiger Tropfen Salzsäure klar löst, und wenn diese Lösung mit einem dreifachen Volumen Weingeist eine klar bleihende Mischung liefert. Die wässrige Lösung soll auch durch Baryumchlorid nicht getrübt werden.

II, Ferrum chloratum insolatione paratum. Ferrum chloratum (Ergänzb). Ferrum chloratum siecum. FeCl<sub>4</sub> + 2 H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 163.

Darstellung. Die sub I gewonnene beisse Salzlösung wird nicht mit 1 Th., sondern mit 3 Th. Salzsäure vermischt, die später erhaltene harte Krystallnusse zu Pulver gerieben und dieses in etwa 0,5 em dicker Schicht auf Porcellantellern den direkten Sonnenstrahlen ausgesetzt. Sobald die äusserste Schicht weiss erscheint, wird umgerührt und dies so oft wiederholt bis alles in ein trocknes weisses Pulver verwandelt ist und eine kleine Menge, in Wasser gelöst, mit Kaliumferroeyanid zunächst nur eine weissliche Trübung giebt. Das Pulver wird sofort in kleine längliche Flaschen von ca. 50 ccm Rauminhalt eingefüllt etc. Bereitungszeit im Sommer.

Eigenschaften. Dieses Ferrochlorid bildet ein weisses, wenig hygroskopisches, in Wasser fast klar lösliches Pulver, welches mit Kaliumferrocyanid eine weissliche, erst nach einigen Augenblicken bläulich werdende Trübung giebt. Es besteht aus 78 Proc. wasserfreiem Ferrochlorid FeCl, und 22 Proc. Wasser. Die Prüfung erfolgt wie bei dem vorigen

Prăparat.

Aufbewahrung. Das krystallisirte sowie das getrocknete Ferrochlorid werden sofort nach der Darstellung in kleine lange Cylindergläser von ca. 50 cem Rauminhalt eingefüllt, die Gläser mit Kork dicht geschlossen und die Verschlüsse mit Flaschenlack dicht gemacht. Der Aufbewahrungsort ist ein Ort, auf welchen helles Tageslicht und auch direktes Sonnenlicht fällt.

Liquor Ferri chlorati (Erganzb.). Eisenchlorarlösung. 110 Th. metallisches Eisen werden mit 520 Th. Salzsaure (von 25 Proc. HCl), wie sub I angegeben, gelöst. Man filtrirt die Lösung durch ein mit 1 Th. Salzsaure angefeuchtetes Filter und wäscht dieses mit Wasser nach, bis das Gewicht des Filtrates = 1000 Th. ist. Klare, grünliche Flüssigkeit vom spec. Gewicht 1,226-1,230. Sie enthält 10 Proc. metallisches Eisen oder 22,68 Proc. wasserfreies Ferrochlorid FeCl<sub>2</sub>.

Tinctura Ferri chlorata. Eisenoblorartinktur. Erganzb.: Ferri chlorati insolatione parati 25,0, Spiritus diluti (70 proc.) 225,0, Acidi bydrochlorici (25 proc.) 1,0.

In kleinen Flaschen im hellen Tageslichte anfzubewahren.

Liquor Ferri Protochloridi. Nat. Form. Ferri metallici 160,0 g. Acidi hydrochlorici (31,0 proc.) 625,0 g. Glycerini 250,0 ccm, Acidi hypophosphorosi diluti (10 proc.) 10 ccm, Aquae destillatao q. s. ad 1 Liter.

Pilules de chlorare ferreux (Gall.).

R. Ferri chlorad siccael 1,0
Radicis Liquirities
Guomi arabici Sà 0,5
Aquec Q. 8
Fiant pilules 10.

Man rolle ale in Eisenpulver (oder Graphit) und lackire sie aladann mit einem ütherischen Lack aus Tolubalsam und Maatix as. Pilulas Ferri chlorati (haltbare) Ep. Ferri chlorati siccl 5,0 Socchari pulverati 1,0

Pulveria Althacan 1,0 Tragacanthae 0.2 Strupi Sacchari q. s.

Fiant pllulae 50.

Stropus Ferri Protochloridi (Nat. form.).
Strop of Protochloride of Iron.
Rp. Liquoris Ferri chiomai (Nat.
form.) a. sorber.
Giyesrini 125 cem
Aquae Aurantii florum 125 cem
Strupi Sacohari q n. mā J Liter

### Ferrum citricum.

1. Ferrum citricum oxydatum (Germ.). Citrate de fer. Ferricitrat. Eisencitrat. Citronensaures Eisenoxyd.  $(C_0H_0O_7.Fe)_0$ . Mol. Gew. = 490.

Durstellung. 25 Th. Ferrichloridiösung von 1,28—1,282 spec. Gew. werden mit 250 Th. Wasser gemischt und in ein Gemenge (nicht umgekehrt) von 25 Th. Ammoniak-flüssigkeit (0,96 spec. Gew.) und 200 Th. Wasser im dünnen Strahle, unter Umrühren und unter Ausschluss jeder Erwärmung eingegossen (man bringe zweckmässig etwas Eis in die ammoniakalische Flüssigkeit). Am Ende der Fällung muss ein Ueberschuss von freiem Ammoniak durch den Geruch deutlich (!) wahrzunehmen sein.

Man lässt die Fällungsflüssigkeit unter gelegentlichem Umrilhren zunächst 2-3 Stunden an einem kühlen, schattigen Orte stehen. Dann lässt man absetzen, zieht die klare, überstehende Flüssigkeit mit Hülfe eines Hebers ab, wäscht den Niederschlag so lange mit kaltem (zum Schluss mit destillirtem) Wasser aus, bis etwa 100 ccm des Filtrats nach dem Ansäueru mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch opalisirend getrübt werden. Man sammelt nun den Niederschlag am besten auf einem dichten, genässten und dann gewogenen Leinentucke, lässt ihn abtropfen und presst ihn in demselben vorsichtig so weit aus, dass sein Gewicht etwa 12,5 Theile beträgt. Die noch feuchte Masse trägt man alsdann sofort in eine geeignete Flasche ein, welche eine Lösung von 9 Th. Citronenslure in 35 Th. Wasser enthält, und lässt an einem vor Licht geschützten Orto unter häufigein Umschütteln so lange stehen, bis möglichst vollständige Auflösung eingetreten ist. Ist es nöthig, die Mischung zum Zwecke der Auflösung zu erwärmen, so lasse man die Temperatur nicht über 50° C. hinausgehen. Sobald alles gelöst erscheint, filtrirt man. Das Filtrat wird bei sehr gelinder Wärme (45 bis 50° C.) bis zur Siropedicke eingedampft und bei ca. 30 bis 45° C., auf wagerecht liegenden Glasplatten ausgestrichen, getrocknet. Die Ausbeute beträgt ungefähr 12 Theile.

Eigenschaften. Ferrieitrat bildet dünne durchscheinende Blättehen von rubinrother Farbe und schwachem Eisengeschmacke; beim Erhitzen verkohlt es unter Entwickelung
eines eigenartigen Geruches und Hinterlassung von Eisenoxyd; in 100 Theilen sollen 19 bis
20 Theile Eisen enthalten sein. In siedendem Wasser ist es leicht, in kaltem Wasser nur
langsam, aber vollständig löslich.

Das nach der vorstehenden Vorschrift der Germ, bereitete Präparat hat die Zusammensetzung  $(C_0H_0O_2, Fe)_a + 6\,H_aO$ . Die in demselben enthaltenen 6 Mol. Krystallwasser entweichen erst bei etwa 150° C. Trotzdem empfiehlt es sich, zur Erzielung eines in Wasser leicht löslichen Präparates beim Eindampfen und Trocknen die Temperatur von 50° C. nicht zu überschreiten, weil andernfalls sehr langsam lösliche bezw. wenig lösliche Präparate erhalten werden.

Die wässerige Lösung des Ferricitrates ist gelb gefärbt; sie schmeckt schwach eisenartig und reagirt schwach sauer. In derselben erfolgt durch Schwefelwasserstoff kein Niederschlag von Schwefeleisen; Ammoniak bewirkt infolge Bildung von löslichem Ferri-Ammoniumcitrat keine Fillung. Dagegen entsteht durch Aetzkali oder Aetznatron ein Niederschlag von Ferrihydroxyd, durch Natriumkarbonat jedoch erst beim Erhitzen.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 10) giebt mit Kaliumferroeyanid zunächst nur eine blaue Färbung, erst nach dem Ansäuern mit Salzsäure fällt ein blauer Niederschlag aus. — Mit überschüssiger Kalilauge versetzt, fällt ein gelbrother Niederschlag aus. Wird das Filtrat von diesem mit Essigsäure schwach angesäuert, und nach Zusatz von Caleiumchlorid zum Sieden erhitzt, so entsteht eine weisse krystallinische Ausscheidung von Caleiumcitrat. — 2) Die wässerige Lösung (1 = 10) werde nach Zusatz von etwas Salpetersäure durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt (Chlor); mit Kalium-Ferricyanidlösung gebe sie höchstens blaugrünliche Fürbung (Ferrosalz). Nach Ausfällung des Eisens durch Kalilauge gebe sie ein Filtrat, welches nach dem Ansäuern durch Essigsäure auch bei längerem Stehen eine krystallinische Ausscheidung nicht bilde (Weinsäure). — 3) Ferricitrat gebe beim Verbrennen einen Rückstand, welcher feuchtes rothes Lackmuspapier nicht bläut (Alkali).

4) Gehaltsbestimmung. A. Man löse 0,5 g Ferricitrat in 2 ccm Salzsäure und 15 ccm Wasser, füge 1 g Kaliumjodid hinzu und lasse in verschlossenem Glasstopfengefüsse 1 Stunde lang bei gewöhnlicher Temperatur stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sellen alsdann 17—18 ccm der ½10-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein, entsprechend einem Gehalte von 19,04—20,16 Proc. metall. Eisen. B. 1 g Ferricitrat hinterlasse beim Veraschen 0,271—0,288 g Ferrioxyd.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt. Anwendung. Das Ferrieitrat gehört zu den milden Eisenpräpuraten und wird leicht resorbirt. Seine verdünnte Lösung soll

neben der Eisenwirkung diuretisch, die concentrirte die Harnabsonderung beschränkend wirken. Man giebt es zu 0,1-0,3-0,5 drei- bis viermal täglich.

Ferri Citras (U-St.). Ferric Citrate. Der im Nachstehenden noch zu besprechende Liquer Ferri Citratis (U-St.) wird bei nicht über 60° C. zum Sirup abgedunstet, dieser auf Glasplatten gestrichen und bei 50-60° C. getrocknet. Granatrothe Blättehen von den gleichen Eigenschaften wie das vorige Präparat. — 0,5 g verbrauchen Bestimmung (s. vorher) = 14,3 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfat-bei der jodometrischen Bestimmung (s. vorher) = 14,3 ccm ½ Normal-Natriumthiosulfat-bei der Jog des Ferricitrats hinterlasse beim Verbrennen = 0,2286 g Ferricxyd. Nach beiden Bestimmung wird ein Gehalt von 16 Proc. metallischem Bison varlangt.

beiden Bestimmungen wird ein Gehalt von 16 Proc. metallischem Eisen verlangt.

Liquor Ferri Citratis (U-St.). Ferricitratiösung. Man fällt nus 840,0 g Ferrisulfallösung (1.42 spec. Gew.) nach gehöriger Verdännung mit Wasser in der auf S. 1092 sulfallösung Weise das Ferrihydroxyd durch 880 cem Ammonialdflässigkeit (von 10 Proc. NH<sub>4</sub>). Den wohlausgewaschenen Niederschlag presst man ab, bringt ihn in eine Porcellanschale und erwärmt mit 300,0 g Citronensaure im Wasserbade auf 60°C., his völlige Auf-

lösung erfolgt ist, bringt das Gesammtgewicht auf 1000 g, lüsst absetzen und filtrirt.

Dunkelbraune Flüssigkeit, spec. Gewicht = 1,25 bei 15°C. Sie enthalte 7,5 Proc. metallisches Eisen. Demunch müssen 2,0 g nach dem Auflösen in 4 ccm Salzsäure und nach Zugabe von 20 ccm Wasser und 2 g Kaliumjodid (nach einständigem Stohen) zur Bindung des ausgeschiedenen Jods = 26,8 ccm 1/10°Normal-Natriumthiosulfatlösung erfordern.

II. Ferrum citricum ammoniatum (Erganzb. Austr. Helv.). Citrate de fer ammoniacal (Gail.). Ferri et Ammonii Citras. (U-St.). Ferri-Ammoniumcitrat. Elseaammoniumclirat. Clironensaures Eisenammonium. Wenn auch die Vorschriften der einzelnen Pharmakopoen in den Mengenverhaltnissen der vorgeschriebenen Bestandtheile von einander abweichen, so stimmen sie doch alle im Princip der Darstellung überein: Darnach wird zunächst durch Eingiessen einer Ferrisalzlösung (Ferrichlorid, Ferrisulfat) in Ammoniakflüssigkeit unter den 3. 1092 angegebenen Bedingungen normales Ferribydrat gefallt, dieses vollständig ausgewaschen, dann in Citronensäure gelöst und diese Lösung mit Ammoniakilüssigkeit im Uoberschuss versetzt, bei gelinder Wärme zur Sirupkonsistenz verdunstet, und der Sirup durch Aufstreichen auf Glasplatten und Eintrocknen bei 50° C. in Lamellenform gebracht.

Austr. Giebt weder eine Vorschrift, noch schreibt sie einen bestimmten Eisengehalt vor. Man wird das Praparat daher sowohl nach der Vorschrift der Helv. als nach

derjenigen des Ergänzb. bereiten dürfen.
Ergänzb. Man fallt aus 50,0 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,28-1,282) in
der S. 1092 angegebenen Weise durch Ammoniakflüssigkeit das Ferrihydroxyd, wäscht dieses völlig aus und trägt es noch feucht in eine Auflösung von 18 Th. Citronensaure in 70 Th. Wasser ein. Nach erfolgter Auflösung, welche durch Erwärmen (nicht über 50° C.) unterstützt werden darf, filtrirt man, wäscht das Filter mit Wasser nach, löst im Filtrat 9 Th. Citronensaure, fügt Ammoniaklfüssigkeit bis zur deutlich alkalischen Reaktion hinzu, dunstet im Wasserbade bei nicht über 50° C. zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten and trocknet.

Helv. Man fallt aus 50,0 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,28-1,29) durch Ammonisk das Ferrihydroxyd, bringt dieses nach völligem Auswaschen noch feucht (1) in eine Lösung von 17,5 Th. Citronensaure in 35 Th. Wasser, digerirt bis zur Auflösung, versetzt das Filtrat mit Ammoniakflüssigkeit bis zur alkalischen Reaktion, dunstet im Wasser-

bade zur Honigkonsistenz ein, streicht auf Glasplatten und trocknet.

Gall. Man füllt aus 375,0 Tb. Ferrichloridlösung (1,280—1,282 spec. Gew.) das Gall. Man füllt aus 375,0 Tb. Ferrichloridlösung (1,280—1,282 spec. Gew.) das Ferrihydroxyd, wäscht es völlig aus, löst es noch feucht durch Zugabe von 100,0 Tb. kryst. Gitronensfüre, macht die filtrirte Lösung durch Zugabe von etwa 36,0 Tb. Ammoniakfüssigkeit von 10 Proc. alkalisch, danstet sie im Wasserbade bei nicht über 60°C, zum

Sirap sin, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet bei 40-50° C.

Brit. Man fällt aus 288,0 Th. Ferrisulfatlösung (1,441 spec. Gew.) durch Ammoniak in der S. 1092 angegebenen Weise das Ferrihydroxyd, wäscht dieses völlig aus, löst es in einer kana. Lösung von 80,0 Th. kryst. Citronensäure auf, macht mit 108,0 Th. Ammoniak-flüssigkeit (von 10 Proc.) alkalisch. filtrirt, wenn nöthig, die Lösung, dunstot sie unter gelegentlicher Zugabe von etwas Ammoniakflüssigkeit zum Sirap ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet bei nicht über 38° C.

U-St. Man mischt 100 ccm Liquor Ferri Citratis U-St. (s. S. 1107) mit 40 ccm Ammoniakifüssigkeit von 10 Proc., dunstet bei nicht über 60° C. zum Sirup, streicht diesen

auf Glasplatten und trocknet.

Eigenschaften. Dünne, durchscheinende, etwas hygroskopische Blättehen von hellrothbrauner Farbe und salzigem, hintennach schwach eisenartigem Geschmacke, welche

beim Erhitzen unter Entwickelung von Ammoniak verkohlen und als Verbrennungsrückstand Ferrioxyd hinterlassen.

Sie lösen sich leicht in kaltem Wasser, kaum in Alkohol und in Aether. Die wässerige Lösung röthet blaues Luckmuspapier schwach. Sie wird durch Ammoniakflüssigkeit nicht gefällt, aber dunkler gefürbt. Auf Zusatz von Kali- oder Natronlauge entsteht ein rostfarbener Niederschlag, beim Erwärmen tritt deutlich Ammoniakentwickelung auf.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 10) werde nach Zusatz von Salpetersäure durch Silberaitratlösung nur schwäch opalisirend getrübt. (Spuren von Chlor sind zuzulassen). 2) Mit Kaliumferrieyanidlösung gebe sie böchstens eine blaugrüne Färbung. 3) Wird I g des Prüparates verascht, so soll das zurückbleibende Ferrioxyd angefeuchtetes rothes Lackmuspapier nur ganz schwach bläuen.

4) Bestimmung des Eisengehaltes. Diese kann jodometrisch oder durch Bestimmung des beim Verbrennen hinterbleibenden Ferrioxyds erfolgen. Bei der jodometrischen Bestimmung wende man 0,5 g des Präparates an und verfahre genau wie auf S. 1106 angegeben ist.

Es verlangen

Auntr. Brit Gall. Ergänzh. Helv. U-St. Gehalt an Fe in Proc. 21,7-22,4 18,0-14.0 18,0 1 g hinterlasse Fe<sub>4</sub>O<sub>1</sub> 0,31-0,32 g -0,184-0,20 g 0,225 2 0,6 g erfordern com 1/10 N .- Natrium thiosulfat 10,4-20,0 19,0-13,0

5) Nach dem Ausfällen des Ferribydroxyds durch Kalilauge darf das Filtrat beim Uebersättigen mit Essigsäure auch nach läugerem Stehen keine krystallinische Ausscheidung geben (Weinsäure). Wird das essigsaure Filtrat mit Calciumchlorid versetzt und zum Sieden erhitzt, so muss eine körnige Ausscheidung von Calciumcitrat auftreten,

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt, in kleineren, gut verschlossenen Gefässen, letzteres mit Rücksicht auf die hygroskopischen Eigenschaften des Präparates.

Anwendung. Als mildes Eisenmittel wie das Ferrum citricum. Man giebt es zu 0,2-0,5-1,0 g drei- bis vier Mal täglich.

Ferrum citricum cum Magnesio citrico ist eine Mischung aus gleichen Theilen Ferrum citricum und Magnesium citricum.

### aqua acidi carbonici cum Ferro citrico,

Rp. 1. Ferri citrici 2,0
 A. Arbii citrici 4,5
 A. Aquae frigidae 600—700,0
 Natrii blearhonici 3.5

Man löst 1-8 in einer Minerhiwasserflasche auf, fügt 4 in Stücken hinzu und verschliesst sofort mit einem Kork, der zu verdrubten ist.

Rp. Ferri citrici 0,2 Aquae destiliatae 20,0 Aquae Acido carbonico astrontae 950,0.

Corovinia forrata,

Ep. Ferri citrici 1,0 Cerevisiae fuscas 500,0, Drei- bis viccoust tiglich ein Weinglas voll,

Forrum citricum effervescens. Gehörntes Eisenbrausepulver (Erglast. Hamb. V.).

Itp. Ferri pyrophosphorici cum Natrio pyrophosphorico 20.0 Acidi citrici 35,0 Natrii bicarbonici 45,0 Sacchari 100,0

werden als mittelfelne Pulver gemischt, mit Weingeist in eine kunnelige Masse gebracht, diese durch ein Sieb aus verzinntem Elsendraht von 2 mm Maschenweits gerieben und bei nicht über 40°C. getrocknet. Weilsas Körner, vor Last geschützt aufzubewahren.

#### Ferrum citrieum efferrescens flavum.

 Rp.
 1. Ferri citrici aemuoniati 50,0

 2. Aquae descillatae
 20,0

 3. Acidi citrici
 50,0

 4. Spiritua (15 Proc.)
 80,0

 5. Natril bienrbonici
 230,0

 6. Aridi citrici
 200,0

 7. Saccitari
 500,0

 8. Spiritua (85 Proc.)
 60,0

Man löst i smi 3 in 2, und fögt 4 hinzu. Anderseite mischt man die erhertgetrockneten 5-7, befeuchtet mit 8, arbeitet die ersterr Lösung von 1-4 gleichtmissig darmeter und granuliet durch ein verzinntes Eisensieb (siehe vorher).

### Bistura Ferri et Chinini efferrescons.

(Consumption Respital Landon.)

Rp. Ferri citrici ammoninti 0,8
Chintal auffurici 0,6
Acidi citrici 0,6
Aquae destillatas 80.0.

Mit 0,6 g Natriumblearbonnt au nehmen,

Pilulae Forri citrici (Form. Herol.). Rp. Ferri citrici oxydati 5,0

Radicis Gentianae 1,0 Extracti Gentianae 8.0.

Fiant pitulae 60,

Sirop de citrate de for ammoniacal (Gall.). Bp. Ferri citrici ammoniati

Aquae destillatae 55 25,0 Sirupi Secolari (1,32 sp. G.) 950,0. Siropus Ferri citrici.

Rp. Ferri citrici

Aquae destillatae MA 25,0 Sirupi Sacchari (sp. G. 1,52) 950,0.

l'abiettes de citrate de fer ammoniacal (Gall.). Rp. Ferri citricl ammoniati 50:0

10000.0 Sacchari Sanchari Vanillas G,OE Mocilaginia Tragneunthno 100,0.

Flant tabuletum à 1,0 g.

Vin chalybe (Gull.).

itp. Ferri circiel ammeniati 5,0 1000.0. Vin de Grennche

Yinum ferratum (Ergánzb.). Stablwein

Rp. Ferri citrici ammoniati 5,0 100.0. Vini Xerensis

Vinum Forri Citratis (U.St.).

Rp. Ferri citrici ammoniati Theturae Aurantii dutcle

(Apfelsinentloktor) 150,0 ccm Elmpi Succhari 100,0 cem q. s ad i Liter. Vini albi

Vinus martinium Fuller.

Vinum Forri aromaticum. Fullen's Stablwein

> Rp. Ferri citrici disc n Viul albi Tincturae aromaticae 15,0.

Vinum Ferri Citratis (Brit.).

Rp. Nerri citrici ammoniati (Erginzb.) 27,5 Vial Aurantili q. a. ad 1 Liter.

Sirop adstringent de Chable ist oine Auflosung von 10,0 Ferrum citricum ammoniatum in 800,0 Sirapus Sacchari.

### Ferrum cyanatum.

l. Ferrum cyanatum. Ferrum Borussienm. Ferrum zootleum. Ferrocyanure ferrique (Gall.). Ferroferricyanid. Eisencyanürcyanid (Berliner Blau). Blausaures

Elsen.  $3(FeCN)_a + 4 Fe(CN)_a + xH_20$ .

Darstellung. Man giesst unter Umrühren eine Lösung von 10 Th. Kaliumferrocyanid (gelbes Blutlaugensalz) in 100 Th. Wasser in eine Mischung aus 20 Th. Ferrichloridläsung (spec. Gew. 1,280-1,282) mit 200 Th. Wasser ein. Der entstandene blaue Niederschlag wird zunächst wiederholt durch Dekanthiren mit salzsäurehaltigem warmen Wasser, schliesslich auf dem Filter mit Wasser gewaschen, bis das Ablaufende nicht mehr sauer reagirt und durch Silbernitrat kaum noch getrübt wird. Nach dem Abtropfen wird der noch feuchte (!) Niederschlag (weil das Papier an denselben sehr leicht antrocknet) vom Filter abgelöst und auf Porcellantellern in mässiger Wärme getrocknet. Zur therapeutischen Anwendung eignet sich nur das so dargestellte Praparat, nicht aber die blauen Farbstoffe des Handels.

Eigenschaften. Ein tiefblaues, amorphes, geruch- und geschmackloses Pulver, unlöslich in Wasser, Weingeist und verdünnten Säuren. Beim Erwärmen mit Kalilauge wird es unter Rückbildung von Kaliumferrocyanid und Abscheidung von Ferrihydroxyd zerlegt, wobei natürlich die blaue Farbe verschwindet. Achalich wird es durch Kochen mit Quecksilberoxyd unter Bildung von Mercuricyanid und Ferro-Ferrihydroxyd zerlegt. In konc. Schwefelsäure löst es sich ohne Entwicklung von Blausäure zu einer farblosen kleiaterartigen Masse, aus der durch Verdünuen mit Wasser wieder Berlinerblau ausfällt. Ebenso löst es sich in konc. Salzsäure und fällt aus dieser Lösung beim freiwilligen Verdunsten (krystallinisch) oder beim Verdlunen mit Wasser (amorph) wieder aus. Beim Erbitzen an der Luft wird es zersetzt; es entweichen zunächst Dämpfe, welche nach Ammoniak und nach Blauskure riechen, schliesslich hinterbleibt Ferrioxyd, welches gewöhnlich etwas kalibaltig ist. Das lufttrockne Präparat enthält in der Regel eires 20 Proc. Wasser, welches unter theilweiser Zersetzung erst gegen 250° C. vollständig entweicht.

Prüfung. Nach dem Glüben und vollständigen Verbrennen des Kohlenstoffs muss die Asche, mit Salzsäure erwarmt, eine klare gelbe Lösnng geben (Ungelöstes: Schwerspath, Kieselerde). Nach Zusatz einiger Tropfen Salpetersaure und Kochen theilt man die Lösung in zwei Theile. Den einen Theil fallt man mit einem Ueberschuss Ammoniakfillesigkeit, den anderen mit Actzustron oder Actzkali und filtrirt. Das ammoniakalische Filtrat darf nicht blau sein (Kupfer) und durch Ammoniumkarbonat nicht getrübt werden (Erden), das kalische Filtrat dagegen weder durch Schwefelwasserstoff, noch nach der Neutralisation mit Salzsäure durch Ammoniakfüssigkeit eine Veränderung erleiden (Blei, Zink, Thonorde).

Aufbewahrung. In geschlossenem Glas- oder Porcellangefäss,

Anwendung. Das Ferroferrieyanid wird gelegentlich als Febrifugum und Autepilepticum angewendet und zu 0,2-0,4-0,6 drei- bis viermal täglich in Pulvern oder Pillen gegeben. Eine Wirkung dieser Verbindung ist wegen ihrer Unlöslichkeit zweifelbaft. Im pharmaceutischen Laboratorium wird es zur Darstellung des Mercuricyanids gebraucht.

II. Ferrum cyanatum solubile. Kalium-Ferrocyanelsen. Kaliumferroferricyanid. Lösilches Berlinerblau. Diese Verbindung entsteht, wann man eine Ferrichloridlösung mit einem grossen Ueberschuss (!) von Kaliumferrocyanid fällt. 2[Fe(CN).

Zur Darstellung trägt man eine Mischung von 8 Th. Ferrichloridlösung mit 100 Th. Wasser in eine Lösung von 10 Th. Kaliumferrocyanid (gelbem Blutlaugensalz) in 100 Th. Wasser ein. — Um das technische Produkt zu gewinnen, giesst man die Flüssigkeit nach dem Absetzen auf ein Filter, bringt auch den Niederschlag später damuf und wüscht ihn so lange mit Wasser aus, bis das Filtrat blau durchzulaufen beginnt. Sobald dies der Fall ist, löst man den Niederschlag in Wasser, um diese Lösung als blaue Tinte zu verwenden, oder man trocknet ihn nach dem Abtropfen bei 25-30° C. auf Porcellautellern. Will man die Verbindung rein haben, so wäscht man den Niederschlag zunächst mit verdünntem Weingeist, dann löse man ihn in Wasser und fälle ihn aus dieser Lösung wieder durch Zusatz von Alkohol. Im trocknen Zustande ein violettblaues Pulver, welches in Wasser mit blauer Farbe löslich ist, seine Löslichkeit aber durch Trocknen bei 100-110° C. verliert.

Coerniamentum. 1) Eine wässerige Lösung des vorstehend beschriebenen löslichen Berliner Blans. 2) 10 Th. reines Berlinerblan (welches mit verdünnter Salzsäure ausgezogen und völlig ausgewaschen worden ist, z. oben) werden mit einer Lösung von 2,5 Th. Oxalsäure in 10 Th. destillirtem Wasser angerieben und nach Zusatz von 60 Th. Gummischleim mit destillirtem Wasser auf 500 Th. gebracht.

III. Technische Berlinerblau-Sorten. Diese werden meist dargestellt, indem man Ferrosulfatlösung mit Ferrocyankaliumlösung fällt und das entstandene wenig gefärbte Produkt der Oxydation durch die Luft überlässt, wodurch es lichtblau wird. Die Sorten werden als Farbstoffe verbraucht und zu diesem Zwecke häufig mit Thonerde, Gips, Kreide, Schwerspath vermischt. Als die reinsten Sorten gelten Pariser Blau und Berliner Blau, als die unreinste das Mineralblau. Hamburger Blau, Erlanger Blau, Diesbacher Blau, Williamson's Blan sind sämmtlich technische Sorten von Berliner Blau.

Terregult's Blau entsteht durch Fällung von Ferrosalzen mit Kaliumferrieyanid. Es ist dem Berliner Blau sehr ähnlich, aber theurer als dieses, hat such vor demselben

Bleu Suisse ist eine eingetrocknete Lösung von Pariserblau in koncentrirter Oxal-

Pilulae antineuralgicae Jonar.

Rp. Ferri oyanati 2,0 Chilalai sulfurici 1,5 Extracti Opli 0,1 Conservae Rosae q. s.

Fiant pilulae 25. Stündlich 1-2 Pillen. Paireres febrifugi Stoscu. Rp. Ferri cyanati 1,2

Rp. Ferri cyanati 2,2 Chinini sulfurini 1,5 Rhizomatis Rhei 3,0 Elucesacchari Catami 6,0. Fiat pulvia. Divide in paries acquales X,

First purvis. Divide in paries aequales X, 3—1 mai täglich ein Pulver (bei hartmickigen Wechselflebern).

Bestimmung des Cyans in Gasreinigungsmasse. 4,0 g der feingepulverten Substanz werden in einem glasirten Porcellanmörser mit 8,0 g ehlorfreiem, gefälltem Quecksilheroxyd gemischt und mit Wasser fein gerieben. Man spült den feinen Brei mittels weithalsigen Trichters in einen 100 ccm-Kolben und spült soviel Wasser nach, dass der Kolben halb gefüllt ist. Dann kocht man in schräger Lage des Kölbeltens 10—15 Minuten lung. Wenn die Farbe der Mischung von Grün in Gelhbraun übergegangen ist, so lüsst man erkalten, füllt bis zur Marke auf und fägt noch 2,5 ccm Wasser zu, um das Volumen des Bodensatzes auszugleichen. Man mischt durch Umschütteln und fältrirt alsdann durch ein glattes trocknes Filter von 7 cm Durchmesser in ein trocknes Kölbehen. Man bringt

nun 50 ccm des Filtrates (= 2 g Masse) in einen 300 ccm-Kolben, giebt eine kone. Lösung von 3-4 g kryst, chlorfreiem Zinksulfat in Ammoniskflüssigkeit und freie Ammoniskflüssigkeit dazu, dass die Lösung völlig klar ist. Hierauf versetzt man anch und onch unter jedesmaligem Umschütteln mit kleinen Portionen frischbereiteten, gesättigten Schwefelwasserstoffwassers, bis in der über dem schwarzen Niederschlage stehenden Flüssigkeit eine rein weisse Zinkfällung erfolgt. (Man überzeugt sieh von der Beendigung dieser Reaktion dadurch, dass man absetzen lässt, mittels Pipette einige eem der klaren Lösung entuinmt und Schweselwasserstoffwasser zugiebt. Es mus nun eine rein weisse Zinksillung entuinmt und Schweselwasserstoffwasser zugiebt. Es mus nun eine rein weisse Zinksillung entstehen. Die entnommene Probe fügt man zu der Gesammtilüssigkeit wieder zu, spält Reagensglas sowie Pipette nach und giebt auch diese Waschwasser dazu.) Wenn dies der Fall ist, fällt man mit Wasser bis zur Marke aus, mischt und siltrirt durch ein trocknes Faltensilter in ein trocknes Kolbehen. Von dem Filtrat pipettirt man 150 cem trocknes Faltensilter in ein trocknes Kolbehen. Von dem Filtrat pipettirt man 150 cem (= 1 g Musse) in ein Becherglas, fügt Silbernitratlösung im Ueberschuss hinzu und sauert mit Salpetersäure an. Das ausgeschiedene Silbercyanid wird gesammelt, gewaschen, gotrocknet und im Porcellantiegel bei langsam gesteigerter Hitze  $^{1}/_{4}$  Stunde geglüht. Das hinterbleibende metallische Silber wird gewogen. Ag $\times$  0,24074 = ON. Ag $\times$  0,44243 = Fe<sub>7</sub>(CN)<sub>11</sub>. CN $\times$  1,8375 = Fe<sub>7</sub>(CN)<sub>12</sub>.

## Ferrum jodatum.

I. Ferrum jodatum anhydricum. Wasserfreies Ferrojodid. FeJ, Gew. = 310.

Zur Darstellung der wasserfreien Verbindung erbitzt man Eisenfeile in einem bedeckten Porcellantiegel zum Glühen, setzt dann Jod in kleinen Mengen allmäblich hinzu und sowie die Masse rothglübend ist, wirft man grössere Mengen von Jod hinein, setzt das Erhitzen fort, bis sich nur wenig Joddampf mehr zeigt, und lässt dann den gut bedeckten Tiegel erkalten. Sobald die Temperatur sich etwas erniedrigt, entwickeln sich plötzlich reichliche Joddimpfe, woraus zu schliessen ist, dass die glilhend flüssige Musse Ferrijodid enthält, das sich beim Erkalten zersetzt. Der Tiegelinhalt erstarrt zu einer grauen, blätterig-krystallinischen Masse von Ferrojodid FeJ, welches bei 177º C. schmilzt.

Forrum jodatum crystallisatum. FeJa + 4 HaO. Mol. Gew. = 382. Diese Verbindung krystallisirt in grünlichen Krystallen, wenn man eine wässerige Lösung des

Ferrojodids durch Eindampfen bis zum Salzhäutchen koncentrirt.

Beide Salze sind nur wenig haltbar und finden aus diesem Grunde allgemeine therapeutische Anwendung nicht,

II. Liquor Ferri jodati (Germ.). Ferrum jodatum (Helv.). Elsenjedürlösung. Man beachte, dass die Helv. unter "Ferrum jodatum" eine Lösung des Eisenjodurs versteht. Diejenige der Germ, enthält 50 Proc., die der Helv. 25 Proc. FeJ.

Germ. In ein Glaskölbehen von cs. 200 cem Fassungsraum bringt man 50 Th Wasser, sowie 41 Th. Jod und fügt nun in kleinen Antheilen unter häufigem Umschütteln soviel (15 Th.) Eisenpulver hinzu, bis die zumlichst bräunliche Flüssigkeit grünlich geworden ist. Sollte die Reaktion zu heftig werden, so kaan man sie durch Abkühlen des Gefüsses in Wasser müssigen. Die filtrirte Lösung enthält 50 Proc. Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>. Eisenjodürlösung ist bei Bedarf frisch zu bereiten. Wird Eisenjodür verschrieben, so sind für je 1 Th. Eisenjodür = 2 Th. frisch bereitete Eisenjodürlösung zu rechnen und nöthigenfalls in einer eisernen Schale rasch einzudampfen.

Für Pillenmassen stellt man 5 Th. Ferrejodid dadurch her, dass man im eisernen Morser 4 Th. Jod mit 8 Th. Wasser verreibt, 1 Th. Eisenpulver zugiebt und nachdem die Flüssigkeit grünlich geworden ist, unter Zufügung der übrigen Ingradienzien die Pillenmasse

bereitet, ohne den kleinen Ueberschuss des metallischen Eisens vorher zu beseitigen.
Helv. Lässt zu einer Mischung von 15 Th. Eisenpulver und 100 Th. Wasser allmählich 41 Th. Jod zufügen, nach beendigter Reaktion die grünliche Flüssigkeit filtriren
und durch Nachwaschen des Filters mit destillirtem Wasser auf 200 Th. bringen. Diese
Lösung enthält 25 Proc. Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>.

Man beachte also: Im Geltungsbereiche des deutschen Arzneibuchs bedeutet Ferrum jodatum die wasserfreie Verbindung FeJ, im Geltungsbereiche der Pharmacopoea Helvetica dagegen die 25 procentige wässerige Lösung der Verbindung FeJ.

Aufbewahrung. Für den Fall, dass Forrojodid häufig in der Receptur vorkäme, kann man es wohl für eine Woche in Lösung vorräthig halten, wenn man es in gut verstopfter Flasche über Eisenpulver und an sonnigem Orte aufbewahrt. Das zu dispensirende Quantum wird jedesmal nach dem Umschütteln abfiltrirt. Die Mischung wird für diesen Fall aus S,0 Jod, 6,0 läsenpulver und 40,0 destillirten Wasser bereitet und die Signatur mit sumatur quintuplum vervollständigt, denn fünf Theile der filtrirten Lösung enthalten 1 Th. Ferrojodid, FeJ<sub>2</sub>.

Anwendung. Man giebt das Eisenjodür in allen den Fällen, wo man die Wirkung des Jods mit derjenigen des Eisens kombiniren will, zu 0,1-0,15-0,3 drei- bis viermal täglich. Die stärkste Einzeldosis ist zu 0,5, die stärkste Gesammtdosis auf den Tag zu 3,0 auzunehmen. Aeusserlich findet es Anwendung in Büdern (30,0-50,0 auf ein Vollbad), zu Injektionen (1,0 auf 80,0-100,0 Wasser), in Salben (1,0 auf 50,0 Fett).

Liquer Ferri Jodidi (Nat. form.). Man hereitet eine Ferrojodidiosung ans 200 g Eisenpulver, 664 g Jod und 750 com Wasser, filtrirt in eine, 25 ccm Unterphosphorige Säure von 10 Proc. H<sub>g</sub>PO<sub>2</sub> enthaltende Flasche, wäscht mit 35 ccm beissem Wasser nach und fällt auf I Liter auf. 100 ccm dieser Lösung enthalten 81 g Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>.

III. Ferrum jodatum saccharatum (Ergänzb.). Ferri Jodidum saccharatum. (U-St.): Zuckerhaltiges Eisenjodür. Die Vorschriften des Ergänzb. und der U-St. führen zu identischen Präparaten.

Darstellung. Man bereitet zunächst in der oben angegebenen Weise aus 3 Th. Eisen, 10 Th. Wasser und 3 Th. Jod eine Lösung von Eisenjodür. Man filtrirt diese Lösung durch ein kleines Filter in eine Porcellanschale, welche 40 Th. mittelfein gepulverten und getrockneten Milchzucker enthält, wäscht das Filter mit heissem Wasser nach und dampit die Masse im Wasserbade unter beständigem Umrühren zur Extraktdicke ab. Man zieht alsdann die Masse in Fäden, trocknet diese thunlichst rasch im Trockenschranke aus und verwandelt sie durch Zerreiben in ein mittelfeines Palver, das sogleich in gut zu verschliessende, kleine Gläschen untergebracht wird.

Eigenschaften. Ein gelbliches Pulver ohne Geruch, von stisslichem und zugleich eisenartigem Geschmack. In 7 Th. Wasser klar löslich. 100 Th. enthalten etwa 20 Th. Ferrojodid FeJ. — Wird die wässerige Lösung (1 = 10) mit einem Tropfen Ferrichlorid-lösung versetzt und alsdann Stärkelösung zugegeben, so tritt Blaufärbung ein. — Wird die wässerige Lösung mit Kalinmferroeyanidlösung versetzt, so färbt sie sich nur hellblau.

Jodbestimmung. Löst man 2,0 g zuckerhaltiges Eisenjodür in etwa 30 cem Wasser, fügt zu dieser Lösung zunächst 30 cem 1/10-Normal-Silbernitratiösung, alsdann 2 cem Salpetersäure (von 25 Proc. HNOa) und 2 cem Ferriammoniumsulfatiösung, so sollen nicht mehr als 4,5 cem (theoretisch 4,2 cem) zum Auftreten einer rothen Färbung erforderlich sein, enteprechend einem Gehalt von 20 Proc. FeJa. Zur Vervollstündigung dieser Prüfung löst man etwa 0,5 g des zuckerhaltigen Eisenjedürs in 50 cem Wasser und fällt nach dem Ansäuern durch Salpetersäure durch Silbernitrat im Ueberschuss. Wird der ausgeschiedene Silberniederschlag auf einem Filter gesammelt und nach dem Auswaschen durch Wasser mit Ammoniakilüssigkeit ausgezogen, so soll das klare ammoniakalische Filtrat beim Ansäuern durch Salpetersäure nur opalisirend getrübt werden (Eisenchlorür).

Aufbewahrung. Ein gut ausgetrockneter Ferrojodidzueker hült sich in wohl verkorkten kleinen Flaschen über Jahr und Tag. Mangelhaft ausgetrocknet, oder nachdem er etwas Feuchtigkeit aus der Luft angezogen hat, wird er dunkler in der Farbe, zuletzt braun und riecht nach Jod. Ein solches verdorbenes Prüparat lüsst sich auf keine Weise wieder brauchbar machen und muss weggeworfen werden. Selbst die Einwirkung des Sonnenlichtes ist ohne jeden Erfolg.

Anwendung. Das zuckerbaltige Eisenjodür vereinigt in sich die stärkende, blutverbessernde Wirkung des Eisens und die umstimmende Wirkung des Jods. Man giebt es zu 0,5-1,0-2,0 g drei- bis viermal täglich bei skrofulösen Leiden und sekundärer Syphilis mit anämischer Blutmischung, gegen Kropf, bei Lungentuberkulose, Lungenphthisis, Milzhypertrophie, Lähmungen des Rückenmarks, Morbus Brightli. Als grösste Einzelgabe sind 2,5, als grösste Gesammtgabe auf den Tag 15,0 anzunehmen.

Ferrum Jodatum lamellatum. Ferrojodid in Lamellen, ein Prüparat mit 10 Proc. Ferrojodid. Die Ferrojodidlösung aus 6 Th. Eisenpulver, 20 Th. Wasser und 16 Th. Jod wird mit einer pulverigen Mischang von 10 Th. Milchzucker, 4 Th. weissem Zuker und 165 Th. arabischem Gummi vereinigt und die sirupdicke Masse auf Porcellander. oder Glasslächen ausgestrichen an einem lauwarmen Orte ausgetrocknet, bis sich das Praparat leicht von seiner Unterlage sondern lässt. Die Aufbewahrung ist dieselbe wie vom Ferrojodidsaccharat, die Gabe doppelt so gross.

IV. Sirupus Ferri jodati (Austr. Germ. Helv.). Sirop de jodure de fer (Gall.). Strupus Ferri Iodidi (Brit. U-St.). Die Vorschriften zur Darstellung und der Gehalt an Ferrojodid sind in den einzelnen Pharmakopöen sehr wechselnd.

Austr. Man bereite aus: 4 Th. Eisenpulver, 87 Th. destillirtem Wasser und 10 Th.

Austr. Man bereite aus: 4 Th. Eisenpulver, 87 Th. destillirtem Wasser und 10 Th. Jod eine wüsserige Lösung von Ferrojodid, filtrire sie durch ein genüsstes Filter (ohne nachzuwascheu) suf 141 Th. Zuckerpulver und bereite im bedeckten Gefüsse durch Schütteln und Erwärmen einen Sirup. Dieser enthält ungeführ 5 Proc. Ferrojodid Felg.

Brit. Man bereitet aus 825 g Zucker und 300 g siedendem Wasser einen Sirup. Von diesem Sirup verdünnt man 25 ccm mit 25 ccm Wasser und stellt die Mischung zur Seite. Dann bereitet man eine Lösung von Porrojodid aus 25 g Eisenpulver, 83 g Jod und 125 g Wasser, diese filtrirt man in die Hauptmenge des Sirups, dann wischt man ransiehet mit der vorham zur Seite metellien und zum Sinden gehörten. und 125 g wasser, niese intriv man in die Hauptmenge des Siraps, dann wasch inan zunächst mit der vorher zur Seite gestellten und zum Sieden erhitzten Sirupmischung, schliesslich mit soviel aiedendem Wasser nach, dass 1 Liter Sirup erhalten wird. Der Sirup enthält 7.3 Proc. Ferrojodid, oder 1 Liter enthält rund 100 g FeJ<sub>2</sub>.

Gall. Man bereitet eine Ferrojodidlösung aus 4.1 g Jod, 2,0 g Eisenpulver und 10.0 g destillirtem Wasser. Diese filtrirt man in eine Mischung von 785,0 g Sirupus Gummi

arabici und 200,0 g Sirupus Aurantii florum und wäscht mit wenig Wasser nach. Der

Sirup enthält etwa 0,5 Proc. Ferrojodid FeJ<sub>2</sub>. Germ. Man bereitet eine Ferrojodidiösung aus 50 g Wasser, 41 g Jod und 15 g Eisenpulver, filtrire durch ein kleines Filter in 850 g Zuckersirup und bringe das Gesammtgewicht durch Auswaschen des Filters auf 1000 g. Der Sirup enthält 5 Proc. Ferrojodid FeJ., Helv. Man mischt 40 Th. Eisenjodur (d. i. Liquor Ferri jodati, 25 Proc. FeJ. enthaltend s. S. 1111) mit 0,2 Th. Citronensaure und 960 Th. Zuckersirup. Der Sirup enthält

1 Proc. Ferrojodid Fe.J.. U-St. Man bereitet eine Ferrojodidlösung aus 25 g Eisenpulver, 83 g Jod und 150 g Wasser. Diese filtrirt man in ein Gestass, welches 600 g Zuckersirup enthält, wäscht das Filter mit einer siedenden Mischung aus je 25 ccm Zuckersirup und destillirtem Wasser nach und führ darauf mit Zuckersirup bis 1000 g auf. Der Sirup enthält etwa 10 Proc. Ferrojodid FoJ.

Elgenschaften. Jodeisensirup ist frisch bereitet fast farblos oder etwas gelblich. Bei unzweckmässiger Aufbewahrung fürbt er sich gelegentlich infolge Ausscheidung von Jod britunlich.

Aufbewahrung. Man bewahre den Jodeisensirup in möglichst gefüllten Flaschen aus weissem Glase von 50-60 ccm Fassungsraum auf und hänge die Gefässe so auf, dass sie möglichst reichlich vom Sonnenlicht getroffen werden. Das Sonnenlicht allein verhindert, - voransgesetzt, dass der Sirup heiss in die Gefässe gefällt wurde, und dass diese möglich vollgefüllt sind - in durchaus befriedigender Weise die Ausscheidung von Jod. Die Vorschläge, dem Sirup (wie Helv. vorschreibt), um ihn haltbarer zu machen, einen Zusatz von Citronensliure zu geben oder einen blanken eisernen Nagel in das Vorrathsgefilss zu bringen, sind als überflüssig zu bezeichnen.

Anwendung. Die Gabe vom Sirupus Ferri jedati der Germ, ist ungefähr 1.3-3.0-5.0. Als eine sehr starke Gabe für Kinder bis 10 Jahren können 3,0, für erwachsene Personen 7,5 g (2 Theelöffel); als die stärkste Gesammtdosis auf den Tag 30,0 augeschen werden. Sollte der Arzt diese Dosis überschreiten, so mache man ihn darauf aufmerksam. Dies ist in Elsass-Lothringen und überhaupt an der französischen und schweizerischen Grenze wohl zu beachten, weil der Sirup der Gall. nur 0,5, derjenige der Helv. 1 Proc. Ferrojodid enthält.

Aqua Acidi carbonici cum Ferro jodato. Rp. 1. Kalii jodati 0,65 2. Natrii chiorati 1,0 5. Aquae destillates 10,0 4. Aquae Acidi carbonici 000,0 5 Ferri suffuriel erystall 0,55. Man löst 5 in 4, giebt die Lösung von 1-5 hinzu and verschliesst die Flasche sofort.

Injectio jodoferrata Ricorp. Rp. 1. Ferri pulverati 0,9 0,4 B. Aquas destillatas 0,06 4. Aquae destillatae q. s. ad 800,0, Man bereits aus 1-3 e'ne FerrojedidBanng, und fulle das Filtrat auf 3.0,0 auf. Zu 3-4 lujektionen bei Biennorrhoe ohne Schmerzen.

Liquor Ferri Jodidi (Nat. form.). Rp. i. Ferri pulverati 200,0 g 2. Jodi 664,0 g B. Acidi hypophosphorosi dilati (10 Proc.) 25,0 odan 4. Aquae q s. (750,0) ad 1 Liter. Man bereitet aus 1, 2 and 4 eine Ferrojodidiosung.

fligt 3 hinzu und fullt zu 1 Liter auf. 100 com enthalten etwa 81,0 g FeJ,

Mixturn Ferri Jodati GREEN. Rp Kalli jodati 8,0 Aquar destillates 50.0 Ferri sulfuriel 6,0

Tiuctume Cardamomi Strupi Sacchari an 25.0. Taglich dreimal I Theeloffel bel Amenorrhoe mis Cephalaigie und Schmerzen in der Regio peivis.

Oleum Ferro Jedatum. Rp. Ferri polverati 1,0 Olei Olivao 100,0 Jodl 0.8.

Man lässt unter hänfigem Umschütteln 24 Stunden an einem warmen Orte stehen und filtrirt.

Oleum Jecoria Azelli cum Ferro Jodatum. Wie Oleum ferre jodatum mit Leberthran zu be-

Pilulas anticarcinomaticas Boiner,

Rp. Saponia medicati 5.0 Gummi Ammonisch 6.0 Ferri jodati 2.0 Ferri bromati 1,0 Extracti Conli Extracti Aconiti as 3,0,

Finnt pilulae 120. Taulich drei- ble viermal eine Pille zu nehmen (mindestens seehs Monate hindurch). Zur Durstellung dieser Pillenmasse wären in einem Porcellanmörser 0,9 Eisenpulver und circa 3,0 Wasser, daun 1,64 Jed und 0,63 Brom zu geben, umzurühren, hierauf zunächst mit dem Gemisch aus Ammoniakgummi und der Scife, zuletzt mit den Extrakten zu versetzen und die Masse mit Traganthpulver zu verdicken. Dass Eisenseile und Natriumjodid und Natriumbromki entstehen, ist erklärlich.

Pilalae Ferri jodati Blancaria BLANCARD'sche Elsenpillen L Galt.

Rp. 1. Jodí 2. Ferri pulverati 8,0 8. Aquae 6,0 4. Mellis

Man bereitet elbe Ferrojodidtesung aus I-S, filtrire setst 4 zu und dampft bis auf 10,0 ein. Dann stösst man mit gleichen Thellen Rodix Althacac und Radla Liquiridae zur Masse an und formt 100 Pillen, welche man in Eisenpulver rollt und mit einem Tolubalsam enthaltenden Mastizlack schwoch lackirt. Jede Pille enthält 0,05 g Ferro-

If. Helv. Ep. 1. Ferri puiverati 2,0 2. Aquae 2,0 S. Jodl 4,0 4. Tragacontline 0,6 5. Gummi amblel 6. Saccharl Lactis 7. Amyli Tritlei 65 6.0.

Man Best 1-3 im Elsenmörser auf elnender einwirken, stöast mit 4-7 gur Masse an und formi 100 Pillen, welche sogleich in Milchzucker au rollen sind, Jede Pille enthält 0,05 g Ferrojodid

III. U-St.

Rp. Ferri reducti Jodi 5.0 Radicia Liquiritiae Sacchari puly. 55 4,0 Extracti Liquiritiae Gummi arabici as 1,0,

Man forme 100 Pillen, die mit einer atherischen Tolubalsamiosung su lackiron sind.

Sirupus Ferri Citro-Jodidi (Nat. form.). Tasteless Sirup de Jodide of Iron.

Ep. Ferri Ilmati 28,5 g Jodl 69,0 g Kalil citrici 85,0 g Sacchart 650,0 g Aquae q. m ad 1 Liter.

Sirupus Ferri et Mangaul Jodidi (Nat. form.).

Rp. Jodi 81,5 g Forei limati 26,5 g Mangani sulfuriel 26,5 g Kalil jodati 81,5 g Bacchari 775,0 g Aquae q. s. ad 1 Liter,

Sirupus Ferri jedati LUTAND. LUTAND's Jodelsemirup.

Rp. Ferro-Kalti tartarici 20,0 Aquae Chuamami 60,0 Kuili jodati Sirupi Sacchari 900,0.

Thoctura Ferri Jodati.

Rp 1. Ferri pulverati 3,0 2. Jodl S. Aquae 20,0 4. Spiritus q. s. ad tou,o.

Man bereitet aus 1-8 eine Ferrojodidiosung en, figt 4 (cs. 70,0) hinzu, filtrirt und bringt durch Nachwardten mit Spiritus auf 100,0,

Trochlaci Ferri Jodati.

Rp Ferri jodati saccharati 50,0 Ferri reducti 1,0 Sacchari pulverati 100,0 Massao cacaotinae 250,0,

Man rührt die Mischung im erwärmten Elsenmörzer zum gleichförmigen Brei und fermt 400 Trochisken. Jede derselben enthält 0,185 g Forrum jodatum asccharatum oder 0,025 Ferrojodid FeJ.

### Ferrum lacticum.

I, Ferrum lacticum (Austr. Germ. Helv.). Lactate ferreux (Gall.). Ferri Lactas (U-St.). Ferrolaktat. Elsenlaktat. Milchsaures Eisenoxydul. Fe(CaHsO4). +3H<sub>4</sub>O. Mol. Gew. = 288.

Darstellung. Abgerahmte Kuhmilch lässt man an einem warmen Ort gerinnen und sondert durch Koliren die Molken von dem Küse. 500 Th. der trüben Molken, 160 Th. Wasser, 25 Th. Meliszucker, 25 Th. vom Staube durch Absieben gereinigte Eisenfeile werden mit 10 Th. altem speckigen Kuhkase, welcher mit 30-50 Th. Wasser zu einer emulsionsähnlichen Flüssigkeit angeriehen ist, vormischt und an einen Ort, dessen Temperatur weder unter 20°C. herabgeht, noch 35°C. übersteigt, gestellt. Eine niedrigere Temperatur begünstigt die Weingeistbildung, eine hühere die Butterskuregährung, und die Ausbente wird vermindert. Mit einem Holzstabe rührt man des Tages 4-5 mal um. Die Milchsauregahrung tritt nach Verlauf eines Tages ein, und unter Aufwerfen von Schaumblasen bildet sich Ferrolaktat, welches sich als ein grünlich-weisses Pulver am Boden des Gefässes ansammelt. Nach zwei Tagen der Gährung (also am vierten Tage morgens) werden 25 Th. Meliszucker zugesetzt and, wie oben bemerkt, rührt man den Tag über 4-5 mal um. Die Zuckerzusätze werden nach Verlauf von je 2 Tagen wiederholt, bis im ganzen 125 bis 130 Th. Zueker verbraucht sind. Wenn einige Tugo nach dem letzten Zuckerzusatz sich keine Blasen mehr an der Oberfläche der Flüssigkeit ansammeln, ist die Milchsäuregährung beendet. Man giesst nach Zumischung von 200 Th. kochend heissem Wasser und 5 Th. Zucker die Flüssigkeit sammt Bodensatz in einen eisernen Kessel, kocht über freiem Feuer und unter bisweiligem und sehr müssigem Umrühren (das Ansetzen der Salzmasse zu verhüten) nur einige Male auf und giesst die kochendheisse Lösung durch ein leinenes, nicht zu dichtes Kolntorium. Den Rückstand im Kolatorium bringt man in den Topf zurück, in welchem man wiederum eiren 250 Th. Wasser ins Kochen gebracht hat, kocht auf und kolirt wieder. Sollte der Rückstand auf dem Kolatorium noch bedeutend sein und durch körnige Beschaffenheit einen erheblichen Gehalt an Ferrolaktat zu erkennen geben, so wird er nochmals mit circa 150 Th. Wasser aufgekocht.

Die Kolaturen sind eine gesättigte Auflösung von Ferrolaktat mit verschiedenen Mengen Ferrilaktat. Ersteres scheidet man ab, wenn man der Kolatur ein Drittel ihres Volumens Weingeist zumischt, sie an einen kalten Ort stellt, alle 2-4 Stunden umrührt, nach Verlauf von 1½ Tagen die dickliche Masse in einen Abtropfrichter bringt, anfangs mit 60 procentigem Weingeist, zuletzt mit 90 procentigem Weingeist die gefärbte Mutter lauge aus dem Krystallmehle verdrängt, dieses in Kolatorien auspresst und die ganzen Presskuchen trocknet. Es lohnt nicht, aus der hier gewonnenen Mutterlauge noch Ferrolaktat abzuscheiden.

Ausbeute 75-95 Th. Ferrolaktat. Es fällt während der Milchsäuregährung die Temperatur sehr ins Gewicht, die günstigste Ausbeute wird bei 30-38° C. der Gährungstemperatur erlangt.

Die Mutterlauge wird mit dem Weingeist, den man zum Nachwaschen benutzte, gemischt und einen Tag bei Seite gestellt. Es setzen sich daraus noch 5 bis 6 Th. eines grünlich-weissen Eisenlaktats ab, welches man nach dem Abgiessen der klaren grünlichbraunen Flüssigkeit in einem Trichter sammelt, mit etwas Weingeist auswäscht, auspresst und trocknot.

Eigenschaften. Ferrolaktat bildet ein weisses, aus nadelförmigen Krystallen bestehendes Pulver mit einem geringen Stich ins Grünliche, oder grünliche oder grünlich-weisse Krystallkrusten. In reinem Zustande ist es geruehlos, von süsslich-metallisch-herbem Geschmack. Das im Handel befindliche Präparat besitzt jedoch in der Regel noch den eigenthümlichen Geruch der Gährflüssigknit in sehr geringem Grade. Es löst sich in etwa 40 Th. kaltem oder 12 Th. siedendem Wasser. Die wässerige Lösung ist grünlichgelb, reagirt sauer und färbt sich an der Luft durch Aufnahme von Sauerstoff braun. In Weingeist ist Ferrolaktat so gut wie unlöslich. Das trockne Ferrolaktat ist kaum hygroskepisch und oxydirt sieh au der Luft nur langsam. Im feuchten Zustande dagegen geht es erheblich leichter in braunes basisches Ferrilaktat über. Aus der letzteren Verbindung bestehen die braunen Beläge an Stopfen und Hals der Standgefässe des Ferrolaktates.

Auf dem Platinblech erhitzt, verkohlt es unter Verbreitung saurer, nach verbrennendem Zucker riechender Dämpfe; schliesslich hinterbleibt rothes Eisenoxyd, welches an Wasser keine löslichen Antheile abgeben und befeuchtetes rothes Luckmuspapier nicht bläuen soll.

Priifung. 1) Die wässerige Lösung (1 = 50) gebe nach dem Ansäuern durch Salzsäure mit Ferricyankalium einen starken, mit Ferrocyankalium einen nur schwachen, blanen Niederschlag, wodurch Spuren von Ferrisalz zugelassen sind. - 2) Dieselbe Lösung werde a) durch Bleiacetat nur schwach getrübt (Schwefelsäure, Citroneusäure und Apfelsäure), b) nach dem Ansäuern mit Salzsäure durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach getrübt (Ferrilaktat) aber keinesfalls dunkel gefärbt oder gefällt (Kupfer, Blei), c) nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Baryumnitrat oder Silbernitrat nur opalisirend getrübt (Spuren von Schwefelsäure oder Chlor sind zezulassen). - 3) Wird Ferrolaktat mit konc. Schwefelsäure verrieben, so darf weder eine Gasentwicklung, noch Bräunung (Kohlehydrate), noch der Geruch nach Buttersäure (buttersaure Salze) auftreten. -4) Versetzt man die wässerige Lösung mit Kalilauge bis zur alkalischen Reaktion, filtrirt und fügt zum Filtrat Fahling'sche Lösung, so trete in der Kälte weder eine Koagulation (Gummi), noch beim Erwärmen Abscheidung von rothem Kupferoxydul ein (Milchzucker). -5) Wird 1 g Ferrolaktat mit 10 Tropfen Salpetersliure befeuchtet, alsdann getrocknet und geglüht, so soll es mindestens 0,27 g Ferrioxyd hinterlassen, welches feuchtes rothes Lacksouspapier nicht bläut und an Wasser nichts Lösliches abgiebt. Die Theorie verlangt 0,277 g Ferrioxyd.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Gefässen hält sich das trockene Ferrolaktat ziemlich unverändert. Einwirkung von direktem Sonnenlicht befürdert die Haltbarkeit. Man achte darauf, dass Stopfen und Hale von anhaftendem Ferrolaktat freigehalten werden, da die der feuchten Luft ausgesetzten Antheile sich leicht zu (braunem) basischem Ferrilaktat oxydiren.

Anwendung. Als milde wirkendes, den Magen nicht belästigendes, leicht resorbirbares Eisenpräparat in Gaben von 0,1-0,4 g täglich in Pulvern, Pillen und Pastillen. Lösungen würden sich schnell verändern.

Elixiz Ferri Lactatis (Nat. form.). Rp. Ferri lactici 17,5 g

Katli citrici 62,5 Elixir aromatici q. s. nd 1 Liter.

Ferram et Manganum lacticum. Rp. Ferri lactici

Mangani lactici 3a.

Pilutae Ferri lactici (Form, Berol.).

Rp. Ferri lactici 5.0

Badicis Gentianae 1,0 Extracti Gentianae 3,0. Fiant pllulae No. 60,

Sirupus Ferri Inetici.

Rp. Ferri Inetici 2,0
Sirupi Sacchari 100,0.

Strapas Ferri phospholactici. Rp. Ferri lactici 2,25

Acidt phosphorici (25 Proc.) 10,0 Sirupi Saccharl 40,0 Elarosacchari Citri 1,0 Sirupi Saccharl η a ad 250,0.

Tablettes de lactate de fer (Goil.).

Rp. Ferri lacgiel 50.0

Sacchari polverati 1000,0

Sacchari Vaniline (1+9) 2050

Muellaginis Tragacanthae 100,0.

Fiant pastilli à 1,0 g.

Trochisel Ferri lactici.

Rp. Ferri lactici 50,0

Marsae Cacao 650,0

Sacchari 300,0.

Flant trochisel 1000.

Vinum Ferri lacticl amarum
JOHERT de LAMBALLE,
lip. Ferri lactics 10,0
Vint abi 560,0
Tincturue Gentianne 30,0.

Dragées au lactate de fer de Galle et Costé, eine Specialität, mit aromatisirtem Zucker überzogene Pillen, deren jede 0,05 Ferrolactat enthält.

II. Ferrum lacticum oxydatum. Milehsaures Elsenoxyd. Ferrisublaktat. Ferrilaktat, ist ein Sublaktat und wird hergestellt durch Auflösen des noch feuchten Ferrihydrats, welches man aus 150,0 g der Ferrichloridfüssigkeit von 1,28 spec. Gewicht mittels Ammoniakflüssigkeit abgeschieden hat, in 55-60 Th. koncentrirter Milehslure unter eintägiger Maceration. Die nötbigenfalls filtrirte Lösung wird bei gelinder Wärme (40-50° C.) bis zur Sirupdicke eingeengt und dann auf Porcellan- und Glasfächen aus-

gestrichen getrocknet. Es bildet lichtbraune durchscheinende Lamellen, welche vor Einfluss des Lichtes und der Luft aufzubewahren sind. Sie sind in Wasser und Weingeist leicht löslich und von mildem styptischen Geschmack.

### Ferrum malicum.

Ferrum malicum, Eisenmalat, apfelsaures Eisen, kommt nicht in reiner Substanz in den Arzneigebrauch, sondern in folgenden Formen:

l. Extractum Ferri pomatum (Germ., Helv.). Extractum Malatis Ferri (Austr.).

Extractum Ferri. Extractum Murtis pomatum.

Germ. 50 Th. reife, saure Aepfel werden in einem steinernen Mörser in einen Brei verwandelt und ausgepresst. Der Saft wird mit 1 Th. gepulvertem Eisen versetzt und die Mischung auf dem Wasserbade zunächst ziemlich schwach, später stärker erhitzt, bis die Gasentwickelung (von Wasserstoff) aufgehört hat. Die mit Wasser auf 50 Th. verdünnte Flüssigkeit lässt man einige Tage an einem kühlen Orte absetzen. Alsdann filtrirt man die geklärte Flüssigkeit und dampft sie im Wasserbade zu einem dicken Extrakte ein.

— Ausbeute etwa 7 Proc. vom Gewicht der Aepfel.

Austr. 300 Th. zerstossene reife, saure Aepfel warden mit einer genügenden Menge Wasser 1/4 Stunde gekocht, dann mit 50 Th. reiner Eisenfeile während einiger Wochen an einem lauen Orte unter häufigem Umrühren und unter Ersatz des verdunsteten Wassers digerirt, bis eine schwarze Masse entstanden ist. Man presst in Beuteln ab, lässt die Flüssigkeit durch Absetzen klären, filtrirt und dampft sie zu einem dieken Extrakte ein. Aus-

beute ca. 10 Proc. vom Safte.

Helv. Man fallt aus 10 Th. Ferrichloridlösung (1,28—1,29) durch Ammoniak das Eisen als Ferrihydroxyd, wascht dieses aus und lost es noch feucht unter Erwürmen in 100 Th. Saft von reifen, saaren Aepfeln. Die erkaltete Lösung wird filtrirt und zu einem dicken Extrakts eingedampft.

Eigenschaften. Ein dunkel-grünschwarzes Extrakt, welches sich in Wasser klar mit dunkelbrauner Farbe löst, von eisenhaltigem, aber mildem Geschmack. Ein aus Ebereschenfrüchten dargestelltes Extrakt hat einen unangenehmen, kratzenden Geschmack. Sind in der Flüssigkeit während der Bereitung unbeabsiehtigte Gährungen (Milchsäure, Bernsteinsäure) aufgetreten, so enthält das Extrakt infolge Vergährung der Aepfeisäure ausser äpfelsaurem Eisen auch noch milchsaures und bernsteinsaures Eisen. Das Eisen ist bei der Helv. als Ferrisalz, bei Germ. und Austr. zum größeren Theil als Ferri-, zum geringeren Theile als Ferrosalz zugegen. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt 6-8 Proc. — Sind erhebliche Mengen von bernsteinsaurem Eisen zugegen, so löst sich das Extrakt nicht völlig in Wasser, in der Regel bleibt vielmehr das bernsteinsaure Eisen als krystallinischer, sandiger Rückstand zurück.

Anwendung. Das Extractum Ferri pomatum gehört zu den milden Eisenmitteln und wird zu 0,25-0,5-0,75 g drei- bis viermal täglich in Lösung und in Pillen gegeben.

Extractum Ferri cydoniatum wird aus Quittenfrüchten in der nämlichen Weise wie das vorstehende bereitet, kann übrigens durch dieses in allen Fällen ersetzt werden.

II. Tinctura Ferri pomata (Germ. Helv.). Tinctura Malatis Ferri (Austr.). Apfelsaure Eisentinktur. Tinctura Martis pomata. Stabiltropfen. Eisentropfen. Germ. Helv.: Eine filtrirte Lösung von 1 Th. Extractum Ferri pomatum und 9 Th. Aqua Cinnamomi. Austr.: Eine filtrirte Lösung von 2 Th. Extractum Ferri poma-

tum und 10 Th. Aqua Cinnamomi spirituosa.

Schwarzbranne Flüssigkeit von Zimmtgeruch und mildem Eisengeschmack, mit Wasser in jedem Verhältniss klar mischbar. Sie bildet nach einiger Zeit gern Bodensütze und muss alsdann wiederholt filtrirt werden. Man giebt 3-4 mal täglich 1/2-1/1 Theelöffel.

Tinctura Ferri cydoniata. Wird aus Extractum Ferri cydoniatum wie die vorige bereitet und kann durch diese in allen Füllen ersetzt werden. Siropus Ferri compositos (Helv.) Siropus magistratis. Magistralsirop.

Rp. Extracti Ferri pomati 1,0
Aquae Cinnamomi 4,0
Siropi Aurantii corticia 20,0
Siropi Sacchari 24,0
Sirupi Elici 56,0
Tincturae Cinnamomi 1,0,

Tinctura Digitalis ferrata Louent.

Rp. Tincturae Ferri pomaine 20,0

Tincturae Digitalis. 10,0.

Dreimal Egilch 15—30 Trupien bei Klappenkrankhelten des Herzons.

Vlaum Aurantii martiatum. kp. Extracti Ferri pomati 160,0 Vini Hispanici 160,0 Tincturae Aurantii corticis 20,0,

### Ferrum nitricum.

Ferrinitrat  $Fe_2(NO_4)_0$  entsteht durch Auflösen von Eisen in Salpetersäure. Die koncentrirte, braune Lösung setzt auf Zugabe von Salpetersäure, je nach der Menge derselben oder der Koncentration der Flüssigkeit, entweder farblose Würfel  $Fe_2(NO_4)_4 + 12\,H_4O$  oder farblose monokline Prismen  $Fe_2(NO_9)_0 + 18\,H_4O$  ab. Die Krystalle sind sehr zeriliesslich und lösen sich in Wasser zu einer braunen Flüssigkeit.

I. Liquor Ferri Nitratis (U-St.). Man fällt aus 145,0 g Ferrichloridiösung (spec. Gew. 1,280—1,282) nach passender Verdünnung mit Wasser in der auf S. 1092 angegebenen Weise durch einen Ueberschuss von Ammoniakflüssigkeit das Eisen als Ferrihydroxyd. Dieses wäscht man mit Wasser bis zur Chlorfreiheit aus, sammelt es auf einem Seihtuch, lässt ablaufen, bringt es sodann in eine Porcellanschale, löst es in 194,0 g Salpetersäure von 25 Proc. HNO<sub>3</sub>, bringt die Lösung durch Zugabe von Wasser auf 1000,0 g und filtrirt. Klare, bräunliche Flüssigkeit von saurer Reaktion. Spec. Gew. = 1,050 bei 15° O. Enthält 1,4 Proc. metallisches Eisen.

Liquor Ferri pernitratis (Brit.). Spec. Gew. = 1,107. Enthält 3,22 Proc. metallisches Eisen.

II. Liquor Ferri nitrici Kerr. Tinctura Ferri nitrici Kerr. FerrinitratIösung. Salpetersaure Eisenlösung. Eisennitratflüssigkeit. 5 Th. Eisendraht in
Stückchen werden nach und nach in 60 Th. Salpetersäure von 1,185 spec. Gew. eingetragen.
Nach Ablauf der Reaktion wird die Lösung im Dampfbade erhitzt und bis zur Sirupticke
singedampft. Nach dem Erkalten wird sie mit soviel Wasser gemischt, dass ihr Gewicht
100 Th. beträgt, und endlich durch Glaswolle filtrirt.

Eigenschaften. Eine dunkelrothe, sehr styptische Flüssigkeit, welche 5 Proc. Eisen oder 21,6 Proc. wasserleeres Ferrinitrat enthält.

Anwendung. Man giebt die Ferrinitratiösung zu 5-10-15 Tropfen, allmählich bis zu 25 Tropfen steigend in wässeriger Verditnung 3-4 mal täglich bei chronischer Diarrhoe, Blennorrhoe, Leukorrhoe, Nesselsucht und atonischen Zuständen. Abusserlich auf Aphthen und schlaffe Geschwüre.

Das salpetersaure Eisen des Handels, ein Gegenstand für die Färber, ist eine unter Erwärmen bewirkte Lösung von ca. 25 Th. Eisenvitriol in einem Gemisch aus 2 Th. Schwefelsäure und 5 Th. roher Salpetersäure, nach dem Erkalten verdünnt mit 16 Th. Wasser.

Animentum Ferri nitrici.

Rp. Liqueris Ferri nitrici Krasa 40,0
Olei Olivan 60,0,
Misce agitanda.

Zum Einreiben (bei Gesichteschmerz, arthritischen Leiden).

Ungaentam martiatum.

Rp. Liqueria Ferri nincici Kana
Olei Olivne 55 50,0.
Misco aritando.

Unguestum martistum THAL ST NEVERNANN.

Rp. Liquoris Ferri nitrici 20,0. Evaporando ad 10,0 remanentia redacta commisce cum

Aloës pulveraine q. a.

at flat masas unguinosa,

Salbe (and Condylome, phagedanische Schanker, faule und brandige Geschwüre).

### Ferrum oxydatum.

l. Ferrum oxydatum hydratum. Ferrum oxydatum fuscum. Ferrum hydricum, Magisterium Vitrioli Martis. Ferrioxydhydrat. Braunes Ferrihydrat. Braunes Eisenoxydhydrat. Unterscheidet sich wenig von dem auf S. 1100 abgehandelten Crocus Martin.

Darstellung. 100 Th. des Liquor Ferri sulfurici oxydati (spec. Gew. 1,428-1,430) werden mit 1000 Th. kaltem destillirten Wasser verdannt und dann einer kalten Mischung aus 100 Th. 10 proc. Ammoniaksussigkeit und 200 Th, destillirtem Wasser unter Umrühren zugesetzt. Den Niederschlag sammelt man in einem leinenen Kolatorium, und nachdem man ihn mit kaltem destillirten Wasser gut ausgewaschen hat, vertheilt man ihn in dünner Schicht auf Glas- oder Porcellanflächen und lässt ihn an einem Orte, dessen Temperatur nicht über 30° C. hinausgeht, vor Tageslicht geschützt trocken werden. Endlich zerreibt man ihn zu Pulver. Wesentliche Momente bei der Bereitung sind die Füllung aus kalten Flüssigkeiten und das Austrocknen bei möglichst geringen Wärmegraden. Ausbeute 15-16 Th.

Eigenschaften. Ein feines, braunliches, geruch- und geschmackloses Pulver, welches in Wasser unlöslich, in Chlorwasserstoffsäure aber ohne Aufbrausen löslich ist. Diese Lösung, mit Wasser verdünnt, giebt mit Kaliumferricyanid keine blaue Färbung.

Es besteht, wenn es bei einer über 30° C. nicht hinausgehenden Temperatur getrocknet wurde, der Hauptmenge nach aus braunem (amorphen) normalen Ferrihydroxyd (Eisenoxydterhydrat) Feo(OH)6. Wenn die Trocknungstemperatur erheblich liber 30° C. herausging, können diesem wasscrärmere Ferrihydroxyde (Fe<sub>3</sub>O<sub>5</sub>H<sub>4</sub> and Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>H<sub>2</sub>) beigemengt sein. Das normale Ferrihydroxyd Fe2(OH)6 ist das am meisten reaktionsfähige. Es wird deshalb Werth darauf gelegt, dass von diesem möglichst viel in dem Präparat anthalten ist.

Prüfung. Das braune Ferrihydroxyd muss, mit einer 5fachen Menge 25 procentiger Salzsaure übergossen, sich darin ohne Aufbrausen auflösen (Darstellung und Fällung mit Alkalikarbonat), und ein Theil dieser Lösung mit einem 20 fachen Volumen destillirtem Wasser verdünnt mit Chlorbaryum keine oder nur geringe Trübung erleiden (eine starke Trübung, welche die Durchsichtigkeit der Flüssigkeit völlig aufhebt, deutet auf angenügendes Auswaschen des Ferrihydroxyds). Das mit verdiinntem Aetzammon geschüttelte Prilparat muss endlich ein Filtrat geben, welches auf Zusatz von Oxalsäurelösung keine Trübung erführt (zum Auswaschen verwandtes kalkhaltiges Brunnenwasser).

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Glasgeflissen und vor Tageslicht geschützt. Anwendung. Das Eisenoxydhydrat ist ein höchst mildes Eisenpraparat, welches sich besonders in Pulvern, Pillen, Pastillen und Lecksäften geben lässt und die Zähne nicht angreift wie Eisenlösungen. Man giebt es zu 0,15-0,3-1,0 drei- bis viermal täglich. Acusserlich gebraucht man es als Einstreupulver in jauchige Wunden, Krebsgeschwüre etc.

Emplastrum Ferri (U-St.).	Trochisel Ferri (U-St.).			
Strengthening Plaster. Ep. Perri hydrici 90,0	Rp. Perri hydrici 30,0 Vanillee 1,0 Sacchari 100.0			
Olei Olivae 55,0 Resinae Burgundicae 140,0 Empiastri Plumbi 720,0.	Mucilagiais Tragacanthae q. s. Fiant trochlad 100.			

Ferrum hydroxydatum in Aqua. Ferrum hydricum in Aqua. Ferri Oxydum hydratum (U-St.). Sesquiexyde de fer bihydraté (Gall.). Man verdünnt 100,0 Th. Ferrisulfatiosung mit 1000,0 Th. Wasser und giesst diese Losung unter Umrähren in 110,0 Th. Ammoniakflüssigkeit von 10 Proc. NH<sub>2</sub>, die mit 300,0 Th. Wasser verdünnt ist. Man wäscht den Niederschlag aus, bis das Ablaufende Schwefelsäure nicht mehr entstet. halt, sammelt ihn auf einem Kolatorium, presst gelinde aus, vertheilt ihn durch Anreiben mit Wasser, bringt auf das Gesammtgewicht von 1000,0 Th. und bewahrt diese Mischung an einem kählen Orte auf.

Dient besonders als Antidot bei Arsenikvergiftungen, s. S. 391. Indessen ist nur

ein frischbereitetes Praparat von der gehörigen Wirksamkeit,

Polirpulver für Stahl ist ein Gemisch aus kohlensaurer Magnesia 1 Th., gebrannter Magnesia 1 Th. und braunem Eisenoxyd 2 Th.

 Ferrum oxydatum rubrum. Ferrum oxydatum (Helv.). (Crocus Martis adstringens). Rothes Eisenoxyd. Ferrioxyd. Fe<sub>2</sub>O<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 160.

Darstellung. 100 Th. krystallisirtes Ferrosulfat und 9 Th. Kaliumnitrat werden zu einem groben Pulver gemischt, in einen Glühtiegel gegeben, so dass dieser höchstens halb angefüllt ist, und anfangs bei gelindem, dann allmählich verstärktem Feuer erhitzt, bis keine Dämpfe mehr daraus aufsteigen. Nach dem Erkalten wird die gepulverte Masse mit destillirtem Wasser ausgekocht und ausgewaschen, getrocknet und aufbewahrt. Es ist ein braudrothes geruch- und geschmackloses Pulver. Es kann auch durch schwaches Glühen des Ferrum oxydatum fuseum dargestellt werden.

Dieses unwirksame Prüparat wird nicht mehr therapeutisch angewendet, und, wenn es ein Arzt verordnen sollte, durch das wirksamere Ferrum oxydatum fuscum ersetzt.

III. Haematites. Lapis Haematites. Bergroth. Hämatit. Blutstein. Rother Glaskopf. Ein natürliches Eisenoxyd von krystallinischer spiessig-faseriger Textur, von braunrother bis stahlgrauer Farbe und ein rothes Pulver gebend. Es wird gewöhnlich nur in ganzen Stücken vorräthig gehalten, indem es besonders in fingerlangen und dicken Stücken zum Zeichnen auf Eisen, Stein u. dergl. von Handwerkern gefordert wird, in mittelfeiner Pulverform mit Schmirgel als Schleifmittel dient. In Stelle des gepulverten und geschlämmten, des präparirten Blutsteins, Haematites praeparatus, als Medikament für Vich pflegt man gewöhnlich gepulvertes Colcothar zu dispensiren.

IV. Colcothar Vitrioli. Caput mortuum. Crocus Martis vitriolatus. Englischroth. Braunroth. Vitriolroth. Todtenkopf. Colcothar. Oxyde de fer anhydre (Gall.). Der pulvrige Rückstaud von der Destillation der Schwefelsäure aus Eisenvitriol. Es besteht aus Eisenoxyd mit kleinen Mengen Ferrisubsulfat.

Der Todtenkopf findet eine vielseitige Anwendung als Anstrichfarbe, Politmittel. Vom Volke wird er oft als innerliches und äusserliches Arzneimittel gebraucht bei Blutungen, auf Wunden, bei Blutharnen und Ruhren der Haus- und Zugthiere, auch gegen das sogenannte Ranschen der Säue.

Die im Handel bezogene Waare wird durch ein mittelfeines Sieb geschiagen und aufbewahrt.

Ein geschlämmter Coleothar ist das beste Putzpulver für Goldsachen.

Eisenmennige ist ein etwas Thonerde und Kalk enthaltendes Eisenoxyd von hellrother Farbe. Sie dient als Anstrichfarbe. Man beachte, dass die Eisenmenuige in sehr vorschiedenen Nuancen vorkommt; deshalb bestellt man stets zweckmässig nach Probe.

V. Eisenglanz. Ein natürlich vorkommendes Eisenoxyd in Rhomboëdern von röthlich stahlgrauer Farbe krystallisirend. Im fein gemahlenen Zustande zu Anstrichfarben verwendet.

Schuppenpanzerfarbe. A) In Teigform: 75 Th. fein gepulverter Eisenglanz und 25 Th. Leinölfireiss. B) Streichfartig: 30 Th. fein gepulverter Eisenglanz, 70 Th. Leinölfireiss.

VI. Ferrum oxydatum saccharatum (Germ.). Ferrum oxydatum saccharatum solubile (Helv.). Elsenzucker. Ferrisaccharat.

Die Bereitung dieses Präparates beruht auf der Erkenntniss der Thatsache, dass Ferrihydroxyd in Zuckerlösung löslich ist bei Gegenwart einer zwar geringen, aber immerhin genügenden Menge Natronhydrat. Dieses zum Zustandekommen der löslichen Verbindung erforderliche Natronhydrat lässt Germ. einfach zusetzen, nach Helv. bleiben genügende Mengen Natronhydrat in dem Ferrihydratniederschlage, da dieser absiehtlich nicht bis zur Beseitigung alles Natronhydrats ausgewaschen wird.

Darstellung. Die Vorschrift der Germ, ist im allgemeinen derjenigen der Helv. vorzuziehen, da sie unter allen Umständen ein lösliches Präparat liefert.

Germ. In einem etwa 2 Liter fassenden Gefässe werden 30 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. = 1,28-1,282) mit 150 Th. kaltem, destillirtem Wasser verdünnt, dann wird

nach und nach eine beise bereitete, filtrirte und wieder vollständig erknitete Lösung von 26 Th. kryst. Natriumkarbonat in 150 Th. Wasser mit der Vorsicht hinzugesetzt, dass bis gegen Eude der Fällung vor jedem weiteren Zusatze die Wiederauflosung des entstandenen Niederschlages abgewartet wird (f). Man hat wohl darauf zu achten, dass beide Lösungen vollständig kalt sind. Nachdem die Fällung vollendet ist, übergieset man den Niederschlag mit etwa der 3-5 fachen Menge kaltem destillirten Wasser, zieht die klare Flüssigkeit nach etwa 2stündigem Absetzenlassen mit Hilfe eines Hebers klar ab und wiederholt dies so oft, bis das Ablaufende, mit 5 Raumtheilen Wasser verdünnt, nach dem Fültriren und Versetzen mit etwas Salpetersäure, durch Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend sich trübt, his also das Natriumchlorid bis auf Spuren entfernt ist. Abdann wird der Niederschlag auf einem angefeuchteten, dicht gewebten, leinenen Tuche gesammelt und nach dem Abtrepfen nur gelinde abgepresst. Man ziehe die Presse sehr langsam und vorsichtig an, weil sonst das Tuch leicht platzt. Hierauf mischt man den noch feuchten Niederschlag in einer Porcellanschale mit 50 Th. Zuckerpulver und zunächst mit 3 Th. Natronlauge (von 15 Proc. NaOH). Man achte hierbei sorgfältig darauf, dass sich nicht etwa unzertheilte Klümpehen von Eisenoxydbydrat in dem Gemische befinden, weil sich diese heim späteren Erhitzen und Eindampfen nur schwierig oder gar nicht auflösen, sondern zu kleinen festen Stückehen, aus Eisenoxyd bestehend, eintrocknen. Die Mischung wird nun im Dampfönde bis zur vollständigen Klürung erwärmt, nötnigenfalls noch stwas Natronlauge von 15 Proc. NaOH (0,5 bis höchstens 2 Th.) zugesetzt, darauf unter Umrübren zur Trockne eingedampft, zu mittelfeinem Pulver zerrieben, diesem noch so viel trockenes Zuckerpulver zugemischt, dass das Gewicht der Gesammtmenge 100 Th. beträgt, und das Ganze durch ein gesignetes Sieb geschlagen.

Belv. 30 Th. Ferrichloridiosung, 10 Th. Zucker und 10 Th. Wasser werden gemischt, alsdann allmählich und unter Umrähren mit 40 Th. Natronlauge von 30 Prog. NaOH (oder 50 Th. Natronlauge von 15 Proc. NaOH) versetzt. Man lässt einige Stunden bis zum Klarwerden stehen und fügt alsdann hinzu 500 Th. siedenden Wasser. Das Gemisch wird bis nach erfolgter Klärung zur Seite gestellt, die überstehende klare Flüssigkeit später abgehebert und der Niederschlag so lange mit Wasser ausgewaschen, als die Flüssigkeit farblos abläuft und deutlich alkalisch reagirt. Der noch feuchte Niederschlag wird in einer Porcellanschale mit 90 Th. Zucker gemischt, die Mischung wird im Dampfbade eingetrocknet, der Rückstand gepulvert und durch Zumischen von Zucker auf das Gewicht

von 100 Th. gebracht.

Eigenschaften. Eisenzucker bildet ein rothbraunes, sitss und schwach nach Eisen sehmeckendes Pulver, welches sich in 20 Th. Wasser klar anflöst. Die wässerige Lösung zeigt ein anderes Verhalten, als es sonst für Lösungen von Eisenoxydverbindungen bekannt ist: Phosphersäure, Kohlensäure, Arsensäure, Berusteinsäue, benzoësaure Alkalisalze erzengen in ihr keine Fällung, durch Ferrocyankalium entsteht kein blaner Niederschlag, durch Rhodankalium keine rothe Färbung, durch Gerbsäurelösung keine blanschwarze Fällung. Dagegen fällt Schwefelammonium alles Eisen als Schwefeleisen.

Auf Zusatz sehr vieler Neutralsalze (z. B. NaCl, KBr, KJ, Sulfate, Nitrate u. a. m.) zur Lösung, wird aus derselben beim Erwärmen sofort, bei gewöhnlicher Temperatur all-

mählich unlösliches Eisensaccharat abgeschieden.

Auf Zusatz von Säuren zur Lösung des Eisensaccharates erfolgt zunächst Abscheidung von unlöslichem Eisensaccharat, bei weiterem Zusatz von Säure werden unter Zerlegung des Eisensaccharates die betreffenden Salze des Eisens gebildet. Daher wird die wässerige Lösung des Eisensaccharates durch Ferricyankalium nicht verändert; auf Zusatz von Salzsäure entsteht zunächst schmutzig grüne, alsdann rein blaue Färbung.

Präfung. 1) Man erhitzt 10 ccm der wässerigen Lösung (1:20) mit 2 ccm Salpetersäure. Nach dem Erkalten der Flüssigkeit darf in derselben durch Silbernitrat nur eine opalisirende Tribung erzeugt werden. Spuren von Chlor sind zuzulassen. 2) Zur Bestimmung des Eisengehaltes bringt man 1 g Eisenzucker in eine Flasche mit gut eingeschlistenem Glasstopfen, fügt 5 ccm Salzsäure hinzu und verdünnt nach erfolgter Auflösung mit 20 ccm Wasser. Hierauf setzt man 1,0 g Kaliumjodid hinzu und lässt das verschlossene Gefäss eine Stunde laug bei gewöhnlicher Temperatur stehen. Nach dieser Zeit sollen zur Bindung des ansgeschiedenen Jods folgende Mengen 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden:

Germ .: 5,0-5,3 ccm, entsprechend 2,8-2,968 Proc. metall. Eisen und Helv.

5.35 ccm entsprechend rund 3 Proc. (genauer 2,996 Proc.) metall. Eisen.

Anwendung. Der Eisenzucker ist ein mildes Eisonpräparat, welches nicht unnagenehm schmeckt und die Zähne nicht angreift, auch den Magen nicht belästigt. Er steht in dem Anschen, besonders leicht zur Resorption zu gelangen, was allerdings nicht bewiesen erscheint, um so mehr, als unter dem Einflusse des sauren Magensaftes jodenfalls eine Veränderung des Präparates erfolgt. Dagegen hat er zweifelles den Vorzug, dass er mit alkalischen Nahrungs- oder Genussmitteln vermischt werden kann, ohne Zersetzung zu erfahren.

Man giebt den Eisenzucker von 0,3-0,5-1,0 g drei- bis viermal täglich in Pulvern, Pillen und Pastillen in allen jenen Fällen, in denen man das Eisen als tonisirendes und das Blut verbesserndes Mittel anwenden will.

Sirupus Ferri oxydati solubilis. Sirupus Ferri oxydati. Eisensirup. Ferrisaccharatsirup. Natriumferrisaccharatsirup.

A) 1 Proc. metallisches Eisen enthaltend. Man bereitet, wie S. 1121 angegeben, das Ferrum oxydatum saccharatum der Germ. aus 30,0 Th. Ferrichloridlösung, fügt im ganzen 100,0 Th. Zucker zu, verdampft aber nicht zur Trockne, sondern auf

150,0 Th., und fagt 150,0 Th. Zuckersimp hinzu.

B) 6,6 Proc. metallisches Eisen enthaltend (Hamb. Vorschr.). Wird wie Ferrum oxydatum saccharatum (Germ.) bereitet, nur mit dem Unterschiede, dass der aus 30,0 Th. Ferrichloridlösung erhaltene Niederschlag (von Fe<sub>r</sub>(OH)<sub>6</sub>) nach dem Auswaschen gemischt wird mit 25,0 Th. Zuckerpulver sowie 3,0 Th. Natronlauge (von 15 Proc. NaOH), worauf man die Mischung auf 45 Th. eindampft.

C) Sirupus Ferri saccharati solubilis (Nat. Form). 1 Proc. metallisches Eisen enthaltend. Wird entweder nach A dargestellt oder ex tempore aus: Ferri oxydationalisches Sirupi Conduction.

dati saccharati, Aquae, Sirupi Sacchari na.

Anwendung. Man giebt den Eisensirup zu 3,0-5,0-10,0 g drei- bis viermal täglich rein, nie in Mixturen und anderen Arzueistoffen, oft aber in Verdlinnung mit Sirupus Aurantii florum.

Sirupus Ferri-Ammonii saccharati (Sirupus Ferri oxydati solubilis Hacea), eine Zuckerlösung mit fast 1,5 Proc. Eisen oder 2 Proc. wasserleerem Eisenoxyd. 150 Th. einer Ferrichloridflüssigkeit von 1,280-1,282 spec. Gew. werden mit der 15 fischen Menge kaltem destillirtem Wasser verdünst und mit 120 Th. einer 10 procentigen Ammoniskflüssigkeit, welche zuvor mit ihrer 10 fachen Menge destillirtem Wasser verdünst ist, gemischt, meh einer Stunde auf ein Filter gegeben und der Niederschlag mit einer I procentigen Ammoninkflüssigkeit so lange ausgewaschen, bis das Ablaufende mit Salpeterslure angeskuert aufhört, mit Silbernitrat eine Chlor-Reaktion zu geben. Dann giebt man den Niederschlag nebst 10 Th. 10 procentiger Ammoniakslässigkeit auf 700 Th. zerstosenen Zucker, welche sich in einem porcellanenen oder eisernen Gestass befinden, erhitzt unter Umrühren, kocht den in einem foreeinnenen oder eisernet Getass bennen, ernitzt unter Omrunren, kocht einige Male behufs Verläuchtigung des freien Aetzammons auf und verdännt mit soviel Rosenwasser, dass das Gewicht der Mischung 1100 Th. beträgt.

Eisenzunker, krystallisirter. 1000 Th. weisser Zucker werden mit 100 Th. Ferrum saccharatum solubile gemischt, in 300 Th. Wasser bei Digostionswärme gelöst und an einem Orte von ca. 30° C. zur Krystallisation bei Seite gestellt.

VII. Ferrum oxydato-oxydulatum. Ferrum oxydulatum nigrum. Oxydum Perrl magneticum, Acthiops martialis. Eisenmohr. Ein Gemisch oder eine Verbindung von Ferrooxyd mit Ferrioxyd.

Darstellung. 100 Th. einer Ferrisulfatlösung von ca. 1,318 spec. Gew. setzt man eine Lösung von 25 Th. krystallisirtem Ferrosulfat in 350 Th. destillirtem Wasser hinzu and versetzt nach geschehener Mischung unter Umrühren mit 105 Th. 10 proc. Astzammon, oder soviel davon, dass es stwas vorwaltst. Dann giebt man das Gemisch in einen eisernen Kessel und kocht so lange, bis der Niederschlag pulvrig und schr schwarz erscheint. Hierauf wird der Niederschlag in einem leinenen Kolatorium gesammelt, mit beissem Wasser gewaschen und auf unglasirten Thonplatten bei gelinder Wärme trocken gemacht. Ausbeute ca. 15 Th. Ein in verdünnter Salzsäure bei Digestionswärme völlig lösliches schwarzes Pulver. Früher wurde dieses Prüparat auch durch Glühung von Ferrum oxydatum fuscum, welches mit Olivenöl getränkt war, dargestellt.

Man bewahrt es in gut geschlossener Flasche auf. Es ist ein böchst wenig wirksames Eisenpraparat, welches kaum noch Anwendung findet. Die Gabe ist eine be-

liebige.

Bromophtharin, ein Desinfektionsmittel zur groben Desinfektion. Gemisch aus Eisenoxyd, Calciumoxyd, Calciumkarbonat, Gips, Natriumsulfut, ca. 5 Proc. Sand, mit einem alkoholloslichen Farbstoff gelb gefärbt. Desinficirende Wirkung = Null.

Ferrosol. Angeblich ein Doppelsaccharat von Eisenoxydchlornatrium (?) mit 9,77 Proc. Eisengehalt. Mit Wasser mischbare Flüssigkeit. Bei chlorotischen und ankmi-

schen Zuständen. Die Zusammensetzung des Praparates ist nicht näher bekannt.

Frostsalbe, Burrelo's, ein Gemisch aus Ferrum oxydatum fuscum 6,0; Bolus Armena 8,0; Terebinthina 6,0; Sebum taurinum 50,0; Adeps 50,0 und 15 Tropfen Oleum Dergamottae.

Frostsalbe des Parochus Wamer in Kupferzell ist von vorstehender Salbe nicht

wesentlich verschieden.

Grains de beauté von Dr. PINELLE-Paris. Mit Silberüberzug versehene Pillen aus: Hülsenfruchtmehl, Zucker, Ferrihydroxyd, Gerbstoff, Drachenblut und einigen aromatischen Pflanzenstoffen.

Purlne, Metallputzpomade von Berendt & Co.-Berlin besteht aus Englischroth und Braunkohlenasche, die mit Rückständen der Purinfabrikation zur Paste verarbeitet sind.

Putzpomade. Adipis 5 kg, Acidi stearinici 700.0 g, Acidi elemei 1,8 kg, Capitus mortuum 500.0, Terrae tripolitanae 6 kg, Nitrobenzeli 75,0 g. Die Pulver müssen fein geschlämmt sein. Zum Schluss lässt man die ganze Masse durch eine Farbmühle geben.
Athenstaert's Eisentinkturist der Tinctura Ferri composita, Ergänzb., Shulich zu-

INGRESONE.
Emplastrum cum Ferre exydate.
Emplaire ou Onguent de Canar (Gall.).
Rp. Emplastri Lithargyri almplicia
Emplastri Lithargyri compositi
Cerse flaves
Olel Ollrag
Colcotharia & 100,0.
Der Colcothar lat mit der Hälfte des Oeles fein sin reiben. Gilt als Hellpfinster für alle Fälle
Emplastrum atleticam rabrum.
Emplastrum stieticum (stypticum) Caott.
Emplostrum desconivum rabrum, Em-
alaire de Ballieut. Rothes Stietloum
Bothes Bruchpflaster. Campran's Bruch-
und Helipflaster, Etlet-Schwede.

HOLDER DESCRIPTIONS OF THE OWNERS	Party on one of the
und Heliptiaster, Etick-	Schwede.
lip Emplantei Plumbl simpileis	400,0
Cerse flavos	60,0
Terbinthinae laricinae	90,0
Olibani pulverati	20,0
Colgotharis Vitrioli	40,0
Olel Offvas	90,0.

Der Coleothar int vorher mit dem Olivensi fein au reiben. Das Pflaster ist in Stangen aussurgilon,

Pilulae Porri oxydelati Kirchmann. Rp Ferri sulfurici crystallizati 12,0 Magnesiae ustar gt. XXV vel q s. Giycerla! M t pffulae centum (160), ut singulae 0,03 Ferri oxydulati contineant.

Liunor Ferri cum Cacao (Hamb. Vorschr.) Aromatische Eisenessenz mit Kakao. Rp 1, Carno exolenti 3. Spiritus (80 Proc.)

BA 840,0 S. Aquas 4. Strupi Ferri oxydati anech. (H. V. == 6,6%, Fe) 83,0 227,0 5. Aguso 6. Strupt Satchart 940,0

7. Mixturne aromaticas 5,5. Man maceries 1-3 withrend 3 Tagen. Dem Filtrag seigt man 4-7 mu.

Theiura Forri aromatica (Hamb. Yorschr.). Aromatlache Eisenessenz. Simpl Ferri oxydati saccharati

(6,6 Proc. Fe. Hamb. V.) Simpl Saccharl 210.0 Spiritus (90 Proc.) 165.0 SEP D Acquis Mixturas aromaticas 5,5.

## Mixtura aromatica (Hamb, Verschr.).

	Wighternene winens	tr M.
Mp.	Aetheris acetici	4,0
	Tincturae Vanillae	15,0
	Tincturae arematicae	99,0
	Tinctures Aurantii corticle	60,0

#### Tinctura Perri composita (Erginch). Aremutische Eisentinktur.

Rp.	Ferri oxydati saecharati (Germ.)	76,0
	Aquae	574,0
	Sirupi Escehari	180,0
	Spiritus (60 Proc.)	105,0
	Tinetume Aurantii	9,0
	Tincturae arounticae	3,0
	Tincturae Vanillae	1,5
	Aetheria acetici	ett. V.

#### Tinctura Perri arematica composita. Aromatische Bisentinktur (Bad. T.).

Tim	Ferri oxydati saccharati	92,0
	Aguae	870,0
	Strutel Sacchari	240,0
	Spiritus (20 Proc.)	165,0
	Acidi citrici	9,9
	Tinctures Aumunti corticls	5,0
	Tincturae aromaticae	
	Tincturae Cinnamomi Ceyla	nlei
	Tincturae Vanillae	ES 0,75
	Actheria acetici	gtt. II.

#### Trochisci cum Ferro oxydato saccharato solabill.

Kp.	Perri oxydati specharati solubil	in 100,0	
Og.	Sacchari albi	900,0	
	Spechari vanillinati	5,0	
	Tragacanthan pulversine	1,0	
	Aquae destillatae	q. a.	
Flant	trochisci 1000, ut singuli co	entlneant	0,1
172	of an indeed an advantage of		

#### Unguentum Ferri compositum (Hamb, Vorschr), a TT-IT-uiha

	E. EGBF-TPCII	See in c	at sea.
Rp.	Boll rubrae laevig Ferri hydrick Terchinthiane von		50,0
	Sehl orills Adipla milli Old Layandulae	ii.h	435,0 5,0

71\*

0

Vel. Pulvis antichloroticus ovium.

Rp. Colentharis rubri Vitrioli
Fuliginia spicuolentia 84 200,0
Vitrioli Perri 50,0
Natrii carbonici ditapai 10,0
Natrii sulfurici
Herban Atsinthii
Frontus Juniperi 84 400,0
Radicis Liquiritina 200,0

Otel Terebinthinae 50,0.

Paglich 15 g mit Wasser angerührt einem Schate
zu geben (bei der Fäule, nebenher Fütterung
mit Pappel- und Weidenlaub).

Diesethe Mischung passt such bei Bückenbiut der Rinder, nur in doppelter Menge pro desi und täglich droi Gaben. Fet. Pulvis martiatus ad boves.

Ep. Coleotharia Vitrioil 200,0 Vitrioil Ferri 30,0 Kalil ultriel 100,0 Natril sulforiel 500,0.

Divide in parter sequales 20. Täglich viermal ein Putver mit Wasser (bei Rückenbtut der Hoder).

Vet. Pulvis suum enricutium. (Annechpulvez für Säus.)

Rp. Antimonii cradi Natrii pitrici

Capitla mortuum 45 partes. Eine Messerspitze nuf jedes Futter (zur Unter drückung der Geschlechtsaufregung der Mastalue)

Yet. Pulvis rermifagus sunm.

Rp. Aloës 2,0 Seminia Strychni 1,0 Coloutharis Vitrioli Radicia Liquiritiae 51 10,0.

Dosis: Eine Messcrapitze auf das Futter.

### Ferrum peptonatum.

l. Ferrum peptonatum (Ergünzb.). Elsenpeptonat. Peptoneisen. Peptonate de fer. Peptonate of iron. Ferripeptonat.

Darstellung. 20 Th. trocknes Pepton werden in 2000 Th. Wasser gelöst, worauf der kalten Lösing eine Mischung aus 240 Th. flüssigem Ferrioxychlorid (Germ.) und 2000 Th. Wasser in dünnem Strahle und unter fortwährendem Umrühren zugefügt wird. Zur Fällung des gebildeten Eizenpeptonats wird mit verdünnter Natronlange (1,5 Proc. NaOH enthaltend) bis zur ganz schwach (I) alkalischen Reaktion versetzt. Hierauf wird der entstandene Niederschlag möglichst schnell durch Dekanthiren mit Wasser so lange ausgewaschen, bis eine Probe des Waschwassers durch Silbernitratlösung nicht mehr verfündert wird. Der Niederschlag wird alsdann auf einem angefeuchteten leinenen Tuche gesammelt und nach dem Abtropfen in einer Porcellanschale mit 3 Th. Salzssure (von 25 Proc. HCI) bis zur Auflösung erwärmt. Die Lösung wird nunmehr im Dampfbade zur Sirupdicke abgedunstet, der Sirup auf Glasplatten gestrieben und bei 50—60° C. getrocknet.

Eigenschaften. Glänzend braune, durchscheinende Blüttehen oder Schüppehen, welche in 100 Th. = 24-25 Th. Eisen enthalten. Eisenpeptonat löst sich langsam in kaltem, schneller in warmem Wasser zu einer schwach saner rengirenden Flüssigkeit, welche weder durch Kochen noch durch Zusatz von Weingeist getrübt wird. Werden 10 ccm einer Lösung (1 = 20) des Eisenpeptonats mit 2 ccm Salzsäure langsam bis zum Kochen erhitzt, so findet zunächst Trübung, dann flockige Ausscheidung statt, bevor Auflösung eintritt.

Bestimmung des Elsengehaltes. 0,5 g Eisenpeptonat werden in 20 cem heissem Wasser gelöst, mit 10 cem verdünnter Schwefelsäure erhitzt, bis die autstandenen Ausscheidungen wieder gelöst sind. Alsdann wird die Lösung mit 200 cem heissem Wasser verslänt, mit Ammoniakflüssigkeit im Ueberschuss versetzt und so lange im Wasserbade erhitzt, bis der Niederschlag sich völlig ausgeschieden hat und die Flüssigkeit ferblos erscheint. Der Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, mit heissem Wasser ausgewischen, bis das Filtrat durch Baryumnitrat keine Trübung mehr erleidet, sodinn durch Auftropfen heisser, verdünnter Schwefelsäure auf dem Filter in Lösung ühergeführt. Die Lösung wird durch Auswasschen des Filters auf etwa 100 cem gebracht. Man fügt 3-4 g Kaliumjodid hinzu und lässt 1 Stunde lang bei gewöhnlicher Temperatur im verschlossenen Gefüsse stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen alsdann 21,4-22,3 cem 11,11 Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein, entsprechend einem Gehalt von 23,97 bis 24,97 Proc. metallischem Eisen. Vergl. S. 1089.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

II. Liquor Ferri peptonati (Erganzb.). Eisenpeptonatessenz.

8,0 g trockenes Pepton werden in 100 g heissem Wasser gelöst. Zu der erkalteten Lösung fügt man allmählich 174 g Ferrioxychloridlösung (Germ.) unter fortwährendem Umrühren hinzu. Der durch genaues Neutralisiren der Flüssigkeit mit stark verdünnter Natronlauge (1,5 Proc. NaOH enthaltend) erhaltene Niederschlag wird solange mit Wasser gewaschen, bis im Waschwasser Chlor nicht mehr nachzweisen ist. Alsdann sammelt man ihn in sinem leinenen Kolatorium und lässt abtropfen. Hierauf verreibt man den abgedampften Niederschlag mit 200 g Zuckersirup und fügt unter Erwärmen soviel Natronlauge (von 1,5 Proc. NaOH) hinzu, bis Auflösung des Niederschlages erfolgt, wozu etwa 90 g der 1,5 procentigen Natronlauge erforderlich sind. Der erkalteten (!) Lösung werden zugefügt: Spiritus (90 Proc.) 100,0 g, Pomeranzenschalentinktur 3 g, Aromatische Tinktur, Vanilletinktur je 1,5 g, Essigäther fünf Tropfen und Wasser bis zum Gesammtgewicht von 1000,0 g.

Klare, röthlich braune Flüssigkeit. 100 Th. enthalten mindestens 0,6 Th. Eisen. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

III. Sirupus Ferri peptonati. Eisenpeptonatslrup (Hamb. Vorschr.). Man löse 14,4 g trocknes Pepton in 500,0 g Wasser unter Erwärmen. Zu der erkalteten Lösung fügt man eine Mischung aus 174,0 Th. Ferrioxychloridiösung (Germ.) und 400,0 Th. Wasser. Alsdann neutralisirt man genau mit 1,5 proc. Natronlauge (ca. 50 Th.). Der Niederschlag wird ausgewaschen und gelinde ausgepresst, dann in einer Porcellauschale mit 60 Th. Zuckerpulver verrieben und unter Zusatz von 1,5 proc. Natronlauge (ca. 45 Th.) durch Erwärmen in Lösung gebracht und durch Eindampfen auf ein Gesammtgewicht von 125,0 Th. gebracht. Der Sirup enthält rund 5 Proc. metallisches Eisen.

IV. Ferralbumose. Fein gehacktes, vom Fett befreites Fieisch wird mittels künstlichen Magensaftes verdaut, das nach vollendeter Verdauung erhaltene Filtrat zur Beseitigung von Eiweiss aufgekocht, mittels Natriumkarbonatlösung genau neutralisirt, nochmals ültrirt und im luftverdünnten Raume zur Trockne eingedampft. Diese Albumoss wird in 10 procentiger wässeriger Auflösung durch eine Lösung von Eisenehlerid (1:10) gofällt, bis kein Niederschlag mehr entsteht, der Niederschlag gesammelt, gewaschen, getrocknet, zerrieben und gesiebt. (Donkum.)

Der Eisengehalt beträgt rund 10 Proc. Fe = rund 14 Proc. Fe, Os.

Ferro-Chluluum perionatum. 16 g Eisenpeptonat (mit 25 Proc. Fe) löst man durch Kochen in 80 g destillirtem Wasser. Anderseits verreibt man 5 g Chiminchlorhydrat in 10 g destillirtem Wasser, setzt q. s. Salzsäure bis zur Auflösung hinzu, mischt beide Flüssigkeiten, dampft zum Sirup ein, streicht auf Glasplatten und trocknet. Enthalt 20 Proc. metall. Eisen und 25 Proc. Chiminchlorhydrat. (Dietement.)

LACK Didmerry without makes as			
Liquor Ferri pepto Elsenpeptount-Ei 1, itad, Taxe.	RODE	Liquor Forri peptonati com  I. Rud. Tuxo.  Rp. Liquoria Ferri peptonati Chinimi sulturici	
Bg. Ford pertonali Aquae validae Spiritus (Po Prisa) Sirupi Sacciari Essentias Renedictions Actions accided	16,0 708,0 100,0 73,0 100,0 1.0 0,5.	11. Manch. Ap -V.  Bp. 1 Ferri peptonali 2 Aquae calidae 3 Chintal sufferici 4 Spiritan 90 Proc.) 5 Simpl Sucrhari 6 Theturae Aumanii corti	24,0 665,0 5,0 100,0 200,0
II. Hamb. Vorse Rp. Sirupi Ferri peptonali Spiritus Aquan Mixturse aromaticus (s. 1	EA 125,0 750,0	7. Tinctorne Vanillae	66 1.5 0,25. In der wieder

Pilulas Ferri peptonati (Form. Baral.).

Bp. Perri peptonati sicci 5,0
Radiris Gentianno 1,0
Extracti Gentianno 3,9.

Figure pflulae No. 60

## Ferrum phosphoricum.

Da die Zusammensetzung der phosphorsauren Salze des Eisens in der Nomenklatur nicht immer genügend zum Ausdruck kommt, so hat man sich in jedem einzelnen Falle die Frage vorzulegen, welches Salz wohl gereeint ist.

I. Ferrum phosphoricum oxydulatum (Ergunzb.). Ferrum phosphoricum. Ferri Phosphas (Brit.). Ferrum phosphorleum caeruleum. Ferrophosphat. Elsen-

protophosphat. Ferroferriphosphat. Phosphorsaures Eisenoxydul.

Darstellung. Ergänzb. Zu einer Lösung von 3 Th. krystall. Ferrosulfat in 18 Th. Wasser wird eine andere Lösung von 4 Th. krystall, Natriumphosphat (Na, HPO, + 12H<sub>2</sub>O) in 16 Th. Wasser unter Umrühren hinzugesetzt. Der ausfallende Niederschlag ist zunüchst weise, wird aber rasch bläulich. Man bringt ihn alsbald auf ein Filter und wäscht ihn solange mit Wasser, bis das Ablaufende, mit Salpetersäure angesäuert, durch Baryumehlorid nicht mehr getrübt wird. Hierauf lässt man ihn auf porösen Tellern absaugen und trocknet bei gewöhnlicher Temperatur,

Brit. lässt eine Lösung von 60 Th. kryst. Ferrosulfat in 600 Th. Wasser durch eine Lösung von 55 Th. kryst. Natriumphosphat in 600 Th. Wasser bei 40-55° C. fällen, aledann eine Lösung von 15 Th. Natriumbikarbonat zusetzen und wie vorher auswaschen.

Eigenschaften. Ein lockeres, graublaues oder lavendelblaues, geruch- und geschmackloses Pulver, in der Wärme grünlichblau, bei stärkerer Hitze graubraun. In Wasser und Weingeist ist es unlöslich, von Mineralsäuren wird es leicht gelöst. Die Lösung in verdünnter Salzsäure ist schwach goldgelb gefärbt. Es besteht vorwiegend aus Ferrophosphat Fe, (PO4), neben geringeren Mengen Ferriphosphat Fe, (PO4), und Eisenoxyduloxyd.

Die Lösung in Salzsäure darf nach dem Verdünnen mit Wasser durch Baryumchloridlösung nur schwach getrübt, durch Schwefelwasserstoffwasser nicht dunkel gefärbt

Aufbewahrung. In gut geschlossener Flasche und an einem kühlen Orte. Tageslicht wirkt in betreff der Farbe konservirend.

Anwendung. Die gebräuchliche Gabe ist 0,1-0,3-0,6 mehrmais des Tages in allen den Fällen, wo milde Eisensalze indicirt sind, besonders bei Rhachitis.

Sirupus Ferri Phosphatis (Brit.). Sirupus Ferri phosphorici. Ferri in filis 8,6 g. Acidi phosphorici (66,3 Proc. H.PO.) 93,8 g. Sirupi Sacchari 700 ccm, Aquae q. s. a.l

II. Ferrum phosphoricum oxydatum (Ergänzb.). Ferrum phosphoricum album. Perriphesphat. Eisenphosphat. Phosphorsaures Eisenoxyd. Fe (PO), +811,0. Mol. Gew. = 446.

Darstellung. Man vermische einerseits 1 Th. Ferrichloridlösung (1,280--1,282 spec. Gew.) mit 9 Th. Wasser, anderseits löst man 1 Th. krystall. Natriumphosphat (Na HPO + 12H,O) in 9 Th. Wasser. Beide Lösungen werden bei gewöhnlicher Temperatur gleichzeitig (!) in dünnem Strahle unter Umrühren in ein Gefäss eingegossen. Der entstandene Niederschlag wird solange mit kaltem Wasser gewaschen, bis eine Probe des Waschwassers nach dem Anskuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch opalisirend getrübt wird. Man sammelt ihn alsdann auf einem leinenen Tuche oder auf einem Filter, Esst auf porösen Unterlagen absaugen und trocknet bei gewöhnlicher Temperatur.

Eigenschaften. Ein weisses oder gelblichweisses Pulver, fast geschmucklos, in Wasser und Weingeist unlöslich, löslich in Mineralsäuren, unlöslich in Essigsäure, beim Erhitzen braun werdend. - Nach dem Trocknen bei 50° C. hat es die Zusammensetzung  $Fe_{a}(PO_{a})_{a} + 8H_{a}O$ , nach dem Trocknen bei  $100^{\circ}C$ , entspricht es der Formel  $Fe_{a}(PO_{a})_{a} + 4H_{a}O$ .

Aufbewuhrung. In geschlossener Flasche vor Tageslicht geschützt.

Anwendung. Wie das blaue Ferroferriphosphat. Das Ferriphosphat findet auch eine Musserliche Anwendung z. B. in Salbenform auf Krebsgeschwüre (3-5 auf 10 Fett). Ferrum phosphoricum cum Natrie citrico. Ferri Phosphas solubilis (U-St.). Ferrum phosphoricum solubile. Man lost 50 Th. Ferricitrat in 100 Th. destillirtom Wasser unter Erwärmen auf dem Wasserbade, fügt 55 Th. unverwittertes Natriumphosphat binzu, rührt bis zu dessen Auflögung, danstet die Lösung bei 60° C. zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet.

Glänzende, grüne, durchsichtige Blättchen, leicht und völlig läslich in Wasser, un-

löslich in Alkohol. Enthält 12 Proc. metailisches Eisen.

Liquor Ferri phosphoriel Schomett.
Liquor Ferri phosphoriel acidus
Liquor Schobetti.

Rp. Ferri phosphoriel axyatl abli 2,5
Acidi phosphoriel (25 Proc.) 24,0.

Man list unter Erwärmen, filtrir, wäscht mit
Wesser nach und dampft das Filtrat auf 20,0 ab.

Kinigo Tropfen auf Watte in den Zahn zu bringen

(bei Schmere caribeer Zahne).

Rp. Ferri phosphorici oxydati albi 65,0
Farium tridecae 65,0
Farium secalinae albienimae
Farium secalinae grossioria an 2600,0
Salis cultuaris 9 4 5
Fructus Carvi
Fructus Carvi
Fructus Carvi
Fructus Aulsi
Man base vom Dücker Brote backen.
Kludern täglich raei bla drei Schultlen 261
Botter.
100,0 enthalten circa 0,5 Ferriphosphat.

Panis martialus.

III. Ferrum pyrophosphoricum (Ergänzb.). Ferripyrophosphat. Eisenpyrophosphat. Pyrophosphorsaures Eisenoxyd. Pyrophosphate de fer. Ferri Pyrophosphas. Fe<sub>4</sub>( $P_2O_3$ )<sub>4</sub> +  $9H_2O$ . Mol. Gew. = 908.

Darstellung. Eine Lösung von 84 Th. Natriumpyrophosphat in 500 Th. Wasser wird allmählich in eine Mischung von 126 Th. Ferrichloridiösung (spec. Gew. 1,28-1,282) mit 800 Th. Wasser unter Umrühren eingetragen. Man lässt absetzen, dekanthirt die klare Flüssigkeit und wüscht den Niederschlag auf dem Filter solauge aus, bis das Filtrat nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitrat nur noch ganz wenig opalisirend getrübt wird. Man trocknet den Niederschlag auf porösen Unterlagen bei Anwendung gewöhnlicher Temperatur. Wärme ist bei der Fällung und bei dem Auswaschen unbedingt auszuschliessen. Ausbeute etwa 50 Th.

Eigenschaften. Ein weissliches, geruchloses und fast geschmackloses amorphes Pulver, fast unlöglich in Wasser, löslich in verdünnter Salzsäure, sowie in einer wässerigen Lösung von Natriumpyrophosphat. Im trischgefüllten Zustande wird es auch durch Ammoniakflüssigkeit und durch Ammoniameitratlösung in Lösung übergeführt.

1 g Ferripyrophosphat löse sich in 20 ccm Wasser unter Zusatz von 3 g Natriumpyrophosphat zwar langsam, aber vollkommen auf. Diese Lösung muss beim Versetzen mit überschüssiger Salpetersäure in der Kälte klar bleiben, und diese salpetersaure Lösung darf durch Baryumnitratlösung oder Silbernitratlösung nicht mehr als opalisirend getrübt werden.

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt.

Ferri Pyrophosphas solubilis (U-St.). Ferrum pyrophosphoricum solubile. Man löst 50 Th. Ferricitrat in 100 Th. destillirtem Wasser unter Erwarmen auf dem Wasserbade, bringt 50 Th. unverwittertes Natriumpyrophosphat hinzu, löst unter Umrühren, dunstet die Lösung bei 50° C. zum Sirup ein, streicht dieson auf Glasplatten und trocknet. — Gräne, durchsichtige Blättehen, leicht löslich in Wasser, unlöslich in Alkohol. Sie enthalten 10 Proc. metallisches Eisen.

Mixters Ferri pyrophosphorici.

Ep. 1. Natrii pyrophosphorici 13,0
2. Aquae destillatae ferridae 100,0
3. Liquoris Ferri sesquichiorati
(spec. Gew. 1,280—1,283) 5,0
4. Aquae destillatae frigidae 100,0.

Man lost 1 in 2. Best völlig erkulten (I), setzt die Mincheng aus 3 und 4 zu und fütriri, nachdem der ent standens Niederschlog sich wieder gelöht hat. Dreimal täglich einen Essloffel mit Selterser Wasser.

IV. Ferrum pyrophosphoricum cum Ammonio citrico (Ergänzb. Helv.). Pyrophosphate de fer citro-ammoniacal (Gall.). Eisenpyrophosphat mit Ammonium-eitrat. Man trägt, wie unter Ferrum pyrophosphoricum angegeben ist, in eine Mischung aus 126 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282) mit 800 Th. Wasser nach Ergänzb. eine Lösung von 84 Th. (nach Helv. von 75 Th.) Natriumpyrophosphat in

500 Th. Wasser ein. Der ausgewaschene Niederschlag wird noch feucht in eine Lösung von 26 Th. Citronensäure mit 50 Th. Wasser und 100 Th. Ammoniakflüssigkeit (oder soviel von letzterer, dass sie ein wenig vorwaltet) eingetragen. Die klare, event. filtrirte Lösung wird in einer Porcellanschale bei nicht über 50° C. zum Sirup eingedampft, dieser auf Glasplatten gestrichen und getrocknet.

Grünlichgelbe Blättchen von sehwachem Eisengeschmacke, leicht und vollständig in Wasser löslich, 18 Procent metallisches Eisen enthaltend. — Mit Kalilauge erhitzt, gieht die wässerige Lösung unter Entweichen von Ammoniak einen rothbraunen Niederschlag. — Die wässerige Lösung (1 = 10) darf auf Zusatz von Ammoniakflüssigkeit einen Niederschlag nicht fallen lassen und nach dem Ansäuern mit Salpetersäure durch Silbernitratlösung höchstens opalisirend getrübt werden.

Werden 0,5 g des Präparates in 2 ccm Salzsäure gelöst und mit 1 g Kaliumjodid versetzt, so sollen nach einständigem Stehen 15-16 ccm <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normal-Natriumthiosulfatlösung zur Bindung des ausgeschiedenen Jods erforderlich sein. Vergl. S. 1089. Vor Licht geschützt aufzuhewahren.

Sirapas Ferri pyrophosphorici. Sirop de pyrophosphate de fer (Gall.). Ferri pyrophosphorici cum Ammonio citrico 10,0, Aquae destillatae 20,0, Sirupi Sacchari 970,0.

V. Ferrum phosphoricum cum Natrio pyrophosphorico. Ferrum et Katrium pyrophosphoricum (Austr.). Pyrophosphate de fer et de soude (Gall.). Katrium pyrophosphoricum ferratum. Katriumferripyrophosphat. Ferro-Natriumpyrophosphoricum. Das Präparat ist eine lose molekulare Verbindung von Ferripyrophosphat, Katriumpyrophosphat und kleinen Mengen Natriumchlorid.

Darstellung. 200 Th. krystallisirtes Natriumpyrophosphat werden zu Palver zerrieben, mit 400 Th. kaltem, destillirtem Wasser übergessen und unter beständigem Umrühren allmählich mit 120 Th. Ferrichloridiösung (von 1,282 spec. Gew.), welche verher mit 200 Th. destillirtem Wasser verdüngt sind, versetzt, und zwar so, dass nicht eher eine zwelte Portion dieser Eisenlösung zugesetzt wird, ehe nicht der vorher entstandene Niederschlag in Lösung übergegangen ist. Diese Flüssigkeit wird mit 1000 Th. Weingeist gemischt, der dadurch entstandene Niederschlag mit etwas Weingeist abgewaschen, zwischen Fliesspapier ausgepresst und bei gelinder Würme getrocknet. Ausbeute eines 125 Th.

Eigenschaften. Das nach vorstehender Vorschrift bereitete Natriumferripyrophosphat bildet ein weissliches, amorphes (alcht krystallinisches) Pulver von erwärmend mild salzigem, keineswegs styptischem Geschmack, welches sieh in kaltem Wasser langsam löst und damit eine blassgrünliche Lösung giebt, aus welcher es durch Weingeist wieder ausgefüllt wird. Wird die Lösung bis zum Anfkuchen erbitzt, so findet die Umsetzung in Orthophosphorsäure statt, und es scheidet sich weisses Ferriorthophosphat ab. Die Gegenwart freier Säure setzt es ebenfalls, aber langsamer, in Orthophosphat um, selbst die Kohlensäure der Luft genügt, diese Umsetzung anzubahnen. Dem den Hauptbestandtheil dieser Verbindung augeblich bildenden Natrium-Ferripyrophosphat wird die Formel Fe $_1(P_2O_2)_0 + 3\,\mathrm{Na}_4P_3O_4 + 14\,\mathrm{H}_2O$  zugeschrieben, doch ist diese Formel nicht völlig siehergestellt.

Aufbewahrung. In gut geschlossenen Glasgefässen, vor Säuredämpfen und vor Tageslicht geschützt.

Anwendung. Man giebt das Natriumferripyrophosphat für sich oder in Pulverund Pillenmischungen zu 0,2-0,5-1,0 g zwei- bis dreimal täglich. In der Lösung vormeide man saure Zuslitze.

Ferrum pyrophosphoricum solublie. Phosphate de fer soluble de Leras. Ist ein Gemisch aus Ferripyrophosphat, Natriumpyrophosphat und Natriumchlorid in Lamellenform.

100 Th. krystallisirtes Natriumpyrophosphat werden in der 10 fachen Menge destillirtem Wasser gelöst und nach und nach in kleinen Portionen unter Umrühren solnage mit Ferrichleridlosung versetzt, als der dadurch entstehende Niederschlag noch in Lösung übergeht. Dann setzt man noch 10 Th. krystallisirtes Natriumpyrophosphat hinzu, dampit hei

gelinder Warme auf ein Drittel-Volum ein, tragt mittelst eines Pinsels die Flüssigkeit auf

Glastafeln und lässt am lauwarmen Orte trocken werden. Ausbeute ca. 130 Th.

Dieses Priparat bildet glänzende, durchscheinende, farbluse oder weisse Lamellen
oder Lamellensplitter. Es ist in Wasser leicht löslich, damit eine fast farblose Lösung von sehr schwach salzigem und styptischem Geschmack gebend.
Das Lebas sche lösliche Eisenphosphat wird wie verstehend bereitet, in Stelle

des Ferrichlorids aber Ferrisulfatlosung genommen.
Liquor Ferri pyrophosphorici. Natronkaltige Ferripyrophosphatiösung, enthält 1 Proc. Ferripyrophosphat in Lösung. 48 Th. krystallisirtes Natriumpyrophosphat werden in 850 Th. destillirtem Wasser gelöst und der kalten Lösung unter Umrühren allmählich 24 Th. Ferrichloridflüssigkeit von 1,282 spec. Gew. (oder aus 12 Th. krystallisirtem Ferrichlorid), verdünst mit 50 Th. destillirtem Wasser, zugesetzt. Nachdem der entstandene Niederschlag nach mehrstündiger Maceration in Lösung übergegangen ist, werden noch 2 Th. krystallisirtes Natriumpyrophosphat hinzugegeben und gelöst, endlich filurirt and das Filtrat bis auf 1000 Th, mit destillirtem Wasser verdünnt.

Solution de Leras, Phosphate de fer soluble de Leras, eine französische Specialität, wird wie die Ferripyrophosphatlösung dargestellt und aus 10,0-12,0 krystallisirtem

Natriumpyrophosphat, 16,0 Ferrisulfatlösung von 1,317 spec. Gew. und soviel destillirtem Wasser bereitet, dass die Lösung 1000,0 beträgt.

Strupus Ferri pyrophosphoriel Lenas. Strop de Lenas. Eine Lösung von 0,5 Natriumbikarbonat, 1,0 des Natriumferripyrophosphats in 50,0 Sirupus Sacchari und 50,0 Sirupus Aurantii florum. Ein kalkhaltiges Wasser zu den Sirupen ist zu vermeiden.

#### Vinum Chinae ferratum Forestika.

	Addition of the second second second	
p.	1. Ferri pyrophosphorici	Man bereitet durch Digestion eine Laung von
	2 Addi citrici as 5,0	1-5, anderselts stellt man einen Auszug von
	B. Natril pyrophosphorici 10,0	5-8 dar, vermischt beide und fitzeitt nach einigen
	4 Giyeerini 50,0	Tagen.
	5. Vint Hapanici 200,0	Bei kachektischen, ansemischen, chlorotischen
	6 Corticis Chinas 50,0	Leiden thglich drei bis viormal ein balics Wein-
	7. Corticle Aurantil fractus 15,6	gian
	s. Vint Historial 750,0.	Reine

Lac Perri (Hamb. Vorschr.). Lac Ferri pyrophosphorici (Erganzb.). Eisenmilch. Man löst 2 Th. Natriumpyrophosphat in 40 Th. Wasser und 5 Th. Glycerin, filtrirt und

Man löst 2 In. Natriumpyrophosphat in 40 In. Wasser und 5 In. Glycern, filtrit und bringt nach und nach unter Umrühren eine Mischung von 3 In. Ferrichleridösung (spec. Gew. = 1,282) und 40 In. Vasser binzu und fallt mit Wasser zu 100 In. auf.

Lac Ferri cum Calcio phosphorico (Hamb. Vorsebr.). Zu einer Lösung von 100 g Natriumpyrophosphat in 2 Liter Wasser werde eine Mischung von 100 g Ferrichleridösung (spec. Gew. 1,282) und 50 g einer Calciumehloridfosung (1+2) sowie 2 Liter Wasser gagossen. Der entstandene Niederschlag wird auf einem Filter gesammelt, nach völligen Abtropfen wiederholt mit garingen Mengen Wasser gewaschen und mit 0,5 g Navriumpyrophosphat, 400 g weissem Sirup und soviel Wasser angerührt, dass man 2 Liter outhalt.

Elixir Ferri Pyrophosphatis (Nat. form.).

Rp. Ferri pyrophosphorici solubilia (U-SL). 35,0 g Aquae destillatus 60 cem Elixir aromatici q. s ad 1 Liter.

Pyrophosphorsaures Eisenwasser. Auf 125 Liter mit Kohlensäure imprägnirtes destillirtes (!) Wasser giebt man eine filtrirte Lösung von 180,0 g Natriumpyrophosphat in 3250,0 g Wasser, sowie 90,0 g Ferrichloridläsung (spec. Gew. 1,282) mit 225,0 g Wasser. Das Natriumpyrophosphat wird in der vorgeschriebenen Menge Wasser gelöst und in die völlig erkaltete (!) Lösung wird die Eisenlösung tropfenweise (!) unter Umschütteln eingetragen. Die erhaltene Lösung ist zu filtriren. Sind die Lösungen warm, so löst sich der zuerst entstehende Niederschlag nicht mehr auf, sondern man erhält eine bleihende Fällung. Das pyrophosphorsaure Eisenwasser ist mit destillirtem Wasser zo bereiten, weil es mit gewöhnlichem Wasser bereitet nach einiger Zeit Niederschläge bildet. Die Flaschen sind vor dem Einfüllen des fertigen Wassers in einer pneumatischen Wanne mit Konienslinre zu füllen.

VI. Ferrum hypophosphorosum. Man bat ein Oxydulsalz und ein Oxydsalz des Eisens mit der unterphosphorigen Saure zu unterscheiden.

Ferrum hypophosphorosum (hypophosphoricum) oxydulatum. Hypophosphis ferrosus. Ferrohypophosphit Fe(PO, Ua), Mol. Gew. = 186.

Darstellung. 10,0 Calciumhypophosphit und 16,4 krystallisirtez Ferrosulfat nebel 50,0 kaltem destillirtem Wasser werden in einer Flasche gemischt und eine Stunde macerirt, die Flüssigkeit durch Filtration gesondert und bei sehr gelinder Wärme abgedampft. Ausboute ca. 11 Th.

Eigenschaften. Ein grüngelbliches krystallinisches, der Zersetzung ungemein leicht unterworfenes Pulver. Wegen letzteren Umstandes ist von dem Gebrauche desselben abzurathen.

Anwendung. Ein recht überflüssiges Präparat, welches besonders bei Phthisis grosse Erfolge siehern soll. Es dürfte durch ein Gemisch aus Ferrechlorid und Calcium-hypophosphit zu gleichen Theilen jederzeit ersetzt werden.

Perrum hypophosphorosum oxydatum. Ferri Hypophosphis (U-St.). Unterphosphorigsaures Eisenoxyd. Fe<sub>2</sub>(Pil<sub>4</sub>O<sub>2</sub>)<sub>6</sub>. Mol. Gew. = 502. Man lost 100 Ti. kryst. Ferri-Ammoniumsulfat in 400 Tb. Wasser, andrerseits 67 Th. Natriumhypophosphit in 125 Th. Wasser and mischt beide Lösungen unter Umrähren. Man wäscht den entstandenen Niederschlag, bis das ablaufende Waschwasser ohne Geschmack ist, und trocknet schliesslich an einem warmen Orte.

Ein grauweisses, geruchloses und fast geschmackloses Pulver, an der Luft beständig-Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Salzsäure. Eine Lösung von Natriumcitrat nimm! es mit grünlicher Färbung auf. Im Glasrohre stark (!) erhitzt, entwickelt es selbstentzündlichen Phosphorwasserstoff. In verdünnter Essigshure muss es sich ohne Rückstand auflösen (Ferriphosphat); diese essigsaure Lösung darf mit Ammoniumoxalat keinen weissen, in Salzsäure löslichen Niederschlag (Calcium) ausseheiden.

Aqua Ferri nervina Wolff & Calanerso. Enthält nach Krückeberg in 10000 Th.: Ferrokarbonat 1,50, Calciumphosphat 20,57, Natriumehlorid 23,29, Natriumbikarbonat 9,97. Man wird es demnach nachzubilden haben aus: Ferrochlorid (FeCl<sub>2</sub>+2H<sub>2</sub>O) 2,1, Natriumphosphat (Na<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>) 21,75, Calciumchlorid (CaCl<sub>2</sub>) 20,72, Calciumkarbonat 1,3, Natriumbikarbonat 12,17, Kohlensaures Wasser 10000,0. Man vergl. S. 348.

# Elixir Cinchonae et Perri (Nat. torm.). Itp Ferri phosphoriel solubilis (U-St.) Si,0 g Aquae 80,0 com

Aquae 80,0 con Elixir Quininae compositi (Nat. form.) s S. 765 q. s. ad 1 Liter.

### Ellxir Cinchense, Ferzi et Sismuti (Nat form.).

Rp. Bismuti Ammonio-citrici

a. 8, 487. 17,5 2 Aquas ferridae 30,0 g Liqueris Ammonii canatici q. a. Elixir Cinchoma et Ferri

(a. vorbee) q. s. ad 1 Liter. Ammonial-fillesigkelt lat nur soviel ammotaen als erforderlich ist, um das Wisnutsals in Lösting zu hringen.

#### Elixis Cinchonae, Forzi et Calcil Luctophosphatis (Nat. form.).

Rp. Calcil lactici 8,6 y
Acidi phosphorici (85 Proc. H<sub>8</sub>PO<sub>4</sub>) 4 ccm
Liquoris Ammonii caustici (10 Proc.) 53 ccm
Acidi ctirici 16,0 g
Elixir Cinchonae et Ferri
(8, oben) q. s. ad 1 Liter.

### Elixir Ferri Phosphatis (Nat. form.).

Ep Ferri phosphoriel solubilis (U-St.) 25,0 g
Aquae 60,6 ccm
Elixir aromaticl q. s. ad 1 Liker.

#### Elixir Ferri Phosphatis, Quininas et Strychulnus (Nat. ferm.).

Rp. Ferri phosphoriel solubilis (U-St.) 17.5 g
Chintul puri 5.75 g
Strychindul puri 0,275 g
Spiritus (94 vol. Proc.) 190,0 ccu
Elixir aromatici q s sd 1 Liter.

### Elixir Forri Hypophosphitis (Nat. form.).

Rp. Liquoris Forri Hypophosphitis (Nat. form.) 160 ccm Elimir aromatici 900 ccm

### Idquer Forri Hypophenphitis (Nat term.).

lip. Ferri-Ammonii sulfurici (Eisenalaun s. 8. 1148) 830,0 g Natrii hypophosphorosi 220,0 g Kalli citrici 215,0 g Giyeorini 150,0 cem Aquao q. s. ad 1 Liter

### Patris Ferri Phosphatis offervescens (Nat. form ).

Ep Ferri phosphorici solubilis (U-St.) 24,0 Satrii bicarbonici 356,0 Acidi tartarici 380,0 Sacchari 380,0

#### Strupus Phosphatum compositus (Nat. form.). Chemical food.

Calcii carbonici 35,0 € Ferri phosphorici salubilis (U-SL) Ammonti phosphorioi Ba 17,5 g Kalil blearboniel Natril bicarbonici as 4,0 Acidi citrici 60,0 Glycerini 65,0 ccm Acidi phosphorici (60 Proc.) 125,0 ccm Aquae Aurantii florum 125,0 ccm Tincturae Persiants 16,0 cent 525,0 g Sacchari Aquas q. n. nd 1 Liber

### Strupus Perri Bypophosphills (Nat. form.).

Ep Ferri hypophosphorosi (U-St,) 17,5 g

Kalii citrici 25,0 g

Aquaa Aurantii Herum 65,0 ccm

Siropi Sacchari q a ad 1 Liter

Man beachte, dass disser Sirop dos Ferrihypophosphit entialit.

Sirapus Ferri hypophosphorosi (Ecghozh, Hamb. V.) 2. Aques 3. Acidi phosphorici (25 Proc.) 3,0		Acidi hydrochlorici (12, Spiritus diluti (70 Vol. ) Glycerial Sirupi Ferri hypophuspi Sirupi Calcti hypophuspi Sirupi Calcti hypophuspi	Proc.) horici	9,0 12,0 835,0	
4. Calett hypophosphorosi 9,05		H. Nat. for	Lin.		
6. Strupt Sacchari q s. Man hareltet eine Losons von 1-3, trägt å ein	Rp	Calcii hypophosphorosi Kalli hypophosphorosi		35,0	K
Nach 5 Minuten wird der entstandene Nieder-		Natrii hypophosphorosi Forri hypophosphorosi			JE .
The dea Wiltrates inlt & Th. Slrupus Sacchari		Mangani hypophosphor	oei ni	2,95	R.
gemischt. Man beachte, dass dieser Strup Ferro-		Kalis citrici			uf.
hypophosphit enthalt.		Acidi citrici		2,6	E.
Stropus Repophosphitum compositus.		Chinini hydrochlorick		1,123	g
I. Hamb. Vorsebr.		Tincturae Strychni		92,0	COTS
		Saccharl		775,0	Ħ
Extracti Strychul 2,0		Agune q.	a ad	1.	Liser

### Ferrum sesquichloratum.

I. Ferrum sesquichloratum anhydricum. Wasserfreies Ferrichlorid. Wasserfreies Eisenchlorid. Perchlorure de fer. Ferri Chloridum. FegCla. Mol. Gew. = 325.

Dieses Praparat wird durch Erhitzen von Eisendraht in einem Strome trockenen Chlorgases erhalten und stellt kantharidenglänzende Krystallblättchen (etwa wie krystall. Puchsin) dar. Sie sind sehr hygroskopisch und in Wasser, Alkohol und Aether leicht löslich, doch wird es in atherischer Lösung unter dem Rinfluss des Lichtes leicht zu Eisenchlorur reducirt. Die durch Zersliessen dieser Krystalle an der Luft entstehende Flüssigkeit hiese früher Oleum martis per deliquium. Das wasserfreie Eisenchlorid ist lediglich ein Sammlungspräparat, welches praktisch kaum verwondet wird.

Il. Ferrum sesquichloratum (Germ.). Ferrum sesquichloratum erystaltisatum (Austr.). Ferri Chloridum (U-St.). Gelbes, krystallisirtes Eisenchlorid oder Ferrichlorid. Ferrum perchloratum crystallisatum. Ferrum muriaticum oxydatum crystallisatum. Fe, Cl, + 12 H, O. Mol. Gew. = 541.

Zur Darstellung bringt man 1000 Th. Ferrichloridiösung von 1,280-1,282 spec. Gew. in eine Porcellanschale, dampft sie in dieser auf 483 Th. ein und lässt diesen Rückstand unter Bedecken der Schale an einem kühlen, trockenen Orte erkalten. Binnen 1-2 Tagen erstarrt die Flüssigkeit zu einer gelben, krystallinischen Masse. Sobald sie vollständig fest geworden ist, wärmt man die Schale über einer Flamme rasch an, nimmt den ganzen Kuchen heraus, zerstösst ihn in einem kalten, trockenen Porceliaumörser zu Stücken und bringt diese in trockne Gefüsse, welche sogleich zu verstopfen und mit Paraffin zu dichten sind.

Etgenschaften. Gelbe, strahlige, drusig oder warzig krystallinische Massen, sehr hygreskopisch, an der Luft zeriliesslich; durch Sonnenlicht werden sie zum Theil zu Ferrochlorid reducirt. Schmelzpunkt zwischen 35 und 40° C. Sie lösen sich leicht in Alkohol und in Wasser, auch in Aetherweingeist, die Lösungen rengiren sauer. Das Präparat besteht aus 60 Proc. wasserfreiem Ferrichlorid Fe, Clo und 40 Proc. Wasser. Die Lösung von 1 Th. des Präparates in 1 Th. Wasser entspreche in ihrer Reinheit den bei Liquor Ferri sesquichlorati gestellten Anforderungen,

Aufbewahrung. In mit Korken dicht verschlossenen Gefässen unter Paraffindichtung an einem kühlen Orte, vor Licht geschützt.

Anwendung. Insbesondere zur Darstellung von Pillenmassen.

Ferrum sesquichloratum crystallisatum rubrum. Wasserarmes krystallisirtes Ferrichlorid. Fe $_{\rm c}$ Cl $_{\rm c}$ +6 H $_{\rm c}$ O oder 5 H $_{\rm c}$ O. Mol. Gew. = 433 bez. 415. Dieses Salz wird erhalten, wenn man die oben erwähnte gelbe Krystallmasse Fe $_{\rm c}$ Cl $_{\rm c}$ -1-12 H $_{\rm c}$ O über Schwefelsaure nich selbst überlässt. Die Krystallmasse wird alsdaun zunächst wieder flüssig und

bei weiterem Abdunsten von Wasser scheiden sich alsdam aus der Lasung rothe warzenartige Krystallmassen der Zusammensetzung Fe,Cl. +511,0 (auch 611,0) aus. Es entsteht ausserdem direkt, wenn man eine Eisenchloridlosung über die vorher angegebene Koncentration von 60 Proc. Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> hinnus an einem warmen Orte abdansten lässt.

Dieses Salz ist nicht das von den Pharmakopoen recipirte; es findet sich zuweilen

zufällig in geringeren oder grösseren Mengen in dem officinellen gelben Salze, wenn die

Ferrichloridlosung zuwelt eingedampft worden war.

III. Liquor Ferri sesquichiorati (Germ.). Ferrum sesquichioratum solutum (Austr. Helv.). Chlorure ferrique dissous (Gall.). Liquor Ferri Chloridi (U-St.). Liquor Ferri Perchloridi') (Brit.). Liquor Ferri perchlorati. Liquor Ferri muriatiel oxydati. Oleum Martis. Liquor stypticus Loofii. Eisenchloridfinssigkeit. Ferrichioridflüssigkeit. Eisenöl.

Die von den verschiedenen Pharmakopöen aufgenommenen Präparate enthalten verschiedene Mengen von Ferriehlorid.

Darstellung. Diese erfolgt durch Oxydation von Ferrochloridissung und zwar mittels Chlor oder Königswasser. Bei der Darstellung verfolgt man das Ziel, eine möglichst neutrale Ferrichloridlösung zu gewinnen, welche frei ist von Salpetersäure oder freiem Chlor und möglichst frei von freier Salzsäure und basischem Ferrichlorid. Dies ist der Grund, weshalb man zunächst das krystallisirte Salz darstellt.

125 Th. abgeriebenen Eisendraht (ziemlich genan gewogen) übergiesse man in einem langhalsigen Kolben in mehreren Antheilen, ab dass kein Ueberschäumen stattfindet, mit 525 Th. Salzsäure von 25 Proc. HCl. Wenn die Einwirkung der Säure auf das Eisen in der Kälte nachlässt, so führt man die Reaktion durch Erwärmung auf dem Wasser- oder Sandbade zu Ende. [Man hüte sich, den entweichenden Wasserstoff einzuuthmen oder zur

Entzündung zu bringen.]

Nachdem die Salzslure mit Eisen gesättigt ist, wird die warme (f) Lösung in ein tarirtes, zuvor mit Wasser genässtes Filter gegeben, und der Eisenrest mit dem letzten Theile der Lösung, zuletzt mit etwas heiszem (f) destillirtem Wasser in das Filter gespült. Das Filter wird mit warmem (f) Wasser mit Hilfe einer Spritzsflasche völlig ausspält. Das Filter wird mit warmem (I) Wasser mit Hilfe einer Spritzilasche völlig ausgewaschen und dann mit seinem Inhalte getrocknet, um durch Nachwägen das Gewicht des in Lösung gegangenen Eisens zu erfahren. Wären gerade 100 Th. Eisen gelöst worden, so sind dem Filtrate 260 Th. Salzsäure von 25 Proc. HCl und 135 Th. Salpetersäure von 25 Proc. HNO<sub>3</sub> zuzusetzen. Wären nur 98 Th. Eisen gelöst worden, so müsste der Zusatz berechnet werden: 100:260 = 98:x (= 254,8) und 100:135 = 98:x (= 132,3). Es wären in diesem Falle also 254,8 Th. Salzsäure und 132,3 Th. Salpetersäure binzuzusetzen.

Man giebt das Filtrat, die Ferrochloridissung, in einen Glaskolben\*) mit nicht zu langem Halse, welcher bis zu ½ damit angefüllt sein kaun, setzt zur Ueberführung in Ferrichlorid die vorgeschriebenen Mengen Salzsäure und Salpetersäure hinzu, verschliesst die Kolbenöffnung mit einem Glastrichter und erhitzt im Wasserbade oder Sandbade bis auf ca. 90° C. Die hier sich freimachenden Dampfe und Gase hüte man sich einzuathmen. Zur Prüfung, ob die Chlorirung (Oxydation) der Ferrochloridissung vollendet ist, bereite man sich eine sehr verdünnte Lösung eines oberflächlich abgewaschenen Krystalls von Kaljumferricyanid. In diese lässt man einige Tropfen des Kolbeninbaltes fallen. Zeigt sich nun keine Blaufürbung mehr, so ist die Ueberführung des Ferrochlorids in Ferri-

chlorid beendet.

Nunmehr wird der Kolbeninhalt in eine tarirte Porcellanschale gebracht und soweit eingedampft, dass für je 100 Th. des gelösten Eisens - 483 Th. Rückstand verbleihen. Ist dieser Punkt erreicht, so verdlinnt man die Flüssigkeit mit Wasser, dampft wiederum bis auf 483 Th. ein und wiederholt dieses Verfahren so oft, bis sich nach der unter "Prüfung" angegebenen Reaktion mit Schwefelsäure und Ferrosulfat Salpetersäure nicht mehr nachweisen lässt. Das wiederholte Abdampfen hat den mehrfachen Zweck, den vorhandenen Ueberschuss von Salpetersäure (bez. freiem Chlor und Oxyden des Stickstoffs), aber auch die vorhandene freie Salzsäure zu entfernen. Dieser Zweck wird allerdings erreicht, zugleich aber werden kleine Mengen Ferrichlorid unter Abspaltung von Chlor-wasserstoff in Ferrihydroxyd verwandelt, so dass die von Salpetersäure und freier Salzsäure befreite Ferrichloridlösung schliesslich etwas Ferrioxychlorid enthält. Indessen verfolgt die Verschrift die Absieht eine Ferrichloridlösung achliestlich etwas Ferrioxychlorid enthält. Indessen verfolgt die Verschrift die Absieht eine Ferrichloridlösung achliestlich etwas Ferrioxychlorid enthält. folgt die Vorschrift die Absieht, eine Ferrichloridlösung darzustellen, welche keinesfalls

1) Man beachte, dass Brit, einen Liquor Ferri perchloridi und einen Liquor Forri perchloridi fortis kennt.

<sup>)</sup> Hier ist absichtlich ein Kolhen (nicht eine Schale) vorgeschrieben, weil in diesem die entwickelten Dämpfe von Stickoxyd wieder zu Untersalpetersäure regenerirt zurückfliessen und nicht unausgenutzt in die Luft entweichen.

freie Salzsaure, Salpeterskure, freies Chlor oder Oxyde des Stickstoffs enthalten darf, wührend ein geringer Gehalt an Ferrioxychlorid als weniger störend mit in Kauf genommen wird. Hat der Versuch gezeigt, dass die Lösung Sulpetersäure nicht enthält, so dampft man, wenn nothig, nochmals ein und verdünnt den noch heissen Rückstand mit so viel Wasser, dass das Gesammtgewicht das Zehnfache der angewendeten Eisenmenge beträgt und das

spec. Gewicht bei 15° O = 1,280 bis 1,282 ist.

Ein anderes, weniger bequemes Verfahren der Darstellung besteht in der Chlorirung der Ferrochloridiösung durch Chlorgas. Die oben aus 100 Th. Eisen gewonnene Ferrochloridiösung durch Chlorgas. Die oben aus 100 Th. Eisen gewonnene Ferrochloridiösung wird bis auf 800 Th. mit destillirtem Wasser verdännt, bis auf 60—80° C. erwärmt, und in dieselbe so lange Chlorgas eingeleitet, bis die Eisenlösung sich gegen Kaliumferrieganid indifferent verhält. Leitet man das Chlorgas in eine kalte oder zu koncentritte Ferrochloridiösung, so geht die Chlorirung nur langsam vor sich, und ein Theil Chlorgas geht soner ungegenutzt durch die Eisenlösung und entweicht. Nach soll-Theil Chlorgas geht sogar unausgenutzt durch die Eisenlösung und entweicht. Nach voll-endeter Chlorirung muss die Flüssigkeit durch Aufkochen von freiem Chlorgase befreit werden. Für die Ferrochloridlosung aus 100 Th. Eisen ist das Chlor aus 450 Th. 29 proc. roher Saizsaure und 95 Th. Braunstein erforderlich.

Eigenschaften. Die Ferrichloridlösung der Pharmakopöen ist eine gelbbraune, sauer reagirende Flüssigkeit, fast ohne Chlor- oder Salzsäuregeruch. Sie läset sich in jedem Verbältnisse mit Wasser, Weingeist und Glycerin mischen. Durch kleine Mengen von Alkalien entsteht nur eine rothbraune Fürbung der Lösung infolge Bildung von Ferrioxychlorid, durch Alkalien (KOH, NaOH, NH, OH) im Ueberschuss werden je nach den eingehaltenen Bedingungen verschiedene Ferrihydroxyde erhalten. Bezüglich der Koncentration stellen die einzelnen Pharmakopeen folgende Anforderungen:

Spec. Gew. bei 15° C. Proc. metall. Eisen Proc. Fe <sub>4</sub> Cl <sub>4</sub>	Acetr. 1,28 10,0 29,0	1,11 4,50 13,0	Gall. 1,26 8,96 26,0 43.3	Germ. 1,280—1,282 10,0 29,0 48,2	1,28—1,29 10,0 29,0 48.2	1,887 13,0 37,3 62,9
Prog. Fe.Cl. + 12H.O	48,2	21,6	43,3	48,2	40,2	the at

Liquor Ferri perchloridi fortis (Brit.). Hat das spec. Gew. 1,42 und soll in 100 ccm = 22,5 g Eisen enthalten. In Gewichtsprocenten demnach: 15,84 metallisches Eisen oder 45,9 Proc. wasserfreies Ferrichlorid oder 76,5 Proc. Fe<sub>4</sub>Cl<sub>6</sub> + 12 H<sub>4</sub>O. Indessen stimmen diese Procentangaben mit dem specifischen Gewichte nicht überein.

Gehaltstabelle der Lösungen des wasserfreien und krystallisirten Ferrichlorids. Temperatur 17,5° C. (nach HAGER).

Spec. Gew.	Proc. Fe <sub>1</sub> Cl <sub>0</sub>	Proc. Fe <sub>4</sub> Cl <sub>a</sub> 4-1211 <sub>0</sub> D	Spec. Gew.	Proc. Fe <sub>1</sub> Cl <sub>6</sub>	Proc. Fe <sub>2</sub> Cl <sub>6</sub> + 12 H <sub>2</sub> O	Spec. Gew.	Proc. Fe <sub>4</sub> Cl <sub>4</sub>	Fe <sub>0</sub> Cl <sub>0</sub> + 12 11 <sub>1</sub> 0
1,670 1,659 1,648 1,636 1,624 1,612 1,700 1,587 1,573 1,580 1,547 1,533 1,520 1,547 1,494 1,481 1,469 1,454 1,441	60 59 58 57 56 55 54 53 52 51 50 49 48 47 46 44 43 44 44 43	100,0 98,2 96,4 94,8 93,2 91,5 89,8 88,2 86,4 84,8 85,2 81,5 79,9 78,2 76,5 74,9 73,2 71,6 68,3	1,415 1,403 1,390 1,376 1,364 1,352 1,340 1,329 1,316 1,304 1,292 1,280 1,268 1,245 1,245 1,234 1,223 1,212 1,202 1,191	40 39 38 37 38 35 34 33 32 81 30 29 28 27 26 25 24 23 22 21	66,6 64,9 63,2 61,5 59,9 5×,2 58,6 54,9 53,2 51,6 49,9 48,2 41,6 39,9 38,8 84,9	1,180 1,170 1,180 1,150 1,140 1,131 1,123 1,113 1,104 1,095 1,087 1,078 1,069 1,060 1,051 1,042 1,033 1,025 1,016 1,008	90 19 18 17 16 15 14 13 12 11 10 9 8 7 6 5 4 3 2	33,8 31,6 29,9 28,8 26,6 24,9 23,3 21,6 19,9 18,3 16,6 14,9 11,6 9,9 8,3 6,6 4,9 3,3 1,6

Das spec. Gew. der Lösungen vermehrt oder vermindert sich zwischen 8-24° C. bel Ab- und Zunnhme der Wärme um 1º C. bei einem Gehalt au wasserfreiem Chlorid

Prüfung. Die Reinheit des Praparates stellt man in folgender Weise fest:

1) Breitet man über einer Glasscheibe einige Tropfen Eisenchloridflüssigkeit aus und halt über dieselbe einen mit Ammoniakflüssigkeit benetzten Glasstab, so sollen nicht Nebel entstehen. Bei einem erheblichen Gehalte an freier Salzsäure entstehen augenblicklich dichte Nebel von Salmiak. - 2) Hält man über die Oeffnung des die Eisenchloridlösung enthaltenden Gefässes ein Stück mit Zinkjodidstärkelösung beseuchtetes Papier, so darf dasselbe nach 2 Minuten nicht blau gefärbt werden, andernialls enthält das Praparat freies Chlor. (Man achte darauf, dass nicht Eisenehloridlösung in Substanz auf das Papier gelangt.) - 3) Nach dem Ausäuern mit Salzsäure darf sie mit 20 Th. Wasser verdünnt durch Ferrieyankallum nicht sogleich gebläut werden (Ferrosalz). - 4) Man verdünnt eine Probe mit Wasser und fällt mit Actzammon im Ueberschuss. Das Filtrat ist farbles (bei Gegenwart von Kupfer ist es vielleicht bläulich). Ein Theil desselben darf beim Eindampfen und Glühen keinen Rückstand hinterlassen (feuerbeständige Stoffe), ein anderer Theil auf Zusatz von Schwefelwasserstoffwasser weder eine weisse (Zink), noch eine gefärbte Trübung oder Fällung (Kupier und andere Metalle) veranlassen. Ein dritter Theil des Filtrats mit Salzsaure schwach angesauert, darf auf Zusatz von Chlorbaryumlösung keine weisse Trabung (Schwefelsäure) geben. Ein vierter Theil des Filtrats wird bis zum Verschwinden des Ammoniakgeruchs erwärmt. Wird die erkaltete (!) rückständige Flüssigkeit mit dem gleichen Volumen kone. Schwefelsäure gemischt und diese Mischung mit Ferrosulfatiösung überschichtet, so soll keine braune Zone entstehen (Salpetersäure). - 5) Auf zu hohen Gehalt an Ferrioxychlorid praft man durch Aufkochen der Lösung. Es darf alsdaun keine Trübung auftreten. — 6) Auf Arsen prüft man am sichersten im Marsn'schen Apparate, s. S. 404. Weniger genau mit Barrender's Reagens. Wird 1 ccm Eisenchloridlösung mit 3 ccm Zinnehlorürlösung versetzt, so geht zunächst die Dunkelfärbung der Flüssigkeit in Hellgrün über, indem Ferrochlorid gebildet wird. In dieser Flüssigkeit darf innerhalb 1 Stunde eine Färbung sich nicht zeigen, anderenfalls ist Arsen Engegen.

Bestimmung des Eisengehaltes. Man wägt (!) 2,5 g des Liquors ab, verdünnt mit Wasser, fallt mit Ammoniak unter Erwärmen, filtrirt, wäsch zus, trockned den Niederschlag, glüht ihn und wägt das vorhandene Eisenoxyd. Gefundenes Fe $_2$ O $_3$  $\times$ 0,700 — metallisches Eisen. Gefundenes Fe $_2$ O $_3$  $\times$ 2,031 — wasserfreies Ferrichlorid Fe $_2$ Cl $_6$ . Gefundenes Fe $_2$ Cl $_6$  $\times$ 2,8312 — krystallisirtes Ferrichlorid Fe $_2$ Cl $_6$  $\times$ 12H $_3$ O.

Aufbewahrung. In Glasslaschen mit Glasstopfen vor Tageslicht geschützt, weil durch Belichtung das Ferrichlorid zu Ferrochlorid reducirt wird. Man achte darauf, dass die Stopfen der Gefässe nach jedesmaligem Gebrauche gereinigt werden, weil sonst an Hals und Stopfen durch den Ammoniakgehalt der Zimmerluft hässliche Ausscheidungen von Eisenhydroxyden entstehen.

Anwendung. Eisenchloridösung ist ebenso wie das feste Eisenchlorid das kräftigste der Eisencydsalze. Sie koagulirt Eiweiss, wirkt daher im konc. Zustande auf Schleimhäuten und Wunden ätzend, in starker Verdünnung adstringirend. Innerlich erzeugt sie in konc. Form heftige Magenentzündung. In starker Verdünnung zeigt sie allgemeine Eisenwirkung, stört aber die Verdauung. Man benutzt sie: Aeusserlich als Aetzmittel bei wildem Fleisch, Kondylomen, Diphtherie, als blutstillendes Mittel, verdünnt zu adstringirenden Injektionen. Innerlich nur selten und dann entweder in Form von Tropfen oder von Pillen.

Eisenchlorid verträgt sich nicht mit Natriumkarbonat, Tannin, gerbstoffhaltigen Aufgüssen, Schleimen, Gummi arabicum, Opium, Morphin, Secale cornutum, Ergotin, Eiweissatoffen, Quecksilbersalzen, Arsenik, Brechweinstein, Schwefelantimon etc. Helv. giebt für die Eisenchloridiösung als Höchstgaben: 1,0 g pro don, 4,0 g pro die.

#### Aether martintus.

Aether Ferri muriatici. hp. Liques Ferri sesquichlorati 5,0 Aetheris 20,0.

Man iffast einen Tag unter häufigen Umschützeln stehen und glesst dann den Auther ab.

### Bacilli e Ferre assquichierate Mantin.

lip. Ferd sesquichlerati crystallisad Radiola Atthuene all 1,0 Glycerlui q. s. Fras bacillum unum. Dosea V.

Hel chronischer Metritis, Dieruskatorria

### Colledium ferratum.

Colledian martiatum. Colledium haemostaticum. Colledium stypticum. Rp. Ferri sesquichiotati crysinii. 2.0 Colledii. 18,0.

Collodii

Acasaerlich, als blutaillendes Mittel.

# Gossypium haemoniatienm (Ergineb.). Gussypium stypticum (Sat. form.).

Einenchloridwatte Ergann, Nat form,

kp. Liquoris Ferri sesquichioral (Erganzh. = 1,28, Nat. ferm. =

Liverle.

1,887 ) 500,0 600,0 600,0 1,887 ) 100,6 500,0 60

### Glycerolatum martintum Char.

Giyeerlaum cum Ferra sesquichlorati 2,5 Giyeerlai 87,5. Giyeerlai 87,5. Halbstündüch 1 Kafferläffel voll bei Croup, Diph-

### Linimentum martialum.

tip Liquaria Forsi acaquichiorati 20,0
Aquae destillatae

Glyceriul 85 50,9.

Ret Krampfadern, Bintadern, Varices, jeden 5. bis
4. Tag das auf Leinwand gestrichene Lintment
aufzugrussen.

Liquor auraus contra peralenes. Golden-Prostapiritas.

Ep. Liquoria Ferri sesquichiorati 20,0 Spiritus diluti 30,0

Die Frostanschwellung mergena und abeuds zu bestreichen. Man insse % Stunde trecknes und verbinde das Glied mit Watte.

#### Liquor beemestaticus Annias. Jianmostaticum Janeau.

Rp. Liqueris Forri sesquichiorati Salis cullearis 3A 10,0 Aquae destillatae 30,0.

Hixtura antihaemoptores Geronzen.
Rp. Liquoris Ferri sesquichlorati 1,5
Aquac destillatae 150,0
Sirupi Paparoris 50,0
Tipeturiae Opil simplicis 0,3

Hallathadlich einen Enslätfel voll.

#### Tinctura Ferri ammoniata. Tinctura Martia aperitiva, Aroph Paracelsi.

Rep. Ammonii chiorati ferrati 5,0 Spiritus diluti (70 Vol. Proc.) 20,0 Man lönt durch Digerteen und filuret mehrmals thelich 30-60 Tropten.

#### Tinctura Ferri Citro-Chieridi (Nat. ferm.). Tauteless Tincture of Iron

Rp. Liqueris Ferri sesquichiorati
(1,887) 250,0 ccm
Natrii citrioi 460,0 g
Spiritus (94 Vol. Proc.) 160,0 g
Aquan dentilintae q. s. shi 1 Liber

Tinctura Ferri assquichlorati. Tinctura Ferri muriatici oxydatt Rp Liqueria Ferri sezquichlorati 5,0

Spiritus ditud (70 Vol. Proc.), 20,0. Unguestum Perri sesquichlorati. Unguentum haemostaticum.

itp. Forri sesquichiorati oryatallisati 5,0 Aquae destillatue 1,0 Adipis 20,0

Unquentum contra combustiones STARA. STARR'sche Brandsalbe.

Ep Liquoris Ferri se-quicklarati 2,0 Vascilni 16,0.

ret. Colladium stypticum. Rp. Liquoris Forri scequichlamii 5,0 Collodii 50,0.

Zum Bepinsein der Geschwäre am Ohr und an der Behweifspilze.

Vel. Iliquor vulnorarius stypticus.
Itp. Liquoris Ferri sesquichiarati 10,0
Aluminii sulturici 5,0
Acidi henzoici e Toluolo 1,5
Aquae communis 150,0.

Damit befenchtete Charple oder Leinwand in dis Wunde zu legen.

IV. Tinctura Ferri chlorati aetherea. Spiritus aethereus martiatus. Liquor anodynus martiatus. Tinctura nervina Bestuscheff. Tinctura aurea Lamotte. Bestuscheff's Nerventropfen. Lamotte'a Goldtropfen. Die von den einzelnen Pharmakopoën gegebenen Vorschriften weichen zwar in den Mengenverhältuissen von einander ab. Sie stimmen aber zum Theil darin überein, dass man die Mischungen in langen cylindrischen, gut verstopften Flaschen zunächst dem Sonnenlichte aussetzen soll, die sie farblos geworden sind. Dann soll man sie an einem dunklen Orte unter öfterem Lüften des Stopfens lassen, bis sie wieder goldgelbe Färbung angenommen haben. Die einzelnen Vorschriften lauten:

Anstr. Spiritus Forri sesquichlorati aethereus. Ferri sesquichlorati crystallisati (Fe<sub>2</sub>Cl<sub>a</sub>+12H<sub>2</sub>O) 15,0, Spiritus Aetheris (0,820) 180,0. Im Sonneolicht entfürben, dann wieder gelb werden lassen.

Brit. Tinctura Ferri perchloridi. Liquoris Ferri sesquichlorati fortis (spec. Gew. = 1,42) 250 ccm, Spiritus von 90 Proc. 250 ccm, Aquee q. s. ad I Liter. Durch einfaches Mischen zu bereiten.

Germ. Tinctura Ferri chlorati astherea. Actherische Chloreisentinktur. Liquoris Ferri sesquichlorati (spec. Gew. 1,280-1,282) 1,0, Autheris 2,0, Spiritus 7,0. Im Sonnenlicht entfärben, dann wieder gelb werden lassen.
Helv. Spiritus autherous ferratus. Liquoris Ferri sesquichlorati (Spec. Gew.

1,28-1,29) 1,0, Spiritus setherei 9,0. Im Sonnenlicht ontfärben und wieder gelb werden

lassen.

U-St. Tinctura Ferri chloridi. Liquoris Ferri sesquichlorati (spec. Gew. 1,387) 250 ccm. Spiritus (94 Vol. Proc.) q. s. ad 1 Liter. Die Mischung soll vor der Abgabe mindestens drei Monate stehen, dann vor Licht geschützt in Glasstopfenflaschen aufbewahrt werden.

Tinctura Ferri Chloridi aetherea Nat. Form. ist = Tinctura Ferri chlorati aetherea Germ.

Man giebt diese mehrmals täglich zu 10-20-30 Tropfen in einem Glase voll Zuckerwasser bei Chlorose und Nervenschwäche,

Strop de perchlorure de fer (Gall.). Liquoris Ferri sesquichlorati (spec. Gow. 1,26) 15,0, Sirupi Sacchari 985,0.

V. Ammonium chloratum ferratum. Eisensalmiak (Germ. Helv.). Chlorure de fer et d'ammonium. Ammonium muriaticum martiatum. Flores Salis ammoniaci martiales. Ist keine chemische Verbindung, sondern eine galenische Mischung.

Germ. Ammonii hydrochlorici 32,0 Th. werden in einer Porcellanschale mit Liquoris Ferri sesquichlorati (1,280-1,282 spec. Gew.) 9,0 Th. gemischt und unter fortwährendem Umrühren im Dampfbade zur Trockne verdampft. Es enthalte etwa 2,5 Th. metallisches Eisen. 10 ccm einer wässerigen Lösung, welche in 100 ccm = 5,6 g Eisensalmink enthält, werden nach Zusatz von 2 ccm Salzsäure kurze Zeit zum Sieden erhitzt. Nach dem Erkalten fügt man 0,5 g Kaliumjodid hinzu und lässt 1 Stunde bei gewöhnlicher Temperatur im geschlossenen Glase stehen. Zur Bindung des ausgeschiedenen Jods sollen 2,5-2,7 ccm 1/10-Normal-Natriumthiosulfatlösung erforderlich sein.

Helv. Liquoris Ferri sesquichlorati 1,0 Th., Ammonii hydrochlorici 6,0 Th., Aquae

3,0 Th. werden im Wasserbade unter Umrühren zur Trockne verdampft.

Pomeranzengelbes, krystallinisches, etwas hygroskopisches Pulver, in 3 Th. Wasser löslich.

Vor Licht geschützt aufzubewahren. Anwendung zu 0,1-0,3-0,5 g mehrmals täglich als roborirendes Eisenmittel und zur Beförderung des Auswurfes bei Bronchitis.

VI. Liquor Ferri oxychlorati (Germ). Ferrum oxychloratum solutum (Helv.). Liquor Ferri peroxychiorati. Eisensubehloridflüssigkeit. Peroxyde de fer soluble.

Eisenchloridlösungen sind im Stande, grosse Mengen von frisch gestilltem Ferrihydroxyd aufzulösen. Diese Lösungen haben eigenthümliche, rothbraune Färbung. Wenn das Eisenchlorid mit genügenden Mengen Ferrihydroxyd verbunden ist, so lässt sich in der Lösung das Chlor durch Silbernitrat nicht ohne weiteres nachweisen.

Darstellung. Diese ist nach Germ. und Helv. die gleiche, nur schreibt die Helv. elnige überflüssige Umständlichkelten zur Fällung des Ferribydroxydes vor.

Man mischt 350 Th. Ferrichloridlösung (von 1,280-1,282 spec. Gew.) mit 1600 Th. kaltem destillirten Wasser, Sodann mischt man in einem hinreichend geräumigen Gestase 350 Th. Ammoniaklüssigkeit (von 10 Proc. NH<sub>3</sub>) mit 3200 Th. kaltem destillirten Wasser und giesst die Ferrichloridiösung unter Umrühren in die verdünnte Ammoniaklüssigkeit. Jede Temperaturerhöhung ist auszuschliessen; sehr zweckmässig ist es, die Ammoniakflessigkeit durch Eintragen einiger Eisstücke kalt zu halten. Nach Beendigung der Fällung
muss die Flüssigkeit deutlich nach Ammoniak riechen (!) und rothes Lackmuspapier
bläuen. Auch hier ist (wie bei Liquer Ferri occitici S 1092) darauf hinzunrbeiten, dass
der Niederschlag wirklich aus normalem Ferrihydroxyd Fe<sub>2</sub>/OH)<sub>6</sub> besteht und weder wasserarmere Hydrate noch Ferrioxychloride enthält. Rischt die Flüssigkeit zu Ende der Fallung nicht deutlich nach Ammoriak, so mass von diesem noch zugegossen werden. Da in dieser Auweisung schon ein Ueberschuss von Ammoniak vorgeschrieben ist, so würde das Eintreten dieses Falles darauf hinweisen, dass entweder die Ferrichloridlösung zu sauer oder die Ammoniaklüssigkeit zu schwach ist. Den Niedersehlag sammelt man nach sechsständigem Stehen auf einem leinenen Kolatorium und wäscht ihn unter Nachgiessen von destillirtem Wasser so lunge aus, bis sich das Abtropfende, nach dem Ansäuern mit Salpetersfare, mit Silbernitrat nicht mehr trübt. Dann legt man die Kanten des Kolatoriums aneimmeler, und unter Umschnüren mit Bindfaden schliesst man es beutelförmig oder in einer Weise, dass das Kolstorium mit seinem Inhalte einem zugeschnürten Beutel ähnlich

ist. Man legt es nun einige Stunden in destillirtes Wasser, hierauf den Beuteltheil auf den ausseren Boden einer umgestülpten porcellanenen Abdampfschale, so dass das aus dem Inhalte Abtropfende abwärts fliessen kann, drückt den Zipfeltheil des Kolatoriums mit den Händen aus, überdeckt den Beutel mit einer Porcellanplatte oder einem Teller und beschwert den Teller nach und nach 2 stündlich mit Gewichten, so dass wohl die Flüssigkeit sehr langsam aus dem Niederschlage austreten, aber von dem Niederschlage selbst nichts einer Anfang weniger zweckmässig bewerkstelligen. Nuchdem der grösste Theil des Wassers aus dem Beutel allmählich ausgedrückt ist, kaen man mit der Presse nachhelfen. Der Druck auf den Niederschlag kann bis zu 10—15 kg nach und nach verstärkt werden. Die Masse hat dann ein fast gleiches Gewicht wie die zur Fällung verwendete Ferrichloridienung und eine bröcklige Konsistenz. Man giebt sie in eine tarirte Flasche mit weiter Oeffnung und übergiesst sie darin mit 30 Th. Salzsäure von 25 Proc. HCl. Man setzt sinen Stopfen auf und schüttelt gut durch. Hierauf stellt man die Mischung an einen kühlen schaftigen Ort und wiederholt das Umschütteln alle 3—4 Stunden. Im Verlaufe von 1—2 Tagen ist dann Lösung erfolgt. Wenn es nicht unbedingt nöthig ist, so vermeide man es, die Lösung durch Erwärmen zu befördern, wenn dies auch zulässig ist. Man verdünnt auf etwa 800 Th., lässt nun einige Tage absetzen, giesst die Lösung klar ab und bringt sie durch Zusatz von Wasser auf das vorgeschriebene spec. Gewicht.

Eigenschaften. Eine braunrothe, klare oder fast klare, sauer reagirende Flüssigkeit von dur schwach adstringirendem Geschmacke, in 100 Th. = 3,5 Th. metall. Eisen entbaltend. Das spec. Gewicht ist = 1,050 hei 15° C. Sie lässt sich mit Wasser, wenig Weingeist, auch mit Zuckerlösung ohne Trübung mischen. Kone. Salzlösungen scheiden Ferrihydroxyd aus; durch Kalilauge. Natronlauge oder Ammoniak wird gleichfalls Ferrihydroxyd gefüllt. Kaliumferrocyanid erzeugt blaue, Gerbsüurelösung schwarze Fällung. Das Prilparat gerinnt nach öfterem Erhitzen; in der Kälte durch Einwirkung von Spuren Schwefelsäure, Alkalien, Karbonaten und Sulfaten der Alkalien. Nicht verändert wird es durch Gegenwart kleider Mengen von Salzsture und Salpetersäure. Viele Neutralsalzo, z. B. Ferrosulfat, Magneslumsulfat, erzeugen Fällung. Beim Vermischen mit Eiweisslüsung entsteht, wenn die Flüssigkeit völlig neutral gemacht wird, ein rostfarbener Niederschlag von Ferrialbuminat (s. S. 1095).

Seiner chemischen Zusammensetzung nach kann das Ferrioxychlorid aufgefasst werden als eine Verbindung von 1 Mol. Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> + 8 Mol. Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>. 100 Tb. enthalten 8,5 Th. metallisches Eisen, entsprechend 7,07 Th. der Verbindung Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> + 8 Fe<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>.

Prüfting. 1 cem flüssiges Eisenoxychlorid wird mit 19 cem Wasser verlüunt und hierauf mit 1 Tropfen Salpetersäure und 1 Tropfen Silbernitratlösung versetzt: die Flüssigkeit muss im durchfallenden Lichte klar erscheinen. Eine Trübung würde ungehörigen Chlorgehalt anzeigen. Es würde alsdann der Schluss zu ziehen sein, dass 1 Mol. Fe<sub>2</sub>Cl<sub>6</sub> mit weniger als 8 Mol. Fe<sub>4</sub>(OH)<sub>6</sub> verbunden ist. Die Verhältnisse sind genau einzuhalten, insbesondere ist nur 1 Tropfen Salpetersäure und 1 Tropfen Silbernitratlösung anzuwenden. Würde mehr Salpetersäure zugesetzt werden, so würde ein Gemisch von Ferrinitrat und Ferrichlorid entstehen und infolgedessen das Chlor durch Silbernitratt unchweisbar werden.

Zur quantitativen Bestimmung des Eisengebaltes kann man a) eine gewogene Menge mehrmals mit Salpetarsäure eindampfen, glüben und den Rückstand als Ferrioxyd, Fe<sub>2</sub>O<sub>z</sub>, wägen, oder h) eine gewogene Menge mit einem Ueberschuss von Ammoniaklüssigkeit füllen, den Niederschlag auswaschen, trocknen, glüben und als Ferrioxyd wägen; c) massannlytisch verfahren: 5,6 g des Präparates werden mit 3 g Salzsäure schwach erwärmt, bis eine heilgelbe Lösung resultirt. Nach dem Erkalten fügt man 20 ccm Wasser und 2 g Jodkalium hinzu, und lässt 1 Stunde im verschlossenen Geflisse bei gewöhnlicher Wärme stehen. Alsdann füllt man zu 100 ccm auf und titrirt 20 ccm dieser Lösung mit 1 lie Natriumthiosulfatlösung. Von letzterer müssen zur Bindung des ausgeschiedenen Joda 7 ccm verbraucht werden.

Aufbewahrung, Dieselbe erfolge in gut geschlossenen Gefässen an einem kühlen Orte, vor Sonnen- oder Tageslicht geschützt, da durch Einwirkung desselben die Abscheidung von Niederschlägen begünstigt wird.

Dispensation. Wird Liquor Ferri oxydati dialysati verordaet, so darf (Germ.), bez. soll (Helv.) Liquor Ferri oxychlorati abgegeben werden.

Sirupus Ferri dialysati, Sirupus Ferri oxychlorati (Hamb. Vorschr.). Eisenoxychloridsirup. Liquoris Ferri oxychlorati 40,0, Aquae destillatae 100,0, Sacchari 210,0. Enthalt 0,56 Proc. metallisches Eisen.

VII. Liquor Ferri oxydati dialysati (Ergänzb.). Perrum hydroxydatum dialysatum liquidum (Austr.). Dialysirtes, flüssiges Eisenhydroxyd. Dialysirtes Eisen. Fer Bravais. Das thatsächlich durch Dialyse dargestellte Pröparat ist dem Ferrioxychlorid zwar ziemlich ähnlich, aber doch nicht gänzlich mit demselben identisch.

Darstellung. 100 Th. Ferrichleridlösung verdünnt man mit 150 Th. destillirtem Wasser, kühlt die Mischung ab und versetzt sie in kleinen Antheilen unter Umrühren und Ausschluss jeder Erwärmung mit einer Mischung von 25 Th. Ammoniakfillssigkeit und 25 Th. Wasser. Wenn nach 1—2 Stunden die Flüssigkeit völlig klar geworden ist, fügt man ihr versichtig so viel Ammoniakflüssigkeit zu, bis eine blei bende, schwache Trübung entsteht und beseitigt diese durch versichtige Zugabe von etwas Ferrichleridlösung (klärt sich die Flüssigkeit nach dem ersten Zusatz von Ammoniak nach einiger Zeit nicht völlig, so giebt man natürlich kein Ammoniak mehr zu, sondern beseitigt die Trübung durch Zugabe von Ferrichleridlösung).

Diese Lösung giebt man in einen Dialysator und unterwirft sie in diesem solange der Dialyse (s. unten), bis sie neutral ist, und das die Membran umgebende Wasser nicht mehr bräunlich gefärbt ist und kein Chlor oder wenigsteus nur Spuren desselben enthält. Ist dies der Fall, so bringt man die Lösung durch Eindunsten oder durch Verdünnen mit Wasser auf das spec. Gewicht 1,05.

Eigenschaften. Eine rothbraune, klare, neutrale, kaum nach Eisen schmeckende Flüssigkeit, welche sich von der sonst ühnlichen Ferrioxychloridiösung durch folgende Momente unterscheidet:

Die mit Wasser verdlinaten (1:20) Lösungen zeigen folgendes Verhalten:

	Ferrioxychlorid	Dialysirtes Eisenhydroxyd
Ferrocyankalium	Blaue Fallung	Schwache Trübung ohne Färbung
Rhodanammonium	Blutrothe Farbung	Geringe Trübung, die Flüssig- keit wird heller gelb
Gerbalure	Blauschwarze Ferritannatlösung	Trübung; auch nach mehrstün- digem Stehen kein Nieder- schlag
Silbernitrat	10 ccm mit 3 Tropfen Salpoter- säure zeigen nach Zusatz von 10 Tropfen Silbernitratiösung im aufhällenden wie im durch- fallenden Lichtestarke Trübung	sture werden erst nach 30 Tropfen des Rengens im auf- fallenden Lichte trüb, im durch-

Die Lösung kann auf 70-80° C., ja bis zum Sieden erhitzt werden, ohne dass unlösliche Antheile sich ausscheiden, sie kann im Wasserbade zur Trockne abgedunstet werden, der Verdunstungsrückstand ist in Wasser löslich. Sie enthält bei einem spec. Gew. von 1,95 bei 15° C. = 3,5 Proc. metall. Eisen oder 5 Proc. Eisenoxyd.

Ihrer chemischen Zusammensetzung nach ist sie eine Lösung eines sehr stark basischen Ferrichlorids, d. h. das Ferrihydroxyd wird durch die möglichst geringste Menge Ferrichlorid in Lösung gehalten.

Prüfung. Werden 5 cem des Prüparates mit 5 cem verdünnter Salpetersäure erwärmt, bis die Lösung gelb geworden ist, darauf mit 4,5 cem <sup>1</sup>/<sub>10</sub>-Normal-Silbernitratlösung versetzt, so soll nach dem Umschütteln und Filtriren eine klare Flüssigkeit erhalten werden, welche durch Silbernitrat nicht mehr getrübt wird. Vor Luft geschützt aufzubewahren.

Dispensation. Von den Pharmakopöen schreibt nur die Austr. vor, dass ihr Ferrum hydroxydatum dialysatum liquidum in der That durch Dialyse bereitet werden soll. Germ. sagt: Wenn Liquor Ferri oxydati dialysati verordnet wird, so darf Liquor Ferri oxychlorati gegeben werden. Helv.: Wenn Liquor Ferri dialysati verorduct wird, so soll

Ferrum oxychloratum solutum gegeben werden.

Dialyse. Der Vorgang der Dialyse beruht bekanntlich darauf, dass zwei Flüssigkeiten von verschiedener Zusammensetzung, welche von einander durch eine Membran getrennt sind, sich durch diese hindarch ins Gleichgewicht zu setzen suchen, soweit wenigstens ihre diffusionsfähigen Bestandtheile, die sog. Krystalleide, in Betracht kommen. Als Membran benutzt man heute das für die Zuckerfabrikation fabricirte Dialysepergamentpapier (Osmose-Papier, s. S. 720). Man beachte wohl, dass nicht das gewöhnliche zu Verpackungszwecken dienende Pergamentpapier hierfür benutzt werden kann. Für Dialyse nur einigermassen grösserer Mengen benutzt man den nachstehenden, von Knuysse angegebenen Dialysator.

Der Dialysator besteht aus einem länglich-viereckigen flachen Kasten. Die lichte Weite entspricht 43 cm Lange bei 23 cm Breite und 3 cm Tiefe. An jeder der Breitseiten

des Kastens ist eine Scheidewand you obenfalls 3 cm Hohe eingesetzt, die am Boden befestigt ist und sich in einem Abstand von 2 cm von der Breitseite befindet, so dass zwei kleine Belälter entstehen, von welchen der eine für die Aufnahme des Wassers frischen während der andere das verbrauchte Wasser aufnimmt, Zwischen diesen beiden schmalen Behältern befindet sich ein Raum von 38 cm Lange. Dieser Raum ist auf dem Boden mit einer Anzahl Leisten versehen, welche omm breit und ebenso

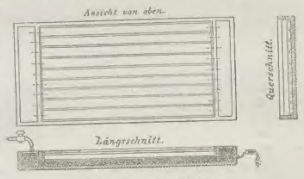


Fig 243. Dialysator mach KRUYSSE

hoch in einem Abstand von 1,5 cm von einander parallel mit den Längsseiten laufen und sich an die Scheidewände anschliessen. Auf diese Leisten kommt das Pergamentpapier zu liegen. Die Länge und Breite des Papiers ist gleich der des mittelsten Raumes vermehrt um 6 cm. Man schlägt nun an allen vier Seiten des Papiers einen Streifen von 3 cm Breite aufwärts um die an den vier Eckpunkten entstehenden dreieckigen Stücke auf die Seite, so dass um die an den vier Eckpunkten entstehenden dreieckigen Stücke auf die Seite, so dass man ein flaches Papierkästehen erhält, welches gerade in den mittelsten Raum des Dialysaters passt. Das Papier wird jetzt auf die Seiten aufgelegt, so dass die aufstehenden Seiten durch die Längsseiten des Kastens und die Scheidewände gestützt werden. Das Papier kann man sich der Bequemlichkeit halber auch auf einem gesonderten Rahmen Papier kann man sich der Bequemlichkeit halber auch auf einem gesonderten Rahmen setzt dann das auf dem Rahmen gefaltete Papier mit diesem in den Kasten und entfernt sodann den Rahmen wieder, da dieser sonst den Raum für die dialysirende Schicht unnötig verkleinern würde. Man lässt nun das Wasser in das erste Reservoir einfliessen. Dasselbe gelangt durch Oeffnungen, welche unten in den Scheidewänden zwischen den Leisten angebracht sind, in den mittleren Raum, fliesst dort langsam an der Unterseite des Pergamentpapiers entlang und gelangt ebenfalls durch Oeffnungen in der zweiten Scheide-Pergamentapiers entlang und gelangt ebenfalls durch Oeffnungen in der zweiten Scheide-wand in das drüte Reservoir, von wo es den Dialysator durch eine in der Nähe des Bodens durch die Aussenwand gebehrte Oeffnung von 1,5 cm Durchmesser verlässt. Um zu verhüten, dass der Papierkasten zu stark auf die Leisten aufdrückt, hat man

Sorge zu tragen, dass das Niveau der Flüssigkeit innerhalb in gleicher Höhe mit dem Wasser in den beiden Aussenbehältern zu stehen kommt. Dies lässt sich durch folgende Regulirung des Abflusses erreichen. In die Ausflussöffnung des Kastens wird mittels eines Korkes ein zweimal rechtwinklig gebogenes Giasröhrchen eingesetzt, so dass man durch Drehung des Röhrchens das Wasser im Dialysator leicht auf die gewänschte Höhe einstellen kann. Um das Abtropfen des Wassers zu befordern, ist ein weiteres, schief abgeschliffenes Röhrchen mittels eines Korkes aufgesetzt.

Man gieset nun die zu dialysirende Ferrioxychloridlösung in etwa 1 cm hohar Schicht in den Pergamentpapierkasten und lässt das Wasser, nachdem sich der Apparat gefüllt hat, so zulaufen, dass in der Minute etwa 50 Tropfen zu- und ablaufen.

Antimiasmatischer Likur von Dr. Korns in Geertraidenberg, Mittel gegen Cholera, Ruhr, Typhus, Pocken, Rötheln, Scharlach, Masern, Diphtherie, ist Eisenchloridlösung mit viel freier Salzenure.

Legoux's Mittel zur Behandlung des Schweissfusses. Liquoris Ferri sesqui-chlorati 30,0, Glycerini 10,0, Olei Bergamottae gtt. XX.

Löffler's Diphtherlemittel. Spiritus 60,0, Tolooli 36,0, Liquoris Ferri sesquichlorati 4,0, Mentholi q. s. Die erkrankten Stellen werden alle 3-4 Stunden mit einem

in obiger Lösung getränkten Wattebausch betupft.

WOLLMAR'S Desinfektionsmittel. In den Handel gelangt eine Flüssigkeit und ein WOLLMAR'S Desinfektionsmittel. In den Handel gelangt eine Flassigkeit und ein Pulver. Zur Darstellung werden Eisenoxydhydrat enthaltende Mineralian mit Sagamehl gemischt, zu Haufen geschichtet, diese mit Salzsture befeuchtet und sich selbst überlassen. Das Ablaufende ist Wollman's Desinfektions Streupulver. Beide enthalten wechsolnde Mengen Ferrochlorid und Ferrichlorid. B. Fischer fand: Wasser 43,2. Gesammteisen (Fe) 11,4. davon Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> in Wasser löstich 9,5, Fe<sub>4</sub>O<sub>3</sub> in Salzsture löstich 6,9, ferner Chlor 10,3, Kieselsfare und Sand (in HCl anlöstich) 8,4, Sägemehl 12,7.

Eiseneegnae von Golliez enthält in 100 ccm = 0,5 g Eisenoxyd und 18,5 g Alkohol und wird daher dargestellt durch Versetzen von 10 ccm Ferrioxychiorid mit 90 Th. eines Branntweins von 20 Gewichtsprocent Alkohol (möglicherweise eine Mischung aus gleichen

Theilen Cognao and Wasser) B. Fischer,

### Ferrum sulfuratum.

Ferrum sulfuratum. Ferrosulfid, Schwefeleisen, Einfach-Schwefeleisen, Sulfure de fer. Sulfid of Iron. FeS. Mel. Gew. = 89. Man hat von dieser Verbindung zwei Modifikationen: das nuf trockenem Wege und das auf nassem Wege bereitete, zu unterscheiden.

I. Ferrum sulfuratum fusum. Ferrum sulfuratum (Ergünzb.). Sulfure de fer par voie seche (Gail.). Dieses Praparat wird von chemischen Fabriken in genligender Reinheit bezogen, und nur im Nothfall bewirkt man seine Darstellung im plurmacentischen Laboratorium.

60 Th. reine Eisenfeile und 45 Th. sublimirter Schwefel werden abwechselnd in 0,3 em dicken Lagen in einen irdenen Schwelztiegel bis zu 3/4 seines Ranminhaltes unter Drücken eingeschichtet. Dann wird der Tiegel, nachdem er mit dem Deckel geschlessen ist, zwischen Kohlen erhitzt. Schon bei verhältnissmässig mässiger Hitze verbindet sich das Eisen mit dem Schwefel. Es tritt eine sehr lebhafte Reaktion ein, welche sich durch Auftreten reichlicher Schwefeldumpfe zu erkennen giebt. Man erhitzt alsdann unter Verstärkung des Feners weiter, bis der überschüssige Schwesel verdampst und das gebildete Schwefeleisen geschmolzen ist, und giesst den Fluss entweder auf eine Eisenplatte oder in Stabformen ans.

Eigenschaften. Dunkelgraue oder grauschwarze, nach längerer Aufbewahrung auch broncesarbone, zusammengesinterte, stellenweise blasige, harte Massen ohne Geruch und Geschmack, vom spec. Gew. 4,7. In verdünnten Säuren (HCl oder H.SO4) muss es nahezu ohne Rückstand unter Entwickelung von Schwefelwasserstoff gelöst werden. Das entwickelte Gas muss nahezu vollständig von Kalilauge absorbirt werden (Wasserstoff wird nicht absorbirt). Wird das in einer Waschflasche mit Wasser gewaschene Gas in rauchende Salpetersäure geseitet, so darf beim Verdampfen derselben kein Rückstand hinterbleiben, der, in den Marsn'schen Apparat gebracht, Flecken oder Spiegel von Arsen verutsacht.

Aufbewahrung. Au einem trockenen Orte, in gut geschlossenen Gefüssen.

Anwendung. Zur Darstellung von Schwefelwasserstoffgas s. S. 118. Man unterscheidet im Handel verschiedene Sorten dieses Schwefeleisens. Die gewöhnliche Sorte, von welcher 1 kg etwa 25 Pfg. kostet, enthält stets noch geringe Mongen von Arsen. Zur texikologischen Analyse verwendet man Forrum sulfuratum absolut arsenfrei zur forensischen Analyse, von welchem sich I kg im Einkauf auf 4 Mk steilt,

Hepar Sulfuris murtiale, ein Gemisch aus Kaliumsulfid und Ferrosulfid. 40 Tb. trocknes Kaliumkarbonat, 40 Th. gewaschener sublimitter Schwefel und 20 Th. feine Eisenfeile oder Eisenpulver werden gemischt in einen Tiegel gefüllt und wie oben bei Bereitung des Ferrosulfids bemerkt ist behandelt. Eine graubraune Masse, welche in wohl verstopfter Flasche aufzubowahren ist.

ll. Ferrum sulfuratum praecipitatum. Ferrum sulfuratum hydratum. Sulfure ferreux par voie humide (Gall.). Frisch gefälltes Schwefeleisen. Die Gall, lässt es bereiten durch Fällung einer Lösung von 189,0 g krystall. Ferresulfat mit einer Lösung

von 120,0 g krystall. Natriummonosulfid (Na,S + 9H,0).

Bereitung. 32,0 g krystallisirtes Ferrosulfat werden zu Pulver verrieben mit 50,0 g Actzammon und 1000,0 g Wasser übergossen. In die bisweilen umzurüßrende Flüssigkeit wird nun Schwefelwasserstoffgas bis zur Uebersättigung eingeleitet. Der Niederschlag wird in einem Filter gesammelt, mit etwas Wasser ausgewaschen und für irgend einen Zweck (zur Darstellung einer Mixtur, eines Sirups etc.) verwendet. Er anthalt 10.0 g Ferrosulfid.

Man beachte, dass das Praparat nicht getrocknet wird, sondern stets noch feucht zur Verwendung gelangt. Will man es aufbewahren, so geschicht dies unter ausgekochtem destillirtem Wasser oder unter Schweschwasserstoffwasser in kleinen, völlig gefüllten Flaschen. - Verwendung findet das Schweseleisen gelegentlich als Antidot bei Metall-

vergiftungen.

Sirupus Ferri sulfurati, Schwefeleisensirup. Der nach vorstehender Vorschrift gewonnene Ferrosulfidniederschlag (aus 32,0 g kryst. Ferrosulfat) wird mit 500,0 destillitem Wasser, in welchem 5,0 kryst. Natriumkurbonat und 2,0 trocknes Actznatron gelöst sind, susgewaschen, dann, so feucht wie er ist, sofort mit 125,0 Zuckerpulver versetzt und im goschlossenen Gelüss bis zur Auflösung des Zuckers digerirt. Endlich wird mit soviel destillitem Wasser verdünnt, dass das Gewicht des Siraps 200,0 beträgt. Dieser Sirap entialt mit ungeschäftst, stree in Prog. Engegnisch enthalt gut umgaschüttelt etwa 5 Proc. Ferrosulfid.

enthült gut umgeschüttelt etwa 5 Proc. Ferrosulfid.

Er wird zum Gebrauch jedesmal frisch bereitet. Man giebt ihn (am besten mit Magnesiamilch, Lac Magnesiae, abwechselnd) bei Vergiftungen mit Metall-, besonders Blei- und Quecksilbersalzen nach Umständen zu '/<sub>8</sub>—1 Esslöffel alle halbe bis ganze Stunden und nach jeder Dosis ebensoviel von der Magnesiamilch. Vorzuziehen ist die alsbaldige Mischung von 200,0 des Ferrosulfidsirups mit einer Mischung aus 5,0 Magnesia unsta in 50,0 Wasser oder auch das Doutos'sche Praparat.

Magnesia cum Ferro sulfurato in Aqua. Antidotam Duffosil, Durtos' Antidotam. Der aus 32,0 krystallisistem Ferrosulfid gewonnene Ferrosulfid-Niederschlag wird mit 5,0 gebraanter Magnesia und 56,0 Wasser gut durchmischt und endlich mit soviel Wasser vorsetzt, dass die Mischung 160,0 beträgt.

Wasser vorsetzt, dass die Mischung 160,0 beträgt.

bewahrt.

# Ferrum sulfuricum oxydulatum.

I. Ferrum sulfuricum (Austr. Germ. Helv.). Sulfate ferreux officinal (Gall.). Ferri Sulphas (Brit. U-St.). Ferrum sulfuricum purum seu crystallisatum. Vitriolum Martis purum. Reiner Eisenvitriol. Ferrosulfat. Reines schwefelsaures Eisenoxydul. FeSO4 -- 7 H2O. Mol. Gew. = 278. Man kann dieses Prüparat sowohl in gut ausgebildeten Krystallen als auch in Form eines krystallinischen Pulvera gewinnen.

Darstellung. A) der Krystalle. 1000 g destillirtes Wasser werden in einem Kolben von etwa 3 Litern Fusungsraum durch Umschwenken des Kolbens in wirbelnde Bewegung versetzt, worauf man 250 g reine kone. Schwefelskure in dünnem Strable zufliessen litest. In diese Mischung trägt man 165 g Eisendraht, der durch Abreiben gereinigt und in Bündel zusammengedreht ist, ein. Sobald die Wasserstoffentwickelung nachlisst, erwährent man den Kolben im Dampfbade, zunüchst kurze Zeit, später andauernd, his die Wasserstoffentwickelung aufhört. — Die so erzielte Lösung wird in eine Flasche, welche 30 Th. verdünnte Schwefelsture enthält, hineinführirt. Alsdann daupft man das Filtrat bie zum Salzhlutchen ein und lässt es an einem kählen Orte krystallisiren. Die Krystalle lässt man in einem Trichter abtropfen, wäscht sie mit wenig Wasser, dann mit etwa 50 procentigem Alkohol nach und trocknet sie durch Wälzen auf Filtrirpapier bei ge-

wöhnlicher Temperatur. Man passt den Zeitpunkt ab, wenn die Krystalle trocken sind, und bringt sie alsdann sogleich in die Gefässe, lässt sie nicht durch unsötliges Liegen an der Luft verwittern. — Es mag hier gleich bemerkt worden, dass das Ferrosulfat aus der neutralen oder aus schwachsaurer Lösung in bläulichgrünen, aus stark schwelelsaurer Lösung

aber in grasgränen Krystallen anschiesst.

B) des Krystallpulvers. Man löst wie sub A 165 g Eisendraht in einer Mischung von 1000 g Wasser und 250 g kona. Schwefelsäure und filtrirt diese Lösung noch warm in ein Gefäss, welches 500 g Alkohol (99—95 Vol. Proc.) enthält, der während des Einfiltrirens der Lösung durch Umrühren mit einem Glasstabe in Bewegung erhalten wird. Das Ferrosulfat scheidet sich alsdann in Form eines blass-bläulichgränen Krystallpulvers ab. Das Krystallpulver sammelt man nunmehr auf einem leinenen Kolatorium, wäscht es mit 50 procentigem Weingeist, bis es nur noch sehr schwach sauer resgirt, presst es alsdann leicht ab und trocknet durch Wälzen auf Filtrirpspier und Ausbreiten auf diesem in döuner Schieht, bis es lufttrocken geworden ist. Das lufttrockne Präparat bringt man sogleich in die Aufbewahrungsgefässe,

Eigenschaften. Entweder blass-grünlich-blaue, schiefrhomboidische (monokline) Krystalle oder ein weisslich-blassblau-grünliches Krystallpulver, löslich in 1,8 Th. Wasser von gewöhnlicher Temperatur oder in 0,5 Th. Wasser von 100° C., in Alkohol oder Aether unlöslich. Die wässerige Lösung ist blass grünlich-blau, reagirt sehr schwach sauer und verwandelt sich unter Sauerstoffaufnahme aus der Luft allmithlich in eine Ferroferrisalzlösung, welche eine brauugelbe Farbe hat und ein gelbes basisches Salz (Ferroferrioxysulfat) absetzt. Diese Oxydation kann einige Zeit verzögert werden durch Ansäuern der wässerigen Lösung mit etwas verdünnter Schwefelsäure. Beim Liegen an der Luft verwittern die Krystalle des Ferrosulfats allmählich, bei einer Temperatur von 30—40° C. ziemlich schnell, zu einer fast weissen Masse. Sind die Krystalle feucht oder befinden sich dieselben in feuchter Luft, so werden sie braungelb unter Bildung von Ferroferrioxysulfat. Erhitzt, schmelzen die Krystalle, lassen bei 100° C. <sup>6</sup>/<sub>2</sub> ihres Krystallwassers abdunsten, verlieren aber erst zwischen 250—300° C. das letzte <sup>1</sup>/<sub>2</sub> Krystallwasser, das sogenannte Konstitutionswasser.

Das bei gewöhnlicher Temperatur aus der koncentrirten Lösung krystallisirende und das durch Alkohol gefällte Ferresulfat haben beide die Zusammensetzung FeSO $_4 + 7\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$ . Bei SO $^0$  C. krystallisirt aus der gesättigten Lösung ein Salz von der Zusammensetzung FeSO $_4 + 4\,\mathrm{H}_2\mathrm{O}$  in geraden, rhombischen Säulen.

Prüfung. 1) Die mit ausgekochtem destillirten Wasser bereitete wässerige Lösung reagire nur schwach saner (stark saure Reaktion zeigt freie Schwefelsäure an) und werde nach dem Ansänern mit Salzsäure durch Schwefelwasserstoff nicht verändert. (Dunkle Färbung oder Fällung = Kupfer oder Blei.) — 2) Werden 2 g des Saizes in wässeriger Lösung mit Salpetersäure oder Bromwasser oxydirt und dann mit einem Ueberschusse von Ammoniakflüssigkeit versetzt, so darf das färblose Filtrat durch Schwefelwasserstoffwasser nicht verändert werden, auch beim Abdampfen und Glühen einen wägbaren Rückstand nicht geben. Blaufärbung der ammoniakalischen Lösung würde Kupfer, ein durch Schwefelwasserstoff entstehender weisser Niederschlag würde Ziuk anzeigen, ein glühbeständiger Rückstand würde Magnesium und Alkalisalze anzeigen. 3) Wird 1 g des Ferrosulfats mit Natronlauge erhitzt, so darf der Geruch nach Ammoniak nicht auftreten (Verwechstung mit dem ähnlich aussehenden Ferro-Ammoniumsulfat).

Spec. Gewicht und Gehalt der Lösungen an krystallisirtem Ferrosulfat bei 15° C.

Proc. PeSO <sub>4</sub> + 7H <sub>2</sub> O	Spec. Gew. bel 15° C.	Proc. FeSO <sub>4</sub> + 7 H <sub>4</sub> O	Spec. Gew bei 15° C.	Pros. FeSO <sub>4</sub> + 7 H <sub>0</sub> O	Spec. Gew. bel 15° C.	Proc. FeSO <sub>4</sub> + 7 H <sub>3</sub> O	Spec. Gew. bei 15° C.	Proc. Festo, +7H <sub>g</sub> 0	Spec. Gew. bel 15° C.
40 39 38 37 36 35 34 38	1,239 1,232 1,226 1,219 1,213 1,206 1,200 1,193	32 31 30 29 28 27 26 25	1,187 1,180 1,174 1,168 1,161 1,155 1,149 1,143	24 23 22 21 20 19 18 17	1,137 1,131 1,125 1,118 1,112 1,106 1,100 1,094	16 15 14 18 12 11 10 9	1,0%8 1,082 1,077 1,071 1,065 1,059 1,054 1,048	8 7 8 5 4 8 2	1,043 1,037 1,632 1,027 1,021 1,016 1,011 1,005

II. Ferrum sulfuricum siccum (Austr. Germ. Helv.), Ferri Sulphas exsiccatus (Brit, U-St.). Ferrum sulfuricum exsiccatum. Entwissertes Ferrosulfat. Getrocknetes Ferresulfat.

Darstellung. Man legt Ferrosulfat (als Krystallmehl) zwischen zwei Fliesspapierschichten, in ungefähr 0,5 cm dicker Schicht locker ausgebreitet, an einen Ort, welcher 20-30° C. warm ist. In einer über 45° C. hinausgehenden Wärme würde das Salz schmelzen. Die Kryställehen verwittern bei lauer Wärme oberffächlich in kurzer Zeit und schmelzen dann, in die Wärme des Wasserbades gebracht, nicht mehr. In letzterer lässt man das Pulver unter bisweiligem Umrühren 11/8-2 Tage, um es schliesslich noch eine Stunde bindurch im Sandbade bei ca. 120° C. zu erhitzen, nach welcher Zeit die Verdampfung der 6 Mol. Wasser sieher vollendet sein wird. Das in eine tarirte Porcellanschale übergeführte Salz wird wiederholt bezüglich seines Gewichtsverlustes kontrollirt and ist genligend entwässert, wenn 100 Th. auf 64 Th. reducirt sind. Völlig vom Krystallwasser (8 H.O) befreit, beträgt der Rückstand 61,15 Proc.

Wärde man das Krystallpulver sofort im Wasserbade auch mit aller Vorsicht langsam erwärmen, so kann dennoch leicht Schmelzung eintreten. Das geschmolzene Sals

milsste erkaltet wieder zu einem Palver zerrieben werden.

Eigenschaften. Ein weisses, in Wasser unter Selbsterwärmung langsam, aber völlig lösliches Pulver, welches ungefähr die Zusammensetzung FeSO4 + H2O hat. Auf

seine Reinheit ist es wie das krystallisirte Salz zu prüfen.

Bestimmung des Eisengehaltes. Die Lösung von 0,2 g des getrocknetes Forrosulfates in 10 ccm verdünater Schwefelsäure werde mit Kaliumpermanganatlösung (5 = 1000) bis zur bleibenden Röthung versetzt; nach eingetretener Entfürhung, welche nüthigenfalls durch Zusatz von einigen Tropfen Weingeist veranlasst worden kann, werde 1 g Kuliumjodid zugegeben, und die Mischung bei gewöhnlicher Warme im geschlossenen Gefälsse eine Stunde lang stehen gelassen; es müssen alsdann zur Bindung des ausgeschiedenen Jods mindesteus 10,8 cem der 1/30-Normal-Natriumthiosulfatlösung verbraucht werden, entsprechend einem Gehalte von 20,14 Proc. metall. Eisen. Das getrocknete Ferrosulfat. wird namentlich zur Bereitung der Pilulae alocticae ferratae gebraucht. Es ist in einem gut verschlossenen Gefässe vor Feuchtigkeit geschützt aufzubewahren, da es sonst Wasser aus der Luft aufnimmt und theilweise wieder in das wasserhaltige Salz übergeht.

Aufbewahrung. Das krystallisirte und das durch Alkohol gefällte Ferrosulfat sind beide lange Zeit haltbar (das durch Alkohol gefüllte ist aber immer das haltbarere), wenn sie völlig lufttrocken und frei von ungebundener Schwefelsiture sind. Sind sie aber feucht oder enthalten sie freie Schwefelsäure, oder hat feuchte Luft zu ihnen Zutritt, so oxydiren sich die Krystalle, indem sie sich oberflächlich mit rostfarbigen Flecken bedecken. Es ist also wesentlich, das gut gewaschene und völlig lufttrockene Salz in trockene, nicht

zu grosse Gelisse zu füllen und diese gut zu verstopfen.

Anwendung. Das reine Ferrosulfat ist ein kräftiges Eiseumittel und beschränkt besonders die Absonderung der Schleimhäute der Verdauungswege. In grossen Gaben wirkt en atzend und erzengt Entzundung der Magenschleimhaut. Man giebt es innerlich zu 0,05-0,1-0,2 g drei- bis viermal täglich bei inneren Blutungen, chronischen Katarrhen des Darmkanals, der Lungen und Urogenitalorgane, Chlorose, Wurmleiden. Aensserlich wendet man es als Adstringens zu Einspritzungen, Waschungen etc. an bei Schleimflüssen, Nasenbluten, bei Auflockerung der Bindehaut, bei Hornhautflecken etc. In der Pharmacie dient es zur Bereitung verschiedener Eisenpraparate und als Reagens.

Ueber die Wirkung des Eisens und seiner Prüparate ist S, 1089 das Nothwendigste

angeführt.

Ferri Sulphas granulatus (U-St.) ist das durch Alkohol gefällte, krystallinische

Ferrosulfat.

III. Ferrum sulfuricum crudum (Germ. Helv.). Sulfate ferreux du commerce (Gall.). Vitriolum Martis. Eisenvitriol. Grüner Vitriol. Kupferwasser. Robes Ferrosulfat. Wird von den Vitriolwerken meist aus Schwefelkiesen dargestellt und gelangt in grossen Mengen in den Handel.

Der Eisenvitriol ist nie rein, sondern gewöhnlich mit den Sulfaten von Mangan, Zink, Kupfer, Thonerdo etc. verunreinigt. Eine gute Waare ist ziemlich durchsichtig, trocken, von bläulichgrüner oder grünlicher Farbe, in der Regel etwas verwittert und mässig oxydirt, daher sind die Krystalle zum Theil meist beschlagen und stellenweise mit gelblichen Partikeln bedeckt. Sie bildet grössere Krystallklumpen, untermischt mit einzelnen Krystallen und Bruchstlicken derselben. Die grossen Krystalle sind die besten. Mit vielem Krystallgruss untermischte, kleinstückige, an der Oberfläche brünnlichgelbe, sowie eine sohwärzlichdunkelgrune (Schwarzvitriol) Waare ist zu verwerfen oder nur zur Bereitung der Gallustinte oder zu Desinsektionszwecken anwendbar.

Die wilsserige Lösung (I = 5) darf einen erheblichen, ockerartigen Bodensatz nicht fallen lassen und muss nach dem Filtriren eine blaugrune Farbe zeigen. Nach dem Ansäuern darf sie durch Schwefelwasserstoffwasser nur schwach gebrifunt werden.

Kleinere Mengen des Eisenvitriols bewahrt man in Steinzeuggefässen, grössere Mengen in Holzkästen oder in Holzfässern an einem kühlen, schattigen Orte auf.

Anwendung. Der Eisenvitriol wird ausserlich zu Badern (25,0-50,0 auf ein Vollbad) angewendet und besonders zur Desinfektion von Fäkalmassen (um theils Ammon, theils Schwefelwasserstoff zu binden oder zu zerstören) für sich in Auflösung, oder als Pulver oder in Mischung mit Actzkalkpulver gebraucht; er ist indesson lediglich als Desodorirungsmittel, nicht als Desinfektionsmittel anzusehen.

### Balneum Vichionse Bain de Vichy.

130,0

itp. Natrii bicarbonlel pulverati 500,0 Satis culinaria 120,0 Nauril sufficiel crystallisati

Misce. Signar Salze I.

Rp. Calell chlorati crystallicate 180,0. Signa : Salas II.

> Rp. Magnesli sulfurici 33,0 Ferri sulfuriel 9,0,

Misce. Signa: Salze III.

In das Bad, aus 200-250 Littern Wasser bestehend, werden zoerst Salze I, nach dem Umrühren Salze II und zuletzt Salze III gegeben. Vergi. auch S. 442.

### Laple styptions Examp.

Poudre adstringente de KNAUPP (Gull.). Hellutein.

Rp. I. Ferri sulfurlei cryst-

2. Aluminia crudi 3. Ammondi bydrochloriel

a Zinci sulfuriel cryst. 5. Cuprl oxydati

Man achiellat 1-4, rabit 5 darunter and gieset auf eine Eisenplatte aus. Ein wie eine wälsche Nuss gromes Stück wird in einem Litter warmoni Wasser gelfest und mittelst Kompressen auf wunden fluntstellen, Wunden, Hautausschlägen etc. bel Metmehen und Vieh, in zwei Litern Wasser gelöst nuch als Augenwasser angewoudet.

#### Liquor styptions BRIGHTON.

Rp. Ferri sulfuriel cerstallisati 3,0 Aquae destillatae 60,0,

Acusaerlich (mit der erwarmten Fillssigkeit getränkter Schwanza unttelet Rollbinde aufzeiegen, nebenher oin Laures and Gebrauch von Chinin und Ferrichtorid bei Phiegmatia alba dolene puerperarum).

### Pilulae autibiennorrhagicae Most

Ep. Ferri sulfurici crystallinati Kino

Extracti Gentianne

Terebinihima coctas ## 3.0. Fiant pitulae ducentae (200).

Dreimal Eiglich 5-6 Fillen (bei invoteririen Rienmorringha)

Pilulae splichloroticae KARMPP. Kampp's Rothe-Backen-Pillen.

Rp. Ferri sulfuriel crystallisad 5,0

Extracti Myrrbac Galbani na 15.0 Extracti Aurantil corticis q. s.

Flant pliulae centum et quinquaginta (150), Taglich 4-5mul fund Pillen.

### Pilotae Ferri cam Magnesia. Bisen-Magnesia-Pillen.

I. Brgangb. Rp. 1. Ferri sulfuriel cryst. 2. Sacchari pulvarati 2,11 3. Aquae destillatee 10,0 4. Olycerini 3,0

5. Mognesiao ustae 7,4 6. Tragacauthae F,9. 7. Radicio Althuese

Man löst 1-4 unter Erwarmen lin Wasserbads, mischt 5 binzu und dampft auf 35,4 eln. Der Rücksund wird mit 6 und 7 zur Pillenmanne angestossen, aus welcher 120 Pillon zu formen

H. Form, Borol.

Hp. Ferri sulfurici cryst, 9,0 Magnesine ustae Glycerini ŋ B.

Plant pilulae No. 60.

### Pairle desinfectorius Steer.

Rp. Ferri sulfuelei cryst, 1000,0 Zipel sulfurioi 50,0 Gipsi 20000,0 Carbonia Ligni 109.0.

Pilulas norvinas Norveg. Rp. Ferri sulfuziol Asan fortidar Extracti Gentlanne Mi 6,0 Pulveris Gentlanne q. s.

Florit pilalne 100.

Palvis afrophorus forruginosus. Poudre gasogène ferrugiuouse (Guli ), Rp. Acidi tartarici Natrii bicarbonici 00.0

200,0 Saccharl Ferri sulfurici cryst. 8,0.

Palvis martiatus exterens Dauvensus. Rp. Ferri sulfurid crystallisati 10,0 Carbonia Ligni Fint pulvie subtilisatmus. D. S. Acuaserileh (abends auf das Kinn auszu-

> Specius ad balucum ferraginosum. Elnonbad.

1. Balnoum mitius. Rp. Forri sulfurici crudi 100,0. D. S. No. L.

breiten bei der Klunflechie).

Rit. Acidi tartarlel 20,0,

D S. No. J.

Ep. Natril blearbonici pulvernii 60,0 D. S. No. 3.

In dieser Reibenfolge werden die Substanzen dem Badewasser sugescist, much jedem Zusatze einige Mule umgerührt.

II. Balneum fortius. Rp. Ferri sulfuriel crudi 150,0 800,0. Salla marini

D. S. Auf ein Rod.

Siropus Ferri salfarici. Strupus chalybeatus Willia No. Ferri sulfuriel crystallizati 2,0 Blrupi Saccharl 100.0.

Electuarium authorgyarium. Yol. Ep. Vitrioli Martis 50,0 Follorum Digitalia 80,0 Herbne Conil 15.0 Liebenia Islandici Radicis Liquirities Faringe secalinge 55 200,0

Figt electuarium,

Vierständlich so viel wie ein Rühmsrei gross (bel bheartiger Druse der Pferde).

Q. 8.

Injectio uterina. Rp. Ferri sulfurici 2,0 Lactia vaccini 750,0.

Aquino

(Bei Gebitrautterentsfindung der Külle, Nebenher Gaben einer Latwerge aus Kall nitric, Natrium nitricum, Natrium sulfuricum)

Pulvis contra haematuresia. Yot. Rp. Vitrioli Martin Radicis Althueus Radicia Imperatorizo Rhizomatis Calami as 90,0.

Fiat pulvis. Divide in partes acquales decem (10). Täglich viermal ein Pulver mit Wanser zu geben (bei Blutlearnen der Rinder).

Pulvis roborans. Für genesendes Rindsich, lip. Ferri sulfuriel cryst. Radicle Gentianze pulv. Fractus Carvi puly. im.

Trinkwasser für des Geftligel Vel. bel libbuercholera. Rp. Ferri sulfurici 5,0 Aquae B00.0.

Massa pilularum Blaudii, hultbare. A) Man erhitzt im Wasserbade Ferri sulfurici praecipitati 500,0, Natrii bicarbonici, Kalii carbonici ää 250,0, Sacchari albi 150,0, Aquae destillatae 120,0, bis die Kohlensaure-Entwickelung machilast, setzt Gummi arabici pulv. Radicis Liquiritiae ää 40,0 hinzu und dampft auf 1000,0 cin. 20,0 g Masse liefern 100 Pillen mit je 0,1 g Forrum sulfuricum. Die Masse halt sich in gut schliessenden Ge-fassen unverändert. B) Nach Minnen: Ferri sulfurici erystall. 1200,0, Sacchari pulv. 400,0, Glycerini 350,0, Magnesine ustae 100,0, Kalii carbonici, Natrii bicarbonici sa 600,0. Man mischt in der angegebenen Reihenfolge zusammen, rührt mit 1000,0 heissem Wasser an, dampft zur Breikonsistenz ein, giebt 30,0 Radix Althaeae pulv. hinzu, dampft weiter ein, bis die Masse brocklig wird, fügt noch 170,0 Radix Althaeae zu und mischt nach Entfernung vom Dampfbude sorgfältig. Das Endgewicht hetrage 3000,0. 37,5 g der Masse enthalten 15,0 g Ferrosulfat.

Farmer's Friend. Down's Pulver gegen Brand in Getreide, zur Beseitigung der Schnecken, Erdflöhe, Warmer etc.: Ebsenvitriel 67,5 Th., Kupfervitriel 18,5 Th.,

Arsenige Shure 18,8 Th., Sand 0,2 Th.

Fungivore von Gassous in Toulon, zur Bekämpfung von Ordium, Peronospora etc. auf Reben und Obstbaumen. Gemisch von Schwefel und Eisenvitriol.

Lammerlähme-Mittel von Seen. No. I. Grobes Pulver aus: Kaimus 50,0, Angelika-wurzel 100,0, Chamillenpulver 160,0, Kaliumsulfat 60,0, Eisenvitriol 120,0, Bolus roth, Bolus weiss jo 30,0, Schwefel 120,0, Kräuterpulver 200,0, Hagebuttenkorner 15,0. No. II. Ein feines Pulver aus Kampher 1,0, Alos 8,0.

LEIDLOFF's Desinfektionspulver. Gemisch aus rohem Eisenvitriol und Gips.

Kann nicht als Desinfektionsmittel angesehen werden.

Mittel gegen Brand des Getreides von Arkenbort in Gonda. Kupfervitriol 9,0 Th., Eisenvitriol 58,0 Th., Arsenige Saure 35,0 Th.

Reblausmittel von Bouneau. Natriumphosphat 3,0 Th., Ammoniumphosphat 1,0 Th., Ammoniumehlorid 4,0 Th., Katiumsulfat 3,0 Th., Natriumkarbonat 5,0 Th., Schwefelblumen 6,0 Th., Eisenvitriol 178,0 Tb. Urfual-Cakes zur Desinfektion von Klosets. Eine Mischung von Kupfervitriol, Eisenvitriol, Zinkvitriol, Alaun und Natriumsulfat, die mit Hilfe von Colophonium in die Form von Kuchen gebracht ist.

IV. Ferrum sulfuricum oxydulatum ammoniatum (Ergänzb.), Ferro-Ammonium sulfuricum. Ferrum sulfuricum ammoniatum. Ammonium-Ferrosulfat. Eisendoppelsalz. Monü'sches Salz. Eisenoxydulammonsulfat.  ${\rm FeSO_4}$ . (NII<sub>4</sub>)<sub>4</sub>.  ${\rm SO_4}+6{\rm H_2O}$ . Mol. Gew. = 392.

Eine Lösung von 100 Th. reinem Ferrosulfat und 48 Th. Ammoniumsulfat in 600 Th. destillirtem Wasser und 5 Th. verdünnter Schwefelsliure wird filtrirt und durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle verwandelt. Die letzte Mutterlange wird fortgegossen. Dann werden die Krystalle in der vierfachen Menge destillirtem Wasser gelöst und unter Umrühren in ein doppeltes Volum Weingeist eingegossen. Das abgeschiedene Krystallmehl ist in derselben Weise wie das durch Weingeist gefällte Ferrosulfat (S. 1142) zu behandeln.

Die Aufbewahrung erfordert dieselbe Fürsorge, wie der reine Eisenvitriol.

Helle, bläulichgrüne Krystalle oder ein hellbläulichgrünes krystallinisches Pulver, von den Eigenschaften des reinen Ferrosulfats, nur wird beim Erwärmen mit Natronlauge Ammoniak in Freiheit gesetzt. Das Salz ist haltbarer als das Ferrosulfat, dient deshalb häufig zur Titerstellung. Es enthält genau 1/2 seines Gewichts, metallisches Eisen im Zustande des Oxyduls.

V. Ferro-Natrium sulfuricum. Natriumferrosulfat. Schwefelsaures Natrium-Elsenoxydul. PeSO., Na.SO. + 4 H.O. Mol. Gew. = 366.

Darstellung. 100 Th. krystallisites Ferrosulfat, unter Erhitzen gelöst in 100 Th. destillirtem Wasser und 2,0 verdünnter Schwefelsäure, werden mit 115 Th. sehr reinem krystallisiten Glaubersalz (Natriumsulfat) versetzt, ins Kochen gebracht und unter fortgesetztem Umrühren so weit eingedampft, bis das ausgeschiedene Salz vom Ganzen ungefähr \*/\* Volum, das Flüssige \*/\* Volum einnimmt. Man entfernt nun vom Feuer, rührt bis zum Erkalten um, giesst die Flüssigkeit ab, giebt die Salzmasse in einen Trichter, welcher mit einem höchst lockeren Bauschehen Glaswolle versehen ist, verdrängt die anhängende Lange mit einer geringen Menge destillirtem Wasser (oder einer kalt gesättigten Lösung des Salzes), trocknet das Salz durch Drücken zwischen zwei Lagen Fliesspapier oberflächlich ab, dann in warmer Stubenluft oder in der Sonne und endlich in der Wärme des Wasserbades (Biltz und Graeger).

Eigenschaften. Das Natrium-Ferrosulfat ist ein bläntlich weisses Pulver von grosser Beständigkeit, welches sein Krystallwasser noch bei 100° C. vollständig zurückhält. Es enthält 15,3 Proc. Eisen.

Aufbewahrung. Wie beim Ferrosulfat angegeben ist.

Anwendung. Zu analytischen Zwecken in Stelle des Ferro-Ammoniumsulfats und des Ferrosulfats (Grazger). Das Gewicht des krystallisirten Ferrosulfats mit 1,3166 multiplicirt ergiebt das äquivalente Gewicht des Natrium-Ferrosulfats.

### Ferrum sulfuricum oxydatum.

Ferrum sulfuricum oxydatum. Ferrisulfat. Schwefelsaures Eisenoxyd. Sulfate ferrique. Ferri Persulphas. Ferri Torsulphas.

Dieses Salz wird ganz allgemein durch Oxydation einer Ferrosulfatlösung mittels Salpetersäure bei Gegenwart einer hinreichenden Meage von freier Schwefelsäure dargestellt, ist aber von den Pharmakopöen nicht in festem Zustande, sondern in Form von Lösungen aufgenommen worden.

Ferrum sulfuricum oxydatum siccum. Peq (804)a. Mol. Gew. = 400.
 Dieses Salz bildet eine weisse, krystallinische, sehr hygroskopische Masse, walche aus der Luft Wasser aufnimmt und zu einem braunen Sirup zerfliesst.

II. Liquor Ferri sulfurici oxydati (Ergäuzb.). Ferrum sulfurienm oxydatum solutum (Helv.). Liquor Perri Persulfatis (Brit.). Liquor Ferri Tersulfatis. Ferrisulfatlösung. Schwefelsaure Eisenoxydnüssigkeit.

Darstellung. 80 Th. krystallisirtes Ferresulfat, 40 Th. Wasser, 15 Th. reine Schwefelsäure vom spec. Gew. 1,836 (!) und 22 Th. Salpetersäure (von 25 Proc. HNO<sub>3</sub>) werden in einem Glaskolben auf dem Wasserbade erhitzt, bis die Mischang eine branne Farbe angenommen hat und 1 Tropten, mit Wasser verdünnt, durch Kaliumferrievanidlösung nicht mehr biau gefärbt wird. Wenn dieser Punkt erreicht, also alles Eisenoxydulsalz in Eisenoxydsalz übergeführt ist, wird die Flüssigkeit in einer gewogenen (!) Porcellanschale auf dem Wasserbade auf 100 Th. eingedampft. Der Rückstand wird mit 60 Th. Wasser verdünnt und wiederum auf 100 Th. eingedampft. Dieses Vordünnen des Rückstandes mit Wasser und Abdampfen auf 100 Th. wird so oft wiederholt, bis nach der unten angegebenen (s. Prüfung) Methode sich Salpetersäure nicht mehr nachweisen lässt. Man lässt die Flüssigkeit schliesslich erkalten und briugt sie durch Zusatz von Wasser auf das Gewicht von 160 Th., bez. auf das specifische Gewicht 1,428—1,430.

Ergänzb., Brit n. Helv. übereinstimmend 10 Proc. metallisches Eisen euthalten soll. Dagegen weichen die Angaben über das spec. Gewicht etwas ab, was seinen Grund darin hat, dass die Präparate je nach der Bereitungsvorschrift verschiedene Mengen freier Schwefelskure enthalten. Spec. Gew.: Nach Ergänzb. und Helv. = 1,428 bis 1,430, nach Brit. = 1,441. — Das Präparat der U-St. soll nur 8 Proc. metallisches Eisen enthalten und das spec. Gewicht 1,320 bei 150 C. haben. Die wässerige Lösung des Präparates ist von saurer Reaktion und von styptischem Geschmack; sie wird durch Baryumnitrat weiss, durch Kaliumferrocyanid bian gefällt.

Prüfung. 1) Wird eine Mischung von 3 Tropfen Ferrisulfatlösung und 10 ccm \( \frac{1}{10}\)-Normal-Natriumthiosulfatlösung langsam zum Sieden erhitzt, so müssen beim Erkalten einige Flöckehen Ferrinydroxyd sich zeigen. Beweist die Gegenwart kleiner Mengen basischen Ferrisulfats und damit die Abwesenbeit freier Schwefelsäure. — 2) In dem mit 10 Th. Wasser verdünnten und mit Schwefelsäure angesäuerten Präparate darf Kaliumferricyanid blane Färbung nicht hervorrufen (Ferrosalz). — 3) Werden 5 ccm Ferrisulfatlösung mit 20 ccm Wasser verdünnt und mit überschüssiger Ammoniakflüssigkeit gemischt, so soll ein farbloses Filtrat erhalten werden (Blaufärbung—Kupfer), welches nach Uebersättigung mit Essigsäure weder durch Silbernitratlösung (Chlor), noch durch Kaliumferrocyanidlösung (Zink weiss, Kupfer braun) verändert wird und beim gelinden Glühen einen wägbaren Rückstand nicht hinterlässt. — 4) 2 ccm des ammoniakalischen Filtrates mit 4 ccm kone. Schwefelsäure gemischt und mit f ccm Ferrosulfatlösung überschichtet, dürfen eine braune Zone nicht geben (Salpetersäure).

Aufbewahrung. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Anwendung. Die Ferrisulfatlösung findet vorzugsweise Anwendung zur Bereitung des Antidotum Arseniei und einiger Eisenpräparate. In Verbindung mit Wasser wird sie gelegentlich auch als Stypticum und Desinficiens auf Wunden und profus eiternden Geschwüren augewendet.

Achtung! Wegen der wichtigen Verwendung als Antidot des Arseniks hatte die Germ. I vorgeschrieben, dass in jeder deutschen Apotheke stets ein eiserner Bestaud von mindestene 500 g Ferrisulfatlösung vorräthig sein solle. Wenn diese Forderung auch von den späteren "Pharmakopöen mit dem Präparate selbst fallen gelassen worden ist (auch das Ergänzb. stellt sie nicht), so wird der Apotheker doch gut thun, sich dieselbe von seinem Gewissen vorschreiben zu lassen. Dieses könnte unter Umständen sehwer belastet werden, wenn er sich sagen müsste: Ein Menschenleben hätte vielleicht gerettet werden können, wenn — ich 500 g Ferrisulfatlösung vorräthig gehalten hätte.

Spec. Gewicht und Gehalt der Lösungen an wasserfreiem Ferrisulfat und an metallischem Eisen bel 18° C.

Spec. Gew, but 18° C.	Proc. Fe <sub>3</sub> (50 <sub>e</sub> ) <sub>2</sub>	Proc. Fe	Spec. Gew. Vel 18°C.	Proc. Fry.(50 <sub>4</sub> ) <sub>1</sub>	Proc. Fe	Spett. Geor., bel 18 °C.	Proc. Per(SO <sub>4</sub> );	Froe, Fe	Spec. Gew. bel 18°C	Frac. Fr <sub>1</sub> (SO <sub>4</sub> ),	Prod, Fe
1,557 1,540 1,528 1,506 1,490 1,474 1,458 1,442 1,427 1,411 1,895	44 43 42 41 40 89 88 87 86 35	12,82 12,04 11,76 11,48 11,20 10,92 10,67 10,86 10,08 9,80 9,50	1,380 1,365 1,351 1,337 1,328 1,310 1,297 1,284 1,271 1,258 1,245	33 32 31 30 20 28 27 26 25 24 23	9,24 8,96 8,68 8,40 8,12 7,84 7,56 7,28 7,00 6,72 6,44	1,232 1,220 1,208 1,196 1,184 1,173 1,162 1,151 1,140 1,129 1,118	22 21 20 19 18 17 16 15 14 18	6,16 5,88 5,60 5,32 5,64 4,76 4,48 4,20 3,92 3,64 3,86	1,107 1,097 1,087 1,077 1,067 1,057 1,046 1,086 1,027 1,017	11 10 9 8 7 6 5 4 8	3,08 2,80 2,52 2,24 1,96 1,68 1,40 1,12 0,84 0,56

III. Liquor Ferri oxysulfurici. Liquor Ferri subsulfurici. Liquor Ferri Subsulphatis (U-St.). Liquor baemostaticus Monsel. Monsel's Solution. Eine wässerige Lösung von basischem Ferrisulfat von wechselnder Zusammensetzung mit einem ungeführen Gehalt von 13,6 Proc. metallischem Eisen.

I) 65,0 g konc. Schwefelsäure werden in 400,0 g destillirtes Wasser eingetragen. Man arhitzt die Mischung in einer Porcellanschale zum Sieden, giebt 178,0 g Salpetersäure (von 25 Proc. HNO<sub>3</sub>) binzu und trägt nun in vier einzelnen Portionen insgesaumt 675,0 g (also jedesmal ca. 170 g) zerriebenes krystall. Ferrosulfat unter Umrühren ein. Beim jedesmaligen Zusatz einer Portion erfolgt Auftreten brauner Stickoxyde. Man setzt eine neue Portion erst dann zu, wenn die durch den vorhergegangenen Zusatz versulasste Eutwischung von Stickoxyden beendigt ist. Wenn alles Ferrosulfat zugegeben und gelöst ist, ligt und einige Tropfen Salpetersäure hinzu. Wenn hierdurch die Entwickelung rother Dita-ple veraulasst wird, so giebt man tropfenweise solange Salpetersäure hinzu, bis braune Stickoxyde nicht mehr entweichen. Dann erhitzt man die Lösung so langa, bis sie eine rubinrethe Farbe unnimmt und nicht mehr nach salpetriger Säure riecht. Schliesslich bringt man sie auf ein Gesammtgewicht von 1000,0 g. (U-St.)

11) Eine einfachere Vorschrift lautet: 1000,0 g Liquor Ferri sulfuriei oxydati (spec. Gew. 1,428—1,430), sowie 250,0 g destillirtes Wasser und 500,0 kryst. Ferrosulfat erhitzt man in einer Porcellanschale und dampft die Flüssigkeit ein, bie ihr Volumen = 1 Liter ist, was einem spec. Gewichte von etwa 1,450 entspricht. Der Eisengehalt beträgt etwa 14,0 Proc. metall. Eisen.

Nach U-St. eine braunrothe Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,55 bei 15° C., etwa 13,6 Proc. metallisches Eisen enthaltend, mit Wasser und Weingeist in jedem Verhältniss klar mischbar.

IV. Ferrum sulfuricum oxydatum ammoniatum. Ferri et Ammonii Sulphas (U-St.). Alumen ammoniacale ferratum. Ferri-Ammoniumsulfat, Ammoniakalischer Eisenalaun. Fe(NH<sub>4</sub>)(SO<sub>2</sub>)<sub>4</sub> + 12 H<sub>3</sub>O<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 482.

Darstellung. In 240 Th. der Ferrisulfatlösung vom 1,428—1,430 spec. Gew. werde 28 Th. Ammoniomsulfat geläst und die Lösung durch Abdampfen und Beiseitestellen in Krystalle gebracht. Diese werden in einem Trichter gesammelt, mit wenig Wasser abgewaschen und durch Wälzen auf Fliesspapier ohne Anwendung von Wärme getrocknot.

Eigenschaften. Der Eisenammonalaun bildet grosse, sehr blass violettamethystfarbene, durchsichtige, oktaädrische Krystalle, welche an der Luft oberflächlich verwittern.
Er ist ohne Geruch, aber von stark styptischem Geschmack, unlöslich in Weingeist, löslich
in 2 Theilen Wasser von mittlerer Temperatur. Die Lösung reagirt sauer, wird durch
Actzkallauge unter Füllung von Eisenoxydhydrat und Freiwerden von Ammoniak zersetzt
und giebt mit Baryumchleridlösung eine weisse Fällung.

Aufbewahrung. Der Eisenammonalann wird nicht nur vor Licht geschützt, sondern auch in dichtgeschlossenem Glasgefüss aufbewahrt, damit er im ersteren Falle

einen Ferrisulfatgehalt nicht in Ferrosulfat umsetzt und im zweiten Palle das Verwittern

auf das geringste Maass beschränkt bleibt.

Präfung. 1) Die wässerige Lösung 1 = 20 werde nach dem Ansluern mit Salzsaure durch eine frischbereitete Kaliumferrieyanidlösung nicht gebiänt. — 2) 30 eem der wässerigen Lösung (1 = 20) werden nach Zusatz von 3 eem Salpetersäure durch Silbernitrat nicht verändert, d. h. das Salz sei völlig ehlorfrei.

Anwendung. Therapeutisch wird dieses Salz nur höchst selten augewendet, und zwar soll es ein noch kräftigeres Adstringens sein, als der gewöhnliche Alaun. Die hauptsächlichste Verwendung findet es in der Analyse und zwar als Indikator bei der Chlortitrinung nach Volhard, s. S. 58, und zur Hervorbringung der Identitätsreaktion des Morphins (Blaufärbung).

### Ferrum tartaricum.

1. Ferrum tartaricum (Ergknzb.). Ferrum tartaricum (Brit.). Ferritartrat. Eisentartral. Weinsaures Eisenoxyd  $(C_1H_1O_0)_0$ . Fe $_2+H_2O$ . Mol. Gew. = 574.

Darstellung. Man fällt aus einer Mischung von 100 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282) und 400 Th. Wasser in der auf S. 1092 augegebenen Weise mittels einer Mischung von 100 Th. Ammoniakflüssigkeit (spec. Gew. 0,960) das Eisen als Ferrihydroxyd. Der Niedurschlag wird bis zur Chlorfreiheit gewaschen, dann in eine Lösung von 40 Th. Weinsäure und 150 Th. Wasser, welche sich in einer Percellanschale befindet, eingefragen and bei gewöhnlicher, jedenfalls aber 50° C. nicht übersteigender Temperatur bis zur nahezn vollständigen Lösung stehen gelassen. Die Lösung wird filtrirt, bei nicht über 50° C. zum Sirup eingedunstet, dieser auf Glasplatten gestrichen und bei nicht über 50° C. getrockeet.

Eigenschaften. Dünne, durchscheinende, rubiurothe Blättehen von sänerlichem Eisengeschmack. Sie verkohlen beim Erhitzen unter Verbreitung von Karamelgeruch und hinterlassen schliesalich Eisenoxyd. Leicht löslich in kaltem Wasser, in siedendem Wasser unter Abscheidung von etwas basischem Salz noch leichter löslich; die wässerige Lösung röthet blaues Lackmuspapier.

Die wässerige Lösung giebt nach dem Ansäuern durch Salzsäure mit Kaliumferroeyanid einen tiefblauen Niederschlag. Durch Kalilauge wird sie in der Kälte nur dunkler gefärbt, nicht gefällt, erst heim Kochen scheidet sieh ein braunrother Niederschlag ab, Wird das alkalische Filtrat mit Essigsäure übersättigt, so scheidet sieh beim Stehen ein krystallinischer Niederschlag von Kaliumbilartrat ab.

Prüfung. 1) Die wässerige Lösung (I = 20) werde durch Kaliumferrieganid nur blaugrün gefärbt, nicht blau gefällt (Oxydulsalz) und nach dem Ansäuern mit Salpetersaure durch Silbernitrat nur opalisirend getrübt. (Chlor, von welchem Spuren zuzulassen sind.) — 2) 1,0 g des Präparates hinterlasse beim Verbrennen 0,243—0,257 g Ferrioxyd, welches nicht alkalisch rengiren soll, entsprechend einem Gehalt von 17—18 Proc. metallischem Elsen. (Brit. schreibt vor. dass 1 g = 0,8 g Ferrioxyd hinterlassen solle, entsprechend einem Gehalt von 21 Proc. metallischem Eisen.) Die Außbewahrung erfolge vor Licht geschützt, die Anwendung ist die gleiche wie die des Ferrum eitrieum.

II. Ferri-Ammonium tartaricum. Tartrate ferrico-ammonique (Gall.). Ferrum tartaricum ammoniatum. Ferrum tartaricum cum Ammonio. Ammonium tartaricum ferratum. Ammoniumferritartrat.  $C_4H_4O_8(FeO)NH_4$ .  $+2H_2O$ . Mol. Gew. =274. Das im Folgenden zu besprechende Präparat der Gall. ist zu dispensiron, wenn es von Aerzten, welche der romanischen Rasse angehören, verordnet wird.

Darstellung. Man fällt aus 560 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282) nach gehöriger Verdünnung mit Wasser durch 560 Th. Ammoniakflüssigkeit (spec. Gew. = 0,960), welche gleichfalls gehürig verdünat sind, in der auf S. 1092 angegebenen Weise

das Eisen als Ferrihydroxyd, wäscht dieses bis zur annähernden Chlorfreiheit aus. Den gut abgetropften Niederschlag bringt man in eine Porcellanschale, fügt 150 Th. gepulverte Weinsäure zu. Man erwärmt schwach und fügt, wenn das Eisen in Lösung gegangen und die Flüssigkeit eine mehr gelbliche Färbung angenommen hat, unter Umrühren in kleinen Portionen soviel Ammoniakfilissigkeit (von 0,960 spec. Gew., ca. 180 Th.) hinzu, dass die Flüssigkeit deutlich nach Ammoniak riecht und klar (!) ist. Dann donstet man bei nicht über 60° C. ein, streicht auf Glasplatten und trocknet.

Eigenschaften. Das Ammoniumferritartrat bildet amorphe, glänzende, durchscheinende, granatrothe, in Masse dunkel rothbraune, mild styptisch-süsslich schmeckende Lamellen, welche sich in Wasser leicht, nicht in Weingeist lösen. Es enthält annähernd 30 Proc. Eisenoxyd oder 20,44 Proc. Eisen,

Aufbewahrung. In gut verstopften Glasgefässen vor Licht geschützt.

Anwendung. Man hat dieses Praparat vorzugsweise bei Chlorose, Chorea, Neuralgien, typhoiden Fiebern, Erysipelas, nervöser Hysterie u. d. m. in Gaben zu 0,3-0,5-0,8 zwei- bis viermal täglich angewendet.

Ferri et Ammonii Tartras (U-St.). Ivon et Ammonium Tartrate ist von den vorigen verschieden. 105 Th. Liquor Ferri sulfurici oxydati (spec. Gew. 1,428—1,430) werden in gehöriger Verdünnung durch 110 Th. Ammoniukflüssigkeit von 0,960 spec. Gew. in der S. 1092 angegebenen Weise zersetzt. Das gebildete Ferrihydroxyd wird ausgewaschen, dann in einem leinenen Kolatorium thunlichst ausgepresst. Dann löst man 14,5 Th. Weinsäure in Wasser, neutralisirt diese Lösung genau (!) mit (ca. 38 Th. Ammoniukflüssigkeit, fügt nochmals 14,5 Th. Weinsäure hinzu, löst das ausfallende Ammoniumbitartrat durch gelindes Erwärmen, bringt unter Umrähren den ausgepressten Niederschlag in kleinen Partionen hinzu und erwärmt bei nicht über 60° C., bis Auflösung erfolgt ist. Man filtrirt die Lösung noch heiss, dunstet sie bei nicht über 60° C. zum Sirup ein, streicht diesen auf Glasplatten und trocknet. auf Glasplatten und trocknet.

Granatrothe his braunrothe, etwas hygroskopische Blättchen, leicht löslich in Wasser. unlöslich in Alkohol. Sie enthalten 17 Proc. metall. Eisen. Ihre Zusammensetzung entspricht etwa der Formel:  $(C_4H_4O_6)_4$ .  $Fe_2O_2$ .  $2NH_4+9H_2O$ . Anybewahrung. Vor Licht geschützt. Anwendung. Wie das vorige.

Sirupus Ferri tartarici ammoniati. Sirop de tartrate de fer ammoniacale (Gall.). Ferri tartarici ammoniati 25,0, Aquae destillatae 25,0, Sirupi Sacchari 950,0.

III. Ferri-Kalium tartaricum. Tartarus ferratus (Ergäuzb. Helv.). Tartrate ferrico-potassique (Gall.). Ferri et Potassil Tartras (U-St.). Ferrum tartarisatum. Tartarus martiatus purus. Eisenweinstein. Kaliumferritartrat. C. II. O. (FeO) K. Mol. Gew. = 259.

Die Darstellungsvorschriften der Arzueiblicher können als identisch angeschen werden.

Darstellung. Man trägt eine Mischung von 300 Th. Ferrichloridläsung (spec-Gew. 1,280-1,282) und 1600 Th. Wasser in eine Mischung von 800 Th. Ammoniakflüssigkeit (spec. Gew. 0,960) und 6000 Th. Wasser ein, wäscht das gefüllte Ferrihydroxyd in der auf S. 1092 angegebenen Weise sorgfilltig aus; der noch feuchte Niederschlag wird in einer Porcellauschale mit 100 Th. gepulvertem Kaliumbitartrat und der erforderlichen Menge Wasser unter Ausschluss des Sonnenlichtes im Dampfbade bei nicht über 60° C. erwärmt, bis er sich unter Hinterlassung eines nur geringen Rückstandes gelöst hat. Die filtrirte Lösung wird hei etwa 60° C. zum Sirup eingedampft, dieser auf Glasplatten gestrichen und bei 50-60° C. unter Lichtabschluss getrocknet. Starke Erhitzung beim Eindampfen und Einwirkung des Sonnenlichtes befördern die Bildung von Ferrotartrat.

Dünne, braunroth durchscheinende, glänzende Blättehen von fast schwarzer Farbe, von mild adstringirendem, kaum eisenartigem Geschmack, löslich in 5 Th. Wasser, unlöslich in Alkohol. Hinterlässt beim Glüben einen stark alkalischen, Eisenoxyd enthaltenden Rückstand, Der obigen Formel entspricht ein Gehalt von 21,62 Proc. metall. Eisen, Ergänzb. verlangt einen Eisengehalt von etwa 21 Proc., U-St. dagegen bei gleicher Darstellung nur von 15 Proc. Fe. Dementsprechend wird aus 1 g des Praparates erhalten werden müssen Ferrioxyd Fe,O,: Nach Ergänzb. = 0,3 g, nach U-St. = 0,215 g.

Aufbewahrung. Diese ist dieselbe, wie beim vorhergehenden Präparate.

Prafung. Eine vollständige Löslichkeit in 10 Th. Wasser und nur eine weisse Prübung durch Schwefelwasserstoff genügen als Zeichen der Reinheit. Spuren Ferrooxyd werden in dem Praparate immer vorhanden sein.

Anwendung. Der reine Eisenweinstein ist ein sehr mildes Eisensalz, welches wie das vorhergebeude und in gleicher Gabe augewendet wird. Es wird nur selten gebrancht.

Soluté de tartrate ferrico-potassique. Tinctura Martis (Gall.). Ferri-Kalii tartarioi 1 Th. Aquae destillatae 4 Th. Man lõse in der Kälte und filtrico.
Sirupus Tartari ferrati. Sirop de tartrate ferrico-potassique (Gall.). Ferri Kalii tartarici, Aquae destillatae ää 25,0, Sirupi Sacchari 950,0.

IV, Ferro-(Ferri-)Kalium-tartaricum crudum. Tartarus ferratas erudus (Ergknzb.). Tartarus martiatus crudus. Roher Eisenweinstein. Ein Gemisch aus Ferrotartrat, Ferritartrat und Weinstein.

Bereitung. 1 Th. grobgepulverte Eisenfeile und 5 Th. grobgepulverter Weinstein werden in einem irdenen Gelässe mit Wasser zu einem Brei angerührt und dieser anter öfterem Umrühren und Ersatz des verdampften Wassers solange bei 35-40° C. digerirt, bis eine gleichmässige, schwarze Masse entstanden ist, und bis eine aus der gut umgerührten Masse entnommene Probe sich zum grössten Theile (zu einer grünschwarzen Flüssigkeit) 15st. Man trocknet alsdann die Masse an einem warmen Orte ein und verwandelt sie in ein mittelfeines Pulver. Ausbeute etwa 5,6 Theile.

Schmutzig grünliches, mit der Zeit braun werdendes Pulver, in 16 Th. kaltem Wasser zum grössten Theile löslich. Hinterlässt beim Glühen eine stark alkalische, Eisenoxyd enthaltende Asche.

Anwendung. Der Eisenweinstein wird hauptsächlich zur Darstellung von Eisenoder Stahlbädern gebraucht. Zu einem Vollbade gehören 75,0 - 100,0 g Eisenweinstein, In Wasser oder Wein gelöst, gebrauchen ihn bleichsüchtige Mädchen als ein billiges Eisenmittel. Die Dosis ist eirea 0,8-1,0 g zwei- bis dreimal des Tages. Das reine Praparat wird auch in Wasser gelöst zum Verbande von eiternden Wunden und Schankern angewendet.

Globuli martiales (Austr.). Boule de Nancy. Stablkugela. Im Handverkauf wird der rohe Eiseuweinstein in Form von Kageln gefordert. Zur Darstellung derselben werden 100 Th. des gepulverten rohen Eiseuweinsteins mit 20 T. destillirtem Wasser und i Th. gepulvertem arabischem Gummi angerährt und im Wasserbade so lange erwärmt, bis sich aus der warmen Masse Kugeln formen lassen. Man macht dieselben 35,0-36,0 g sehwer und lässt sie an einem lauwarmen Orte langsam austrocknen. Nach dem Trocknen überstreicht man sie mit einer Lösung des arabischen Gummis, welcher einige Tropfen Gallapfeltiaktur zugesetzt sind, damit sie glänzend und schwärzlich werden. Eine Kugel wiegt dam ca. 30,0 g. Man hat auch Messingformen, in denen man die Kugeln durch Pressung darstellt.

Pulvia aerophorus martiatus Herenaso. Rp. Tartari terrati 5,0 Magneril enrhonici 150 Tartari depurati 30,0.

Tablettus de tartrate de fer ammonincal (Gall.), Bp. Ferri-Ammonli tartarici 50,0 Sperhari Sacrinel Vanillac Muchaginis Tragacanthae 100,0, Fignt tabulattas No. 1000,

Tipetura Perri tartarisata. Tinetura Martin Ludovici son Glaubert Rp. I. Ferri sulfuriei cryst. 8,0 2. Tartari depurati 4,0 8. Aque destillatae 80,0 70,0. 4. Spiritus diluti Man reibt 1 and 2 mit 5 fein an, digerirt die

Mischang unter bäutigem Umschätteln 24 Stunden, fügt & bluzu, lässt einige Stunden absotzen and filtrirt.

### Ferrum valerianicum.

Ferrum valerianicum. Ferri Valerianas (U-St.). Ferrivalerianat. Ferrisubvaleriauat. Baldriansaures Elsenoxyd. Ist ein basisch valeriansaures Eisenoxyd von nicht ganz konstanter Zusammensetzung.

Darstellung. 20,0 Valeriansäure werden mit einer Lösung von 25,0 krystallisirtem Natriumkarbonat in 225,0 destillirtem Wasser oder mit soviel dieser Lösung versetzt, dass eine neutrale Flüssigkeit entsteht. Nachdem noch zweimal soviel krystallisirtes Natriumkarbonat, als zur Sättigung erforderlich war, zugegeben und in Lösung gebracht worden ist, wird filtrirt und in das kalte Filtrat nach und nach in kleinen Mengen 100,0 Ferrichloridlösung von 1,280-1,282 spec. Gew., verdüngt mit gleichviel Wasser, unter Umrühren eingegossen. Wäre die in der Ruhe sich klärende Flüssigkeit noch gelblich gefärbt, so giebt man noch einige Tropfen der Natriumkarbonatiösung hinzu, um die Fällung rollständig zu machen. Den Niederschlag sammelt man auf einem Filter, wäscht ihn mit kaltem Wasser aus und trocknet ihn in dünner Schicht auf einer porösen Porcellauplatte ausgebreitet vor Tageslicht geschützt an einem Orte, dessen Temporatur 25° C. nicht überschreitet. Ausbeute eines 33,0.

Eigenschaften. Das Ferrisubvalerianat ist ein rothbraunes, nach Valeriansäure riechendes, in Wasser unlösliches, in Alkohol lösliches Pulver von mild styptischem Geschmacke.

Seine Zusammensetzung entspricht etwa der Formel Fe<sub>3</sub>(C<sub>6</sub>H<sub>9</sub>O<sub>4</sub>)<sub>8</sub>(OH)<sub>4</sub>. Mol. Gew. = 382. Dieser Formel entspricht ein Gehalt von rund 29,3 Proc. metall. Eisen oder 41,8 Proc. Ferrioxyd. U-St. fordert für ihr Präparat nur einen Gehalt von 15—20 Proc. metall. Eisen, entsprechend 21,5—28,6 Proc. Ferrioxyd, was eben mit der wechselnden Zusammensetzung dieses Salzes zusammenhängt.

Aufbewahrung. In gut verstopfter Flasche vor Tageslicht geschützt.

Anwendung. Man hat das Ferrisabvalerianat bei Chlorose, welche von hysterischen oder epileptischen Krämpfen begleitet ist, und bei Chorea angewendet, Gabe 0,2—0,5—1,0 zwei- bis dreimal täglich in Bissen oder Pillen.

### Ferri salia varia.

I. Ferrum oleïnicum. Oelsaures Eisen, flüssige Eisenseife. 100 Th. käufliche Oelsäure, 10 Th. Eisenpulver und 15 Th. Wasser werden in einen Glaskolben gegeben und unter bisweiligem Umschütteln 8 Tage hindurch in der Wärme des Wasserbades digerirt. Dann wird die erwärmte dunkelbraune Flüssigkeit durch ein Bänschehen mit Oelsäure getränkter Baumwolle filtrirt.

Diese Eisenseife wurde von Kran als Heilmittel von Wunden und Geschwüren empfohlen und als Specialität in den Handel gebracht.

> Ungmentum Saponis ferrici, Rp. Ceme Davae 10,0 Ferri olelnici 20,0,

Man mischt unter gelindem Erwärmen und rührt aledann bis zum Erkulten.

Unguentum Saponis ferrici cum Acido carbotico.

Rp. Unguenti Saponis ferrici 20,0
Acidi carbotici puri 1,0.

Salbe (suf schiaffe oder faulig citerade Wamiten und Geschwire).

II. Ferrum sebacinum. Emplastrum ferratum. Emplastrum martiatum. Emplastrum Martis ex Sebo. 150 Th. einer gut ausgetrockneten Talgseife werden zerschnitten in 1500 Th. heissem destillirten Wasser gelöst und dann nater Umrilhren mit 80 Th. Ferrichloridiösung oder soviel davon versetzt, als dadurch ein Niederschlag entsteht. Dieser wird in kaltem Wasser malaxirt und in Stangen ausgerollt. Ausbeute eires 100 Theile. Wird zum Verbande der Wunden gebraucht, allerdings höchst selten.

III. Ferrum tannicum (Ergünzb.). Ferritannat. Gerbsaures Eisenexyd. Tannate ferrique. Tannas ferriens.

Zu einer Lüsung von 65 Th. Gerbsäure in 500 Th, Wasser wird eine Mischung von 100 Th. Ferriacetatlösung (Liquor Ferri subacetici Germ. s. S. 1092) mit 200 Th. Wasser unter Umrühren in langsamem Strahle zugegossen. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Absetzen mit lanwarmem Wasser ausgewaschen, auf einem Filter gesammelt und auf poresen Unterlagen bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

Schwarzes geschmackloses Pulver, welches 13—14 Proc. metallisches Eisen enthält.

1,0 g gebe beim Verbrennen an der Luft unter Befeuchten mit Salpetersäure 0,186—0,20 g Ferrioxyd, welches an Wasser nichts Lösliches abgeben darf. Vor Licht geschützt aufzuhe wahren.

Das Präparat soll als Roborans und als Darmadstringens verwendet werden, dürfte aber keine Zukunft haben.

IV. Ferrum caseinatum. Ferrum nucleo-albuminatum.

Entrahmte und mit Wasser verdünnte Milch wird mit soviel stark verdünnter Essigslure versetzt, dass das Kasein gefällt, ein Ueberschuss von Essigslure aber vermieden wird (s. S. 670). Das gefällte Kasein wird wiederholt mit warmem Wasser, dann mit Alkohol gewaschen, zuletzt mit Acther entfettet. I Th. des so gereinigten Kaseins wird mit I Th. Calciumkarbenat und 100 Th. warmen Wassers angerieben und die entstandene Lösung von Calciumkaseinat filtrirt. Das Filtrat wird mit einem geringen Ueberschuss einer I procentigen, frisch bereitsten wässerigen Lösung von Ferrolaktat versetzt. Der hierdurch entstehende Niederschlag, welcher ursprünglich weiss ist, wird gewaschen und getrocknet. Er nimmt infolge des Trockneus Fleischfarbe au.

Guruch- und geschmackloses, fleischfarbiges Pulver, unlöslich in Wasser, löslich in schwacher Natriumkarbonatlösung, auch in Ammoniakflüssigkeit. Von Pankreatin, sowie auch von Pepsin - Salzsäure wird das Eisenkaseinat verdaut. Der Gehalt an metallischem Eisen beträgt 2,5 Proc. Von Dawydow an Stelle des Eisenalbuminates als leicht resorbir-

bares Eisenpräparat empfohlen.

V. Ferrum oxalicum oxydulatum. Ferrooxalat. Oxalsaures Elsenoxydul.

 $FeC_0O_4 + 2H_0O_8$  Mol. Gew. = 180.

10 Th. krystall. Oxalsaare werden in 50 Th. heissen Wassers gelöst, darch (27 Th.) Ammoniakflüssigkeit von 0,96 spec. Gew. neutralisirt und mit einer Lösung aus 21 Th. krystall. Ferrosulfat in 45 Th. Wasser versetzt. Der entstandene Niederschlag wird nach dem Erkalten auf einem Filter ausgewaschen und an einem lauwarmen Orte getrocknet.

Blassgelbes bis eitronengelbes, krystallinisches Pulver, geruchlos und fast geschmacklos, luftbeständig, wenig lüslich in kaltem oder in heissem Wasser, unlöslich in Weingeist. Von kone, kalter Salzsäure oder heisser verdünnter Schwefelsäure wird es gelöst bez. zersetzt. Beim Erhitzen an der Luft verglimmt es zu Eisenoxyduloxyd, schliesslich hinterbielben 44,4 Proc. Eisenoxyd Fe<sub>2</sub>O<sub>4</sub>. Als mildes Eisenpräparat (Tonicum und Alterans) bei Anämie und Chlorosis in Gaben von 0,1—0,4 g dreimal täglich. Technisch als photographischer Entwickler, auch zur Darstellung von Ferrum Hydrogenio reductum,

VI. Ferrum salicylicum. Ferrisalicylat. Salicylsaures Eisenoxyd. Gleiche Theile Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282) und Natriumsalicylat werden in konc. Flüssigkeit mit einander vermischt. Es fällt ein brauner, bald violett sich fürbender Niederschlag aus, der nach dem Auswaschen und Trocknen eine amorphe braune Masse oder ein schwarzbraunes Pulver darstellt. Wird in Gaben von 0,2—0,6 g und zwar in Pillenform als Tonicum, Antisepticum, Adstriagens und Antirheumaticum gelegentlich angewendet.

VII. Ferrum succinicum. Man neutralisirt 32 Th. Bernsteinsäure mit (ca. 90 Th.) Ammoniakfilassigkeit von 0,960 spec. Gew., verdünnt die Lösung mit einem gleichen Volumen Wasser und trägt in dieselbe eine Mischung von 100 Th. Ferrichloridlösung (spec. Gew. 1,280—1,282) unter Umrühren ein. Der Niederschlag wird nach dem Absetzen von der überstehenden Flüssigkeit getrennt, bis zur Chlorfreiheit gewaschen und auf porösen Unterlagen bei 20—40° C. getrocknet.

Bräunliches Pulver, nur wenig löslich in kaltem Wasser; durch siedendes Wasser wird es theilweise in Ferrihydroxyd und Bernsteinsäure gespalten (verhält sich also ähnlich

wie Ferriacetat).

VIII. Ferratin. Ferrialbuminskure. Eisenalbuminskure. Ferratin-Boeuringer. In unseren Nahrungsmitteln kommt nach Buson das Eisen in einer besonderen Form sehr Handb. d. pharm. Praxis. L. 78

fest an Eiweiss gebunden vor. Diese Verbindung ist von Schmederen aus Schweinslebern abgeschieden worden, indem er diese mit Wasser auszog und den filtrirten wässerigen Auszug mit Weinsäure fällte. Das so erhaltene Produkt nannte Schmiederene "Ferratin". Eine Verbindung mit den gleichen Eigenschaften wie das natürliche Ferratin, also gewissermassen ein künstliches Ferratin, erhält man nach folgendem, der Firma Böhangen & Söhne durch D.R.P. 72168 und 74533 geschützten Verfahren.

Darstellung. Zu einer Lösung von 100 Th. Eier-Eiweiss in 2000 Th. Wasser fügt man eine Lösung von 25 Th. Ferritartrat in 250 Th. Wasser, ferner 100 Th. einer 10 proc. Natronlauge. Die zunächst sehwarzrothe Flüssigkeit wird solange auf 90°C. (im Dampfbade) erhitzt (1—2 Stunden), bis sie klar, dünnflüssig und wieder heller roth geworden ist. Dann leitet man einen Dampfstrom ein und fügt gleichzeitig Weinsäure bis zur neutralen Reaktion hinzu, säuert mit Weinsäure an und leitet den Dampfstrom noch einige Minnten weiter ein. Nachdem die Flüssigkeit sich geklärt hat, wird filtrirt. Das Filtrat macht man mit Ammoniak ammoniakalisch, erhält die Mischung alsdann mehrere Stunden bei 90°C. Durch Ansäuern mit Weinsäure fällt alsdann das Ferratin aus, welches durch nochmaliges Auflösen in ammoniakhaltigem (und Ammoniumtartrat haltigem) Wasser und Wiederausfällen aus dieser Lösung durch Weinsäure gereinigt wird. Der Niederschlag wird gewaschen, schliesslich getrocknet und gepulvert.

Eigenschaften. Ein rothbraunes Pulver in Wasser und schwach angesäuertem Wasser unlöslich, in grossen Meugen Weinsäure jedoch löslich. Frisch gefällt ist es in kaltem schwach alkalischem, scharf getrocknet in gelinde erwärmtem, schwach alkalischem Wasser sehr leicht löslich. Es enthält 7—10 Proc. Eisen, aber nicht in Form eines Salzes, sondern — nach Ansicht der Erfinder — direkt an Kohlenstoff gebunden.

Von den gewöhnlichen Eisenalbuminaten unterscheidet sich die Verbindung durch folgende Reaktion: Löst man 0,06 g des Prüparates in 20 com ammoniakhaltigem Wasser und fügt 1 Tropfen 50 proc. Schwefelammoniumlösung hinzu, so verändert sich innerhalb 3 Minuten die Flüssigkeit nicht, erst von da ab tritt Dunkelfürbung ein infolge Bildung von Schwefeleisen.

Anwendung. Als leicht verdauliches und angenehm zu nehmendes Eisenpräparat in Ferm von Pulvern oder Pastillen zu 0,5-2,0 täglich in gebroehener Dosis (Kinder entsprechend weniger) bei Chlorose, akuter Anämie und grossen Blutverlusten. Neuerdings wird anch ein lösliches Natrium-Ferratin dargestellt und verordnet.

Ferripton. Ein von Apotheker Kunzz in Serkowitz bei Radebeul dargestelltes, koncentrirtes und säurefreies Eisenpräparat, welches die Zähne nicht angreifen und in der vorgeschriebenen Verdünnung geruch- und geschmacklos sein soll.

### Filix.

l. Nephrodium Filix mas Michaux (syn. Aspidium Filix mas (L.) Sw., Polystichum Filix mas Rth.). Familie der Polypodiaceae-Aspidieae-Aspidiune.

Heimisch in ganz Europa, von der Ebene bis auf 2000 m steigend, in Algerieu, Nordasien, Kaukasus und Himalaya, in Amerika südwärts bis Pera. Blätter der Pfianze einen Trichter bildend, nach vorn allmählich, nach dem Grunde wenig verschmälert, oberseits dunkelgrün, unterseits heller mit haarähnlichen Spreuschuppen, Stiel kürzer wie die Blattfläche, mit grossen, braunen Spreuschuppen. Fiedern abwechselnd, kurz gestielt, aus breiter Basis lineal-lanzettlich, Fiederchen am Grunde mit breiter Basis mit einander verschmelzend, kerbig oder eingeschnitten gesägt. In der Regel nur der mittlere und obere Thail der Blätter fruktificirend, die Sori zweireihig an den Fiederchen, selten bis zur Spitze derselben vorhanden. Indusium herz-nierenförmig. Sporangium mit unvollständigem, auf der Banchseite in die schmalen Zellen des Stemium übergehenden Ring. Sporen dunkelbraun mit unregelmässigen, gewundenen Leisten. Verwendung findet

das Rhizom mit den stehengebliebanen Blattbasen. Rhizoma Filicis (Germ. Helv.). Radix Filicis maris (Anstr.). Filix mas (Brit.). Aspidium (U-St.). Radix Nephrodii erenati. Radix Polypodii filix mas. — Farawurzel. Wurmfarawurzel. Bandwurmwurzel. Johanniswurzel. Tenfelsklaue. — Rhizome de fougère mâte (Gall.). — Male Fern.

Beschreibung. Das wagerecht oder schräg in der Erde liegende Rhizom erreicht eine Länge von 30 cm (das längste der einheimischen Farne), seine Dicke beträgt 2-2,5 cm, erscheint aber durch die zahlreichen Basen abgestorbener Blätter, die dem Rhizom ange-

Auf dam Querschnitt ist drückt sind, bis 6 cm dick. das Rhizom höchst unregelmässig infolge der durch die Blattstielbasen verursachten Eindrücke, am hinteren Ende mit zahlreichen aus den Blattstielbasen vorbrechenden Wurzeln, am vorderen Ende häufig mit einer Knospe schneckenförmig eingerollter Blätter. Das ganze Rhizom ist in zahlreiche Spreublättehen eingehüllt. Die Blattbasen sind nach oben und unten etwas verjüngt, also von gedrungen spindelförmiger Gestalt, glanzond dunkelbraun, die an der Duterseite und an den Seiten stehenden sind nach oben antgebogen. Ihr Querschnitt ist von rundlich ovaler Gestalt, an der dem Rhizom zugedrehten Seite etwas abgeplattet, er zeigt in einen lockeren Kreis gestellte Gefässbündel, von denen 5-10 vorhanden sein können, am häufigsten 7-9 (Fig. 245). Die einzelnen Bündel



Fig. 244. Querschaltt durch das Rhizom von Nephrodium Fillx mas Michaux / Geffashfundel.

sind koncentrisch gebaut, sie haben das Kylem im Centrum vom schmalen Phloëm und dieses wieder von einer Endodermis umgeben. Die Spreuhnare sind von gestreckt lanzettlicher Gestalt, von breiterem Grunde ausgehend in eine schlanke Spitze endigend, am Rand mit spärlichen, aber kräftig ausgebildeten, aus meist 2 Zellen bestehenden Zähnen, an der Basis oft zwei kleine Drüsen.

Das Rhizom selbst lässt auf dem Querschaltt einen Kreis von ungefahr 8 stärkeren. Bündeln erkennen und ausserhalb desselben eine grössere Anzahl kleinerer Bündel (Fig. 244). Dieselben sind gebaut wie die in den Blattbasen. Das Grundgewebe ist ein lückiges, getüpfeltes

Parenchym, das reichlich Stärkemehl entbält in meist rundlichen, etwas abgeflachten, oft aber auch eiformig oder unregelmässig gestalteten Körnehen, die his 18 µ gross sind. In den grossen Intercellularriiamen trifft man häufig auf einzellige kuglige Drüsenhaare, die durch eine Wand von der Parenchymzelle, der sie aufsitzen, abgetrennt sind (Fig. 246). Die Drüsen sondern zwischen ihrer Membran und der infolgedessen abgehobenen Cuticula ein grünlich-gelbes Sekret ab, in welchem man die wirksamen Bestundtheile der Drege (vergl. unten) erblickt. Neben der Stärke führen manche Parenchymzellen brannen Inhalt, der mit Eisensalzen sehanutzig grün und danach mit Natriumkarbonat behandelt violett oder blau wird (Gerb-



Fig. 245. Querschnitt durch die Blattbasis von Nephrodium Filix mas Michaux, schwach vergr.

stoff). Der Quetschnitt des Rhizoms sowohl wie der Blattbasen muss von grüner und nicht branner Farbe sein.

Bestandtheile. Filixsäure (vergl. unten), ätherisches Oel 0,04-0,05 Proc. in der im Herbst und 0,025 Proc. in der im Juni gesammelten Droge. Dasselbe ist hellgelb von intensivem Geruch der Droge und aromatisch-brenneudem Geschmack. Leicht föslich in Aether und absolutem Alkohol. Spec. Gew. 0,85-0,86. Das Oel beginnt bei 140° C. zu sieden, über 250° C. tritt Zersetzung ein. Es enthält neben freien Föttsäuren (Buttersäure) Haxyl- und Octyl-Ester der Föttsäuren von der Buttersäure bis etwa zur

1156

Pelargonsäure. Gerbstoff (Filixgerbsäure) zu etwa 10 Proc. von glukosidischem Charakter, liefert mit verdännten Säuren einen nicht krystallisirbaren Zucker und das Phiobaphen (Filixroth), das auch in der Drogs vorkommt. Letzteres hat die Zusammensetzung CaeHisOm und liefert mit Kali geschmolzen Phlorogluein und Protocatechusäure. Mit Bisenchlorid wird der Gerbstoff olivengriän. Die braune Farbe älterer Droge ist durch das Filixroth bedingt. Flavaspidsäure, Albaspidin, Aspidinol. Fettes Och (Filixöl) zu 5-6 Proc., besteht aus Glycerinestern der Filosmylsäure und Filixolinsäure, Zucker 11 Proc. Filixwachs, eine bräunlich gelbe, amorphe Masse, die bei 69° C. schmilzt, leicht in heissem Alkohol und Petroläther, schwer in Aether löslich. Harz, aus dem Filixroth und weiteren Umwandlangsprodukten des Gerbstoffes bestehend. Wassergehalt etwa 14 Proc., Asche 1,4—3,0 Proc., davon 0,1—0,3 Proc. in Salzsäure unlöslich. Als Hauptträger der Wirksamkelt gilt die Filixsäure (vergl. unten), ferner

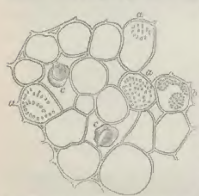


Fig. 246. Querschnitt durch das Rhizoma Filicia a Getöpfelte Zellen. b Stürke. z Drüsenhaare.

in zweiter Linie das Atherische Oel, beide bilden mit dem fetten Filix51 ein inniges Gemisch (Emulsion), vielleicht sogar eine lockere Verbindung. Auch der Gerbstoff soll an der Wirkung betheiligt sein.

Verwechslungen und Verfülschungen. Die Rhizome der übrigen in Mitteleuropa heimischen Farne sind meist im Aussehen und in den Dimensionen dem von N. f. m. so unühnlich, dass an eine urthäuliche Verwendung solcher in der Apotheka nicht wohl zu denken ist. Da wir aber jeist nach neuesten Untersuchungen von Hausmann wissen, dass solche Rhizome nicht selten auf Extrakt (vergl. dort) verurbeitet werden, so ist es doch wünscheuswerth, die unterscheidenden Merkmale solcher Rhizome anzugeben:

Aspidium spinulosum Sw. (syn. Polystichum spinulosum D.C.). Rhizom aufsteigend, 5 cm lang, Durchmesser 8 mm, locker mit Blattbasen besetzt. Im Querschnitt unregel-

mässig gebuchtet, mit 5-7 Gefüssbündeln. Blattbasen im Querschnitt mit 5-8, meist 6 und 7 Gefässbündeln. Im Parenchym Drüsen. Spreublättehen ziemlich breit, in eine lange, aus einer Zellreihe bestehende Spitze mit einer (off abgebrochenen) Drüse auslaufend. Rand des Spreublättehens wenig buchtig, mit wenig Drüsen.

- 2) Aspidium eristatum Sw. (syn. Polystichum cristatum Roth). Im Parenchym Drüsen. Blattbasen im Querschuitt mit 5-8, meist 5 und 6 Bündeln. Spreublättehen ganzrandig, selten mit kurzen und stumpfen Zähnen, breit, Drüsen am Rande sehr spärlich oder fehlend.
- 3) Aspidium mentanum Aschers. (syn. Polystichum mentanum Roth). Rhizom kurz, aufsteigend. Drüsen im Parenchym fehlend. Spreublättehen ganzrundig, Drüsen von zweierlei Form, kleine, einzellige und grössere mit 2-3zelligem Stiel, nicht nur am Rande, sondern auch auf der Flüche. Blattbasen im Querschnitt fast dreieckig, zwei Gestässbündel zeigend.
- 4) Aspidium rigidum Sw. (syn. Polystichum rigidum D. C.). Im Parenchym Drüsen. Blatthasen im Querschnitt fast rund mit 4—6 Bündeln, von denen drei grösser sind. Spreublättehen am Rande mit spärlichen Zähnen, am Rande mit kleinen Drüsenhaaren.
- 5) Aspidium lobatum Sw. Ohne Drüsen im Parenchym. Blattbasen im Querschnitt dreieckig mit ausgezogenen Seiten, mit 4—6 Bündeln. Spreublättehen ohne Drüsen, am Rande durch die zahlreichen Zähne verzerrt.
- 6) Aspidium dilatatum Sw. Im Parenchym Drüsen. Spreublättehen wie bei A. spinulosum, aber mehr in die Länge gezogen und allmählicher zugespitzt.
- 7) Asplenium Filix femina Bernh. (syn. Aspidium Filix femina Sw., Athyrium Filix femina Roth.). Rhizom schief aufsteigend, 10 cm lang, 0,5—1,0 cm im Durchmesser, innen blassgrün, im Querschnitt mit 4—7 Bündeln. Im Parenchym keine Drüsen. Blattbasen im Querschnitt fast dreieckig mit breiter Basis, mit 2 Bündeln; ühnlich wie A. montanum, aber grösser. Spreublattehen gansrandig, ohne Drüsen. (Vergl. weiter: Schweiz. Woehenschrift f. Pharmacie 1896 p. 440.)

Einsammlung, Aufbewahrung. Uebereinstimmend lassen die Arzneibücher die Droge im Spätsommer oder Herbst sammeln, von den Spreuschuppen, Nebenwurzeln und abgestorbenen Theilen soviel wie möglich befreien, ohne Schälung bei gelinder Wärme trocknen und nicht über ein Jahr aufbewahren. Das in nicht zu grosser Menge hergestellte Pulver soll hellgrün sein; es wird in braunen, gut geschlossenen üläsern oder im Dunkeln untergebracht; ein gelbliches oder zimmtbraunes Pulver darf woder abgegeben, noch zur Extraktbereitung verwendet werden. 100 Th. lufttrockner Droge liefern 85—90 Th. Pulver. Nach Caesab und Lonetz soll die auf vulkanischem Boden, dann die auf Thouschiefer gewachsene Pflanze am gehaltroichsten sein.

Da auch bei sorgfültigster Aufbewahrung einzelne Rhizome nach längerem Liegen nicht mehr "grünbrechend" sein werden, so sei darauf hingewiesen, dass in Deutschland nur für die Apotheker Bayerns eine gesetzliche Verpflichtung, die Farnwurzel jederzeit vorräthig zu halten, besteht.

Wirkung und Anwendung. Das Farnrhizom und die aus ihm bergestellten Pröparate (Extrakt) sind eines der am besten und siebersten wirkenden Bandwurmmittel (sowohl bei Taenia wie bei Botriocephalus). Meist werden die Bandwürmer durch das Mittel nicht getödtet, sondern nur betäubt, weshalb es darauf ankommt, sie durch ein folgendes Abführmittel zu entfernen. Es ist aber zu beachten, dass die Filixslure, wenn sie reserbirt wird, auch für den Menschen ein starkes, das Centralnervensystem lähmendes Gift ist, ferner sind häufig einseitige oder doppelseitige Erblindungen beobachtet. Von 78 beobachteten Vergiftungsfällen endeten 12 mit dem Tode. Der Apotheker sollte, auch wenn der Abgabe des Fararhizoms und seiner Zubereitungen (in Oesterreich darf das Extrakt nur gegen ärztliche Verordnung verabfolgt werden) keine gesetzlichen Hindernisse entgegenstehen, sich unter keinen Umständen auf eine Bandwurmkur einlassen. Da die Resorption der Filixsäure besonders erleichtert wird, wenn sie in Oel geldst ist, so ist die Verwendung von Ricinusöl als Abführmittel neuerdings aufgegeben und man bedient sich eines anderen Laxans, etwa Kalowel.

Die Droge selbst findet kaum noch Verwendung, melst benutzt man das Atherische Extrakt, neuerdings auch die reine Filixskure (vergl. unten).

Das Vorräthighalten des Rhizoms vermeidet man am besten ganz und verarbeitet das frisch bezogene Rhizom sofort auf Etherisches Extrakt, das man in kleinen, ganz gofüllten Gläsern aufbewahrt. Die Droge beziehe man im Herbst, wenn man nicht im Stande ist, sie selbst sammeln zu lassen, nur aus ganz zuverlässiger Quelle. Die grüne Farbe des Rhizoms im Querschuitt ist noch kein Beweis für dessen Frische, dagegen nicht grünes natürlich unter allen Umständen zu verwerfen. Ebenze beziehe man das fertige Extrakt nur aus ganz zuverlässiger Quelle, wo man sicher ist, dass die Angaben über das Alter des Prüparates auf Wahrheit beruhen, und ferner, dass nur die officinelle Droge zu seiner Herstellung benutzt wurde. Wir wissen durch neueste Untersuchungen von Hausmann, dass auch die Rhizome anderer Farne auf Extrakt verarbeitet werden; für Aspidiam spinulosum Sw. darf das als sichergestellt angeschen werden. (E. Menck bringt dieses Extrakt neuerdings in den Handel.) Verschiedene der im Handel befindlichen Extrakte enthalten keine Filixsäure, sondern Aspidin C<sub>28</sub>H<sub>88</sub>O<sub>7</sub>, welches in dem genannten Farn vorkenmt.

Um zu entscheiden, ob ein Extrakt Filixsäure oder Aspidin enthält, wird ein Quantum desselben nach Hausmann mit soviel gebrannter Magnesia augerieben, dass ein homogenes Pulver entsteht. Dieses wird durch ein Sieb geschlagen und auf je 50 g mit 10 l Wasser 1—1½ Tag ausgelaugt. Die abültrirte Lösung wird mit Schwefelsäure ausgewaschen und der Niederschlag über kone. Schwefelsäure gesammelt, die Schwefelsäure ausgewaschen und der Niederschlag über kone. Schwefelsäure getrocknet. Die Ausbeute beträgt 6—18 Proc. Aspidinhaltige Extrakte geben relativ geringe Ausbeute. — Das trockne Pulver wird dann in möglichst wenig Aether gelöst. Enthält die Lösung Aspidin, so erstarrt sie innerhalb weniger Stunden zu einem krystallnischen Brei, den man in kleinen Portionen in Alkohol absolutus einträgt und damit verrührt. Die fast unlöslichen Krystalle des Aspidins

können dann durch Filtriren, Absaugen und Nachwaschen von der Mutterlauge getrennt werden. Man reinigt sie durch Lösen in siedendem absoluten Alkohol und wiederholt die Operation. Das reine Aspidin hat dann den Schmelzpunkt 124-125°C. - Erstarrt die atherische Lösung nicht, so lässt man den Acther zum grossen Theil freiwillig verdunsten, versetzt mit einer grösseren Menge Aceton und lässt längere Zeit stehen, wober sich die Filixsäure als undeutlich krystallinisches Pulver abscheidet, das man auf dem Saugülter sammelt und so lange mit Aceton nachwäscht, his dasselbe nicht mehr rothgelb, sondern gelb abläuft. Die Filixsäure auf dem Filter krystallisiet man wiederholt aus beissem Essigüther um, bis sie den Schmelzpankt 184-185°C. zeigt. Der Gebalt an Filixsliure in den untersuchten Extrakten schwankte von 0,15-1,8 Proc., derjenige an Aspidia von 0,5-1,8 Proc. Von 19 untersuchten Extrakten enthielten 4 Aspidin. Uebrigens sollen Extrakte aus Aspidium spinulosum obenfalls anthelmintisch wirken.

Bestimmung des Gehaltes an Fllixsäure im Extractum Fillels: nach Fromme. 5,0 Extract. Filicis, 80,0 Aether and 100,0 Barythydratiosung (1 proc.) werden in einer 200 g-Plasche 5 Minuten unhaltend geschüttelt, dann in einen Scheidetrichter gegossen und 10—15 Minuten der Ruhe überlassen. Von der unteren, wässerigen Lösung werden 86,0 (= 4,0 Extrakt) mit 25—30 Tropfen Salzsäure übersättigt und nacheinander mit 25, 15, 10 und 10 ccm Aether ausgeschütelt. Die vereinigten ütlerischen Ausschättelungen werden nach dem Filtriren in einem tarirten 100,0 g-Kolben zur Trockne abgedunstet. Der Rückstand wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol über freier Flamme der Salzsäure wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol über freier Flamme der Salzsäure wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol über freier Flamme der Salzsäure wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol über freier Flamme der Salzsäure wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol über freier Flamme der Salzsäure wird mit 1 ccm Amylalkohol und 1 ccm Methylalkohol und 1 Schwenken gelöst und der Lösung so lange trepfenweise Methylaikehol augegeben, bis die Lösung beim Schwenken nicht wieder klar wird. Dann wird seviel Methylaikehol zugegeben, dass die ganze verwendete Mange desselben 30 com beträgt, worauf sich die Pilixsture ausscheidet. Das Ganze lässt man dann 10—12 Stunden bei möglichst niederer Temperatur stehen, filtrirt durch ein gewogenes Filter, wascht Kolben- und Filterrückstand mit 2 × 5 ccm Methylalkohol aus, presst das Filter mit Inhalt zwischen Fliesspapier vorsichtig aus, bringt es in den Kolben zurück, trocknet zunächst bei 40°C., dann bei 80°C. and wagt. - Das Gewicht minus Kolben und Filter ist die Filixsaure in 4,0 g Extrakt. Der nach diesem Verfahren ermittelte Gehalt an Filixsture ist viel höher wie der oben von Hausmann ermittelte, er beträgt nach Carsan und Loretz: 5,09—9,30 Proc.

Electuarium authelminthieum. Wurmlatworge (Dustranca). Farurhizom, Wurmsamen je 20 Th., Jalapenknollen 5 Th., mischt man mit Süssholzextrakt 5 Th., gereinigtem Honig 20 Th., gereinigtem Tamarindenmus 25 Th.

reinigtem Honig 20 Th., gereinigtem Tamarindenmus 25 Th.

Extractum Filicis (Germ., Helv.); Extr. Filicis maris (Austr.); Extr. Filicis liquidum (Brit.); Oleoresina Aspidii (U-St.). Oleum Filicis maris. — Farnextrakt; Wurmfarnextrakt. — Extrait de fougère mâle (Gall.). — Liquid Extract of Male Fern. — Nach Austr., Brit., Helv., U-St., Gall. wird das frische, gereinigte und grob¹) zerstossene Farnrhizom im Verdrängungsapparate mit Acther erschöpft, wozu nach Gall. auf 1 Th. Farnthizom 2 Th. Aether (spec. Gew. 0,724) genügen, nach Dietrkuch höchstens 4 Th. gebraucht werden; nach Germ. wird 1 Th. zuerst mit 3, dann mit 2 Th. Aether je 3 Tage lang ausgezogen. Von den Auszügen wird der Aether abdestillirt und der Rückstand zu einem dünnen, völlig ätherfreien Extrakte verdunstet. Ausbeute 12—15, nach Weppen und Lüders wenigstens 10 Proc. Aufbewahrung: Kühl, vor Licht geschützt. Das grünliche (Germ.) bis braunlich-grüne (Helv.), in Wasser unfölliche Extrakt ist vor der Abgabe umzuschützten. Mit Glycerin verdunt darf es unter dem Mikroskop keine Stürkekörner zeigen, deren Anwesenheit auf sorgkose Filtration des Auszuges deutet. Auszuges dentet.

Brit. giebt als Einzelgabe 2,5-5 g, Helv. die Dosis max. pro die auf 10 g an. Die angenehmste Form ist die der elastischen Gelatioekapseln, wenn dieselben frisch sind. Solche Kapseln mit Farnextrakt und Riemusol sollten aus den oben angeführten Granden nicht verwendet werden. Ebenso ist man neuerdings von der bisher üblichen Vorbereitungskur abgekommen. Nach E. Grawitz nimmt man am Tage der Kur Morgens nachtern Karlsbader- oder Bittersalz und nach erfolgter Abführung das Bandwurmmittel (8-10 g Extrakt, bei Kindern die Hälfte) mit Kaffee. Die Kapselfabriken liefern übrigens die Bandwurmkapseln nuch mit Zusätzen wie Kalomel, Sagradaextrakt,

ferner mit Kosin, Granatwurzelextrakt und mit Keratinüberzug.

Das Extrakt ist vor der Dispensation immer got umzuschütteln. Emulsio Extracti Filleis nach Wideknoven. Wideknovenmittel. Farnextrakt 18 g. Pomeranzenschalensirup 46 g, arabisches Gummi 12 g mischt man und reibt damit Kamala 24 g an.

<sup>1)</sup> Gall. schreibt mittelfeines Pulver, U-St. Pulver No. 60 vor, um grössere Ausbeute bel geringerem Aetherverbrauch zu erzielen.

Wurmmittel für Thiere (nach Dieterica). Wurmpillen für Hunde. Farnextrakt 2 g, Alos 3 g, Seife 3 g. Zu 2 Pillen, die morgens auf einmal gegeben werden. Wurmöl für Hunde. Farnextrakt 2 g, Richnesol 20 g. Morgens erwärmt auf ein-

mal zu geben.

Wurmpillen für Schafe. Farnextrakt 1 g, Aloe 5 g, Naphtalin 0,1 g, Scifenspiritus

q. a. zu einer Pille.

Aus Farnextrakt mit oder ohne Zusätze von Granatwurzelextrakt, Ricinusöl, Him-

beersaft u. dergl. bestehen folgende Bandwurmmittel:

Berliner von J. Lewissons, Genfer von Bernaud, Genfer von Pescher, von M. Böttcher in Altenburg, von Endruweit in Berlin, Ofto Flohr in Freiberg, Dr. Frackers in Berlin, Hennic in Berlin, Pferrer Kreiter, Th. Konetzki in Stein, Laffon, Lutze, Lutze & Co. in Braunschweig, Rich. Mohamann in Berlin, Moor in Berlin, Moth in Chemnits, Petrolop in Leipzig, Wende in Berlin

Helmlathenextrakt von O. Konetzki-Faitscht in St. Ludwig ist ein Gemisch von

5 Th. Extr. Embel. Rib., 1,5 Th. Extr. Cort. Granati, 38,5 Th. Extr. Filicis, 1,7 Th. Extr. Absinthii, 53 Th. Ol. Ricini, 0,3 Th. Vanillin.

Tritolum Fillels, Bandwurm-Tritol neant Dieterien eine Gallerte aus Farnextrakt, Ricinusbl und Malzextrakt.

Electrarium contra tacniam. Munch. Nosokom. Vorschr. Rp. Extracti Filicia Pulpae Tamarind, deput. 22,0 Potto taenifuga VAN AUBRIL Ep. Acidl salicyllel 0,4 Olei Filleis peth. 0,6 Tinet. Cinnamora, gita. X

8,0 Gumml arabici Aquoe destillat 96,0 Sirupi simplicis 60,0. Morgens nuchtern auf zweimal. (Boll. thérap.) Vet. Teinture contre l'anémie vermineuse (Gall, Suppl.). Rp. Tiuct. Fillels maris Extract. Filicis arth. 5,0.

† Acidum filicicum amorphum. Filixshure. Cus H400111. Amorphes, leichtes, weisses, geruch- und geschmackloses Pulver, in kaltem Alkohol lüslich, wird von Alkalien und fetten Oelen sehr leicht aufgenommen. Schmelzpunkt 125° C. Nur diese amorpho Saure wirkt authelmintisch; die sich ebenfalls hanny reichlich im Extrakt findende krystallinische Säure C,4H,8Os, die man für ein Anhydrid der amorphen hillt, gilt als wirkungslos. Schmelzpunkt der krystallinischen Säure 184-185° C. (nach Krapt 179-180° C.). Sie ist fast unlöglich in absolutem Alkohol, unlöglich in Wasser.

Dosis der amorphen Säure 0,5-1,0, zugleich als Abführmittel Kalomel oder Kalomel und Jalappe. Die ausserordentlich verschiedene Wirkung der Farnextrakte dürfte zum grossen Theil damit im Zusammenhaug stehen, wieviel der vorhandenen Filixshure im amorehen und wieviel im krystallinischen Zustand vorhanden ist. - Ansser in Nephrodium Flilx mas ist die Filixsaure auch in Aspidium rigidum Sw. und Asplenium Filix femina Bernh. aufgefunden worden.

II. Aspidium marginale Willdenow (syn.: Dryopteris marginalis Asa Gray). Heimisch in Nordamerika. Das Rhizom ist nach U-St. neben I officinell. Es ist diesem sehr ähnlich, soll aber im Querschnitt nur etwa 6 Bündel im Rhizom erkennen lassen. Filizsäure konnte in der Droge nicht nachgewiesen werden. Aspidium rigidum Sw. wird in Nordamerika auch als Anthelminticum verwendet.

III. Aspidium athamanticum Kunze. Heimisch in Südafrika, Namen: Inkomankomo, Unkomocomo. Das Rhizom (Radix Pannae) gelangt seit 1851 auch zu-

weilen nach Europa.

Beschreibung. Es ist bis 15 cm lang, von allen Seiten mit dachziegeiförmig angeordneten Blattbasen oder deren Narben und mit Sprenblättehen bedeckt. Der Querschnitt ist wie bei I durch Druck der Wedelbasen unregelmässig buchtig, wohl meist von branner Farbe, er zeigt 8-13 in einen Kreis angeordneter Gefüssbündel. Der Querschnitt der Blattbasen ist meist halbrund, aber auch flacher, er lässt 6-7 in einen Kreis gestellte grössere und reichlich kleinere Bündel erkennen.

Im Parenchym einzellige Drüsenhaare wie bei I, die Stärkekörnchen sind grösset wie bei I, eiformig oder nierenförmig. Intercellnlarräume sind etwas spärlicher wie bei I,

auch die Zellwände des Parenchyms dicker.

Bestandtheile. Das Rhizom liefert 5,1 Proc. atherisches Extrakt. Es enthält: Flavopannin Cu, Hos O2, ans Aether in citronengelben, bei 151° C. schmelzenden Prismen erhalten. Albopannin Co, He, Or, aus Alkohol in seidenglänzenden weissen Nadeln erhalten und Pannol (Pannasaure) C, H, O, in feinen verfilzten Nadeln von gelblicher Farbe erhalten.

Von diesen drei Körpern ist das Flavopannin intensiv giftig, das Albopannin etwas weniger giftig, das Pannol ist nicht giftig.

Verwendung als Anthelminticum wie bei I.

IV. Polypodium vulgare L. Familie das Polypodiaceae - Polypodieae. Heimisch in Europa, dem nördlichen Asien und Nordamerika. Verwendung findet das Rhizom: Rhizoma Polypodil, Rhizoma Filiculae dulcis. - Engelsiiss. Korallenwurzel. Tropfenwarz. - Polypode de chêne.

Beschreibung. Besteht aus 5-12 cm langen, 3-5 mm dicken, meist flach gedrückten, etwas gekrümmten Stücken, die fein runzelig, rothbraun bis dunkelbraun sind und deren obere Seite entfernte, abwechselnd gestellte 1-3 mm hohe, 3 mm breite, schüsselförmig' vertiefte Blattnarben trägt. Die Unterseite lässt die Reste der abgeschnittenen Wurzeln erkennen. Im Parenchym Stärke und eine fadenziehende Masse. Geschmack süsslich, dann etwas bitter, Geruch schwach blig-ranzig.

Bestandthelle. Zucker 5 Proc., fettes Oel 8 Proc., angeblich auch Glycyrrhizin.

Einsammlung und Verwendung. Das Rhizom soll im Herbst gesammelt werden, 5 Theile der frischen Droge geben 1 Th. trockns.

Man verwendet es noch hier und da als Expectorans und Diureticum.

V. Ebenfalls als Expectorans gelangt noch zuweilen nach Europa aus Peru und Chile das Rhizoms Calabuaine oder Calaguaine von Polypedium Calaguaia Ruiz, mit dem oft die Rhizome von Acrostichum Huascaro Ruiz und Polypodium crassifolium L. vermengt werden.

Beschreibung. Das echte Rhizom ist 4 cm lang, 1,5 cm dick, mit Spreuschuppen bedeckt. Die Rückseite trägt Blattbasen, die Bauchseite Narben. Querschnitt des Rhizomes oval, seicht ausgerundet, er zeigt 10-12 Gefässbundel, von denen zwei grösser wie die übrigen sind.

VI. Polypodium adiantiforme L. verwendet man auf Porterico als Antisyphilitieum und Sudorificum.

Polypodium incanum Sw. dient als Emmenagogum.

Von Notochlaena hypoleuca verwendet man in Columbien die Blätter als Mittel gegen Brust- und Leberkrankheiten.

Vergl. auch Adiantum.

# Fluoresceïnum.

l. Fluoresceïnum. Fluoresceïn. Resorciaphthaleïn CaoH1208. Mol. Gew. = 332. Zur Darstellung der reinen Verbindung erhitzt man 5 Th. Phthalsaureanhydrid mit 7 Th Resorcin im Oelbade auf 195-200° C., bis die Masse festgeworden ist. Nach dem Erkalten zieht man das Produkt mit Wasser aus, bringt den Rückstand durch Natronlauge in Lösung und füllt die filtrirte Lösung durch Säure, worauf sich das Fluorescein in Flocken abscheidet. - Die technischen Sorten werden durch Erhitzen von 25 Th. Resorcin mit 17 Th. Phthalshureanhydrid und 8 Th. Chlorzink auf 185° C. dargestellt.

Ein gelbrothes Pulver, in Wasser, Aether und Benzol ziemlich unlöslich, in Alkohol mit gelbrother Farbe und grünlicher Fluorescenz löslich. Von ätzenden Alkalien wird es

Fluorum. 1161

leicht gefürt; diese Lösungen sind im durchfallenden Lichte röthlich gefürbt und besitzen im auffallenden Lichte prachtvoll grüne Fluoreseeuz, die noch in sehr starker Verdünnung bemerkbar ist.

C C<sub>8</sub>H<sub>8</sub> OH O C<sub>8</sub>H<sub>4</sub> CO<sub>8</sub>

Das Fluorescein dient zu diagnostischen Zwecken in der Augenheilkunde; in der Acidimetrie und Alkalimetrie als Indikator, in der Hydrologie zum Nachweis des unterirdischen Zusammenhanges von Gewässern. In der Technik als Ausgangsmaterial zahlreicher Farbstoffe und organischer Verbindungen. Gegen ätzende Alkalien verhült es sich wie ein zweiatomiges Phenol.

II. Uraninum. Fluoresceïn-Natrium  $C_{20}H_{10}O_2Na_2$ . Mol. Gew. = 376. Ist das Natriumsalz des vorigen und kommt als rothgelbes Pulver in den Handel, weiches in Wasser leicht löslich ist und dessen wässerige Lösung die oben beschriebene Fluorescenz gieht. Es ist diejenige Form, in welcher man zur Zeit das Fluoresceïn zu diagnostischen Zwecken verwendet.

Um den Zusammenhang von Wasserläufen festzustellen, trägt man eine mit Natronlauge stark alkalisch (I) gemachte Lösung des Uranins in gentigender Menge (I) — in einem Falle wurden einnal 30 kg angewendet — in den höher gelegenen Wasserlauf ein. Das Auftreten einer gelbgrünen Fluorescenz in dem niedriger gelegenen Wasserlaufe zeigt einen Zusammenhang beider Wasserläufe au.

III. Tetrabromfluoresceïn. Eosin,  $C_{20}H_aBr_4O_6$ . Mol. Gew. = 648. Entsteht durch Einwirkung von Brom auf in Wasser vertheiltes Fluoresceïn. Ein gelbrothes, in Wasser fast unlösliches Pulver. Das Kaliumsalz = Eosinkalium  $C_{20}H_aK_2Br_4O_6 + 6H_0O$  ist der unter dem Namen Eosin (Gelbstich), namentlich zur Tintenfabrikation beliebte rothe Farbstoff, welcher aber auch zum Färben von Seide und Wolle und von Mikroorganismen dient.

IV. Tetrajodfluorescein. C<sub>20</sub>H<sub>5</sub>J<sub>4</sub>O<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 836. Zur Darstellung wird Fluorescein in Natronlauge gelöst, diese Lösung mit einer Lösung von berechneten Mengen Jed in Natronlauge vermischt und dann mit Säuren angesäuert. Das Natrinmsalz C<sub>20</sub>H<sub>5</sub>J<sub>4</sub>O<sub>5</sub>Na<sub>4</sub> kommt als Jodeosin, Erythrosin, Eosin (Blaustich) in den Handel. Es fürbt ühnlich wie das gewöhnliche Eosin, aber mit etwas bläulicherem Stich.

V. Tetrabromdichlorfluorescein.  $C_{20}H_8Cl_2Br_4O_4$ . Mol. Gew. = 717. Entsteht durch Einwirkung von Brom auf Dichlorfluorescein, welches seinerseits durch Erhitzen von Resorein mit Dichlorphthalsäure dargestellt wird. Das Kalisalz  $C_{40}H_4Cl_2Br_4O_6K_8$  kommt als Phloxin in den Handel.

Dieses Phloxin ist ein sehr bequemer und prachtvoller Ersatz des Karmins zum Färben von Zahnpasten, Zahnpulvern, Schminken u. dergl. Für Pulver und pastenartige Zubereitungen ist es in der Nünnee unübertrefflich. Für alkoholische Lösungen eignet es sich dagegen nicht, für diese ist Cochenilletinktur weitaus geeigneter. Vergl. S. 554 unter Pasten und 555.

### Fluorum.

Das Fluor ist ohne Zweisel ein Element, welchem eine wichtige physiologische Bedeutung für den thierischen Körper zukommt, wenn wir auch über dieselbe zur Zeit nur wenig unterrichtet sind. Das Fluor kommt als Calciumsunrid vor in den Knochen, im Schwetz der Zühne, im Blut, in der Milch und in zahlreichen Pflanzenaschen. Die umfangreichere therapeutische Verwendung von Fluorderivaten dürste der nächsten Zukunst angehören, nachdem es in den letzten Jahren der Firma Valestrikes & Schwarz in Leipzig-Plagwitz gelungen ist, im Kern fluorirte aromatische Verbindungen nach einem relativ einsuchen Verfahren darzustellen. D.R.P. 96153.

Darstellung. Versetzt man eine Lösung von salzsaurem Anilin und freier Salzsäure in der Kälte mit einer Lösung von Natriumuitrit, so erbält man zunächst Diazo-

henzolchlorid CaHaN = N-Cl. Wird die stark verdünute wässerige Lösung des Diazobenzolchlorids mit Fluorwasserstoffsäure erbitzt, so findet unter Abscheidung von Stickstoff Umsetzung in Fluorbenzol C. H.F statt.

Beispiel. 10 Th. Anilin werden in ein Gemisch von 32,5 Th. Salzsäure (von 25 Proc. HCl) und 20 Th. Wasser eingetragen und die gut abgekühlte (!) Lösung wird allmählich mit 7,53 Th. Natriumnitrit (NaNO,) versetzt. Die Diazobenzolchloridlösung wird darauf in einen Kessel gebracht, mit 20 Th. Flusssäure versetzt und unter Rückflusskühlung allmählich steigernd erwärmt, bis keine Stickstoffentwickelung mehr stattfindet. Das Reaktionsgemisch wird neutralisirt, das gebildete Oel abgehoben, durch Wasserdampf übergetrieben und durch fraktionirte Destillation gereinigt.

In der nämlichen Weise, wie beim Anilin, kann jede im aromatischen Kern stehende - NB, Gruppe durch ein Fluor-Atom ersetzt werden.

Fluorbeuzol. C<sub>a</sub>H<sub>b</sub>F. Wie vorher beschrieben dargestellt, ist ein lichtbrecheudes, wasserbelles Oel von aromatischem Geruch, Siedepunkt 85°C.

Fluortotuel. C<sub>a</sub>H<sub>4</sub>(CH<sub>b</sub>)F. Durch Einwirkung von Natriumnitrit auf eine, freie Salzsäure enthaltende Lösung von salzsaurem p-Toluidin wird Diazo-p-Toluolehlorid dargestellt und dieses durch Einwirkung von Fluorwasserstoffsäure in Fluortoluol übergeführt. Wasserhelles, leicht flüchtiges Oel, Siedepunkt 116°C.

Fluorpseudocumol. C<sub>a</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>a</sub>)<sub>b</sub>F. Wird analog den vorigen aus Pseudocumidin C<sub>4</sub>H<sub>2</sub>(CH<sub>4</sub>)<sub>b</sub> NH<sub>4</sub> dargestellt und bildet eine bei 172°C. siedende wasserhelle Flüssigkeit von stark aromatischem Geruche, welche zu schillernden Blättehen vom Schmelzpunkt 24°C. erstarrt.

Fluorphenetol. C<sub>e</sub>H<sub>4</sub>(OC<sub>e</sub>H<sub>5</sub>)F. Wird analog den vorigen aus Phenetidin C<sub>e</sub>H<sub>4</sub>(OC<sub>e</sub>H<sub>6</sub>)NH<sub>2</sub> dargestellt und bildet eine gelbliche, bei 197°C. siedende Flüssigkeit von einem an Anisol erinnernden Geruche.

Fluor-Naphthalin (β). C<sub>10</sub>H<sub>z</sub>F. Wird analog den vorigen aus β-Naphthylamin dargestellt. Farblose, schillerode Blättchen, Schmelzpunkt 59°C., Siedepunkt 211°C.

Diffuordiphenyl. F-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-F. Wird analog den vorigen aus Benzidin NH<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>-NH<sub>2</sub> dargestellt und bildet farblose, bei 87°C. schmelzende Blättchen. Unlöslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Chloroform und in felten Oelen. Geruch an Dillsamen erinnernd.

Diese Verbindungen werden zur Zeit auch in Form von Salben und Streupulvern in den Handel gebracht und therapeutisch angewendet.

Die Fluorverbindungen müssen durch Erwärmen mit der Salbengrundlage in diesen gelöst werden.

Antitussin - Valentiner & Schwarz. Rp. Diffuordiphenyli 5,0, Adipis Lanae anhydrici 85,0, Vaselini 10,0. Wird in Einreibungen angewendet bei akuten Keuchbustenanfällen, Mandelentzündungen, Hals- und Rachenkrankheiten. Die Einreibungen wirken schlafmachend, der Anfall wird coupirt, ein Kenchhusten geht in gewöhnlichen Husten über. Ueber die Anwendung siehe das folgende,

Fluorrheumin - VALENTINER & SCHWARZ (Antirheumin) 1). Rp. Fluorpheneteli 1.0. Diffuordiphenyli 4,0, Adipis Lause anhydrici 85,0, Vaselini 10,0. Wird zu Einreibungen gegen Rheumatismus, Hexenschuss, Influenza angewendet. Die einzureibenden Hautstellen mussen vorher, damit die Hautporen aufnahmefähig werden, mit lauwarmem Wasser abgewaschen werden. Die Aufnahme der Salbe von der Haut ist durch Massage zu befördern. Man bedeckt schliesslich die eingeriebene Stelle mit einem losen Verbande, welcher 12 Stunden liegen bleiben kann, bevor eine neue Einreibung nöthig ist.

Epidermin - Valestiner & Schwarz. Rp. Fluorpseudocumoli 1,0, Difluordiphenyli 4,0, Adipis Lanae anhydrici 85,0, Vaselini 10,0. Wird auf eiteraden Wunden (auch bei bösartigen Eiterungen z. B. Uleus molle), Brandwunden, überhaupt als Heilsalbe, ähnlich wie bisher die Bersalbe augewendet. Es wirkt schmerzstillend, reinigt die Wunden, befördert die Granulationsbildung und bewirkt rasche Ueberhäutung.

Streupulver der genannten Antiseptien werden mit Taloum venetum und swar entweder im Verhältniss 5 + 95 oder 10 + 90 in der dermatologischen Praxis angewendet.

<sup>1)</sup> Nicht zu verwechseln mit der aus Natriumsalicylat und Methylenblau bestehenden Mischung, welche "Antirhaumatin" genannt wird.

Ueber die Wirkung dieser aromatischen Fluorverbindungen ist man sich vom theoretischen Standpunkte ans noch keineswegs im klaren. Es scheint nicht, dass diese Fluorverbindungen lediglich als bakterientödtende Antiseptica wirken, es scheint vielmehr, als ob sie zur Resorption gelangten und umstimmend auf die Zellen bezw. auregend auf das Nervensystem wirken.

Ueber den Nachweis und die Prüfung dieser Fluorverbindungen lässt sich zur Zeit nur wenig sagen. Das Fluor sitzt in dem aromatischen Kern so fest, dass es kaum durch Erhitzen mit konc. Schwefelsäure (nur bei dem Diffnordiphenyl ist uns dies möglich gewesen) abgespalten werden kann. Dagegen gelingt die Abspaltung des Fluors durch Erhitzen mit metallischem Natrium. Für die Reinheit der unvermischten Verbindungen würden die Bestimmungen des Schmelzpanktes bezw. Siedepunktes von Wichtigkeit sein. -Den menschlichen Organismus scheinen die besprochenen Finoride unverändert zu passiren.

Fluoroform. CHF,. Mol. Gew. = 70. Wird von Valentines & Schwarz durch Einwirkung von Fluorsilber auf Jodoform bei Gegenwart von Wasser, aber unter Ausschluss von Luft erhalten. Es ist bei gewöhnlicher Temperatur (und auch noch bei - 20° C.) ein Gas, welcher von dem gleichzeitig auftretenden Kohlenoxyd durch Waschen mit Kupferchlorurlösung befreit wird. Es löst sich zu etwa 2,8 Proc. in Wasser, und wirkt ebenso wie Chloroform anasthesirend. Vorläufig findet es im weseulichen in Form seiner wässerigen Lösung Verwendung. In der wässerigen Lösung ist das Fluoroform ziemlich fest gebunden.

Aqua Flueroformil. Fluoroformwasser. Eine gesättigte Lösung von Fluoroform in Wasser, etwa 2,5 Proc. CHF, enthaltend.

Es ist nahezu geruchlos und geschmacklos und hinterlässt beim Schlucken ein leichtes Kratzen im Gaumen. Man giebt es vier- bis fünfmal täglich kaffee- bis esslöffelweise gegen Phthisis, Lupus und tuberkulöse Gelenkerkrankungen.

### Foeniculum.

Gatting der Umbelliferae-Apioldeae-Ammineae-Seselineae.

I. Foeniculum vulgare Mill. (syn. F. capillaceum Gilib., F. officinale All.), beimisch von den Azoren bis Persien, von Nordafrika bis Ungarn, vielfach kultivirt. Einjähriges oder ausdauerndes kahles Kraut mit bis 2 m hohem, zart gerilltem, bereiftem

Stengel Blätter 3- und mehrfach sparrig getheilt, die letzten Zipfel pfriemlich, oberseits schmal rinnig, Doiden 10-20 strahlig. Hülle und Hüllchen fehlen, Blüthe gelb. Verwendung findet die Frucht:

Frucius Foeniculi (Austr. Germ. Helv.). Foeniculi Fructus (Brit.). Foenloulum (U-St.). Semen Poeniculi. Semen Focniculi germanici s. majoris. - Fenchel. Fenchelthee. - Fenonil. Fruits on semences de fenouil. - Fennel. Fennel Fruit.

Beschreibung. Die Frucht erreicht eine Länge von 8 mm (nur deutscher und französischer Fenchel erreichen diese Maximalgrenze) und einen Durchmesser von 3 mm. In der Droge ist sie meist in die beiden

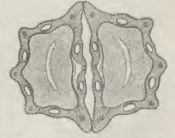


Fig. 247. Querschnitt durch deutschen

Theilfrüchtehen zerfallen. Die Farbe ist grünlichbraun. Auf der Spitze sind der Diskus und die beiden kurzen Narben deutlich zu erkennen (Fig. 251, 252). Die Rippen treten stark hervor, in jedem Thälchen zwischen den Rippen schimmert ein schizogener Oelgang durch, ausserdem trägt die Fugenfläche jedes Theilfrüchtchens zwei (Fig. 247, 243, 250), also das Theilfrüchtchen im ganzen seehs, doch kommt zuweilen eine Verdoppelung eines Ganges vor; das Parenchym der Fruchtschale ist in der Nähe der Gefässbündel zu grossmaschig-netzförmig verdickten Zellen umgewandelt, die für die Erkennung des Fenchels auch im Pulver wichtig sind. Doch ist zu bemerken, dass die Ausbildung dieser Zollen

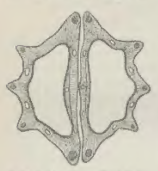


Fig 248 Querschuitt durch römischen Fenchel.

bei den einzelnen Sorten eine sehr verschiedene ist, bei deutschem und galizischem Fenchel waren nur wenige Zellen in der Nähe der Gefässbündel in der angegebenen Weise verdickt, wogegen bei römischem und macedonischem fast die ganze Mittelschicht des Pericarps nus solchen Zellen besteht (Fig. 249),

Die Zellen des Endosperms führen Aleuronkörner, die wie auch sonst bei den Umbelliferen theils Drusen von Oxalat, theils Globolde enthalten. Sie messen 1,5 bis 16,0 μ. Geruch angenehm aromatisch, Geschmack suss-aromatisch, charakteristisch. Japanischer Fenchel riecht und schmeckt auffallend nach Anis,

Bestandtheile nach Korsie. Wasser 17,18 Proc., stickstoffhaltige Substanz 16,28 Proc., atherisches Oel 3,89 Proc., Fett 8,86 Proc., Zucker 4,71

Proc., Stärke (durch Sauren in Zucker überführbare Substanz) 14,33 Proc., stickstofffreie Extraktstoffe 12,40 Proc., Rollfaser 13,74 Proc., Asche 8,60 Proc. Sie enthält Kali 31,96 Proc., Natron 2,38 Proc., Kalk 19,54 Proc., Magnesia 14,03

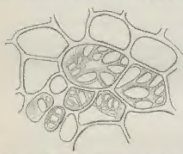


Fig. 249. Netzförmig verdickte Zellen in der Fruchischafe des Fenchele.

Proc., Eisenoxyd 2,12 Proc., Phosphorsanra 16,47 Proc., Schwefelsäure 9,98 Proc. Kieselsaure 0,87 Proc., Chlor 3,41 Proc. Das Gebalt an atherischem Oelschwankt von 2-6 Proc. (vgl. S. 1167).

Sorten. Die Früchte sind nach der Provenienz in Farbe, Grösse, Aussehen und Oelgehalt ziemlich verschieden.

1) Deutscher Fenchel: bis 10 mm lang, bis 3 mm breit. Die Oelgänge sind im Querschmitt bis 0,22 mm lang and 0,07-0,08 mm breit. Ziemlich cylindrisch, oft etwas gekrümmt. Farbe grünlichgrau und graubraun, die Rippen stark her-vortretend und von hellerer Farbe, in den Thalchen schimmern die Oelgänge durch (Fig. 247).

2) Pugliser Fenchel aus Apulion mit wenig hervortretenden Rippen. In der Farbe dunkler wie I., von feinem Geschmack.

Oalgange knum balb so gross wie bei 1 (Fig. 250).

Macedonischer Fenchel, so gross wie der deutsche, von brauner Farbe, mit stark bervortretenden Rippen. Oelgänge kleiner wie bei 1 (Fig. 252).
 Galfaischer Fenchel, bis 5 mm lang, von grau-

grüner Farbe, mit stark hervortretenden Rippen. Oelgänge im Querschnitt 0,2-0,22 mm lang, 0,08-0,1 mm breit. Geschmack ziemlich scharf, kampferartig.

5) Römischer, kretischer, florentiner, süsser Fenchel. Stammt von in Südfraukreich kultivirten Pflan-

zen, die man als Foeniculum dulce D. C. von der gewöhn-lichen Art unterscheidet, die aber neuerdings als Varietät derselben gilt. Sie ist charakterisirt durch kürzeren, unten zusammengedrückten Stengel, fast 2zeilig gestellte Grund-blätter und 6-Sstrahlige Dolden. Die Früchte werden bis 12 mm lang, sie sind hell gefärbt und zeichnen sich durch stark hervortretende Rippen aus. Die Oelgänge sind im Pogitiser Fenchet.

Poeniculi dulels, Fruit de fenoull doux sind in die Gall. aufgenommen (Fig. 248.252).

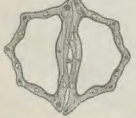


Fig. 250. Querschnitt durch

Verunreinigungen und Verfülschungen. Der Fenchel ist nicht selten mit fremden Früchten, Samen, Doldenstrahlen, Erde u. s. w. verunreinigt; natürlich ist ener solche Sorte vom pharmaceutischen Gebrauch auszuschliessen. Ferner kömmen häufig

Priichte in den Handel, denen das Ool ganz oder zum Theil entzegen ist, entweder 1) durch Destillation im Dampfstrome oder 2) durch Destillation mit Wasser oder 3) durch theilweise Extraktien mit Alkehol. Da der Fenchel der letzteren Kategorie nicht unerhebliche Mengen von Oel noch enthält, so bespreugt man die saft-, geruch- und geschmacklosen Früchte der beiden ersten Kategorien mit etwas Fenchelöl und Alkohol, um solchen der S. Kategoria vorzutäuschen. Diese extrahirten Früchte sind immer mehr oder weniger entfürbt, man stellt die Farbe dann wieder her mit Chromfarben, grünem Eisenocker oder Schuttgelb. Guter Fenchel giebt 15 Proc. trocknes, wässriges Extrakt, ausgezogener viel weniger.

Endlich sind als "Fenchel" vorgekommen die Früchte von Meum athamanticum Jucq., die als Bärenfenchel, wilder Fenchel etc. in der Volksmedicin eine Rolle gespielt haben. Sie sind so gross wie die erste Droge, aber etwas breiter, von brauner Farbe, schmecken auffallend nach Sem. Foenugracei und haben in jedem Thaleben nicht einen, sondern mehrere (2-3) Se-

kretglinge.

Die beste Handelssorte ist der nach der Art der Einsammlung benannte Kammfenchel. Die reifen Früchte werden an der Luft getrocknet und, von etwaigen Beimengungen gereinigt, in Blechgefüssen (s. S. 307 Fussnote) aufbewahrt. Das Pulver bereitet man aus dem bei gelinder Warme oder über Aetzkalk

nachgetrockneten Fenchel. 100 Th. liefern 90-92 Th. Pulver. Wirkung und Anwendung. Acusserlich als Aufguss oder Tinktur zu Augen-

wassern, innerlich als Stomachicum, Carminativum und Expectorans 5,0-15,0:150,0 als Aufguss.

In Frankreich ist auch die Wurzel des Foeniculum dulce D. C. als Racine de fenouil donx officinell.

Aqua Focniculi, Fenchelwasser, Eau de fencuil, Fennel Water, Germ. 1 Th. gequetschter Fenchel giebt mit q. s. Wasser 30 Th. Destillat. — Helv. Aus 4 Th.

Fenchel (III) destillirt man ohne Befeuchtung im Dampfstrom 100 Th. Austr. 1 Th. Fenchel macerist man mit 40 Th. Wasser und destillist nach 12 Stunden 20 Th. ab.
 Brit. Aus 1 Th. Fenchel and 20 Th. Wasser 10 Th. Destillat.
 U-St. 2 ccm Fenchelol verreibt man mit 4 g pracipitirtem Calciumphosphat, fügt nach und nach Wasser q. v. zu 1 Liter hinzu und filtrirt. — Aufbewah rung in gelben Flaschen im Kühlen. Es wird empfohlen, die Gefitsee nur mit Pergament zu überhinden.') Vor dem Filtriren lässt man das Wasser einige Stunden bei Zimmerwürme stehen.

Hydrolatum Focuicull. Eau distillée de fenouil (Gall.). Wie Hydrolatum Chamomillae S. 716.

Sirupus Foculculi. (Erganzh.) Fouchelsirup. Aus zer- Fig 252, Römischer und quetschtem Fenchel wie Sir. Chamomill. (S. 716). Extempore: 15 Th. macedonischer Fenchel. Fencheltinktur, 85 Th. Zuckersirup. Sirupus Foeniculi 10 plex s. S. 231.

— In kleineren, gauz gefüllten Gläsern aufzubewahren. Bei Dar-

stellung im grossen ist die Verarbeitung der Pressräckstände auf Atherisches Oel Ichnend. Tinctura Foeniculi. Tinctura Foeniculi composita (Erganzb. Helv.) Essentia ophthalmics. Spiritus ophthalmicus. Zusammengesetzte Fencheltinktur. Romenshavska's Augenessenz. — Teinture de fenonil composée. 100 Th. grob gepulverton Fenchel zicht man 3 Tage mit 500 Th. verlänntem Weingeist aus und löst im Filtrat 1 Th. Fenchelol.

Aqua ophthalmica ftomeranausus; (Erganzb.). ROBERTATERS's Augenwaster

Sp. Tinct Forniculi comp. 1,0 Aquae destillatar 5,0.

Zum Waschen der Augen behufs Stärkung der Schkraft.

Augustrest Kaupp's ttp Extracti Alods Fructuum Foenleuli Herbae Euphraniae 53 10,0 20,0 Spiritum Aquae destill. BO.O. Discricen and filtricen.

1) Nach O. Gessens werden in Spanien aromatische Wässer in Flaschen aufbewahrt, die man nicht verkorkt, sondern nur mit Pergament zubindet; man soll dadurch das Verderben der Wasser verhüten. Porcellankrüge mit Deckel waren früher als Vorrathsgefüsse auch sonst vielfach gebräuchlich.







11/2 mai vergr.



#### Confectio Founienti.

Uebersuckering Fenchel.

Man gewinnt denselben genan so, wie überzuckerte Pitten, im Dragéckessel.

#### Elacosaccharum Foeniculi.

Oléonaccharure de fenouil,

Wie Eineonacch, Carvi (S. 661) zu bereiten.

#### Fenchelhonig-Extrakt.

Jap.	Olei Foenlouli	gtL V		
	Spiritus			5,0
	Giyeerini			2,5
	Mellis depumtl			250,0
	Strupt almpticis	(fiffing.	Raffinado)	500,0,
Hann	(weeknufa Artiko)			

Mel Fosniculi.

Fenchelhonig.

3

Rp Sirupi Forniculi Mellis depurati aa.

11

Rp. Old Foeniculi git XXV Simpi simplicis 400,0 Mellis depurati 600,0

Man mischt durch kräftiges Schütteln, erwärmt im Wasserhode, fütrirt heiss, und füllt in bleinere Flaschen

#### III. (oach RODERPELD),

Itp.	1.	Fract. Foenicoli gr. plv.	200,0
	-2.	Spiritus	100,0
	8.	Agune destillatae	400,0
	4.	Mellla crudi	2000,0
	15.	Aquae destillatae	0,0000
	- 6	Sandoud allid	7 GOVE 25

Man right 24 Standen 1 mit 2 und 3 aus, pressi ab, vermischt mit 4 und 5, erwärmt 1 Stunde im Dampfeade und filtrirt belas, nöthigenfalls unter Zusatz von etwas weissem Belus. Im Filtrat löst man 6 und seiht durch Statt 1—3 kann man cine i Laung von 4,0 Fencheib! in 36 Waingeist und 360 Wasser verwenden.

### Palvis Fornicoll compositus.

Pulvis Magnesiae compositus. Pulvis galactopoeus Rosenstrin. Pulvis lac provocans Rosen. Ammenpulver.

Rp. Fructus Fooniculi pulv. 25,0 Corticls Aurantii pulv. 10,0 Magnesii carbonici pulv. 45,0 Sacchari albi pulv. 20,0.

Theeloffelweise.

#### Mel Foeniculi cum Malto. Siropus Malti foeniculatus Malx-

Fencheibonig (Hamby, Vorschr.).

Rp. Oiel Foenicult 1,0
Mellis departat 500,0
Extracti Malt 100,0
Sirupi simplicis 400,0

Species placentes.

Kinderberuhigungsthee (Wiener Vorschr)

Rp. Fructuum Foeniculi

Florum Chamemillas, 55 100,0

Radicia Althuene Radicia Liquiritian

Ithizam. Graminis Al 200,0.

Species gainctopoeae Buro.
Milchthee, Ammonthee.
Rp. Fructus Focaicall 50,0
Fructus Anial 10,0

Herbae Melissae Rhizom, Polypodii 55 20,0,

Spiritus Foeniculi.

Bp. Olei Forniculi gtt. XV
Spiritus diluti 100,0.

Vet. Drusenpulver.

Rp. Fructus Focaliculi gr. piv. 45,0 Fructus Juniperi gr. piv. 45,0 Semin. Focaugracei gr. piv. 45 60,0.

2 Essitifel auf jeden Futter.

Vot. Hustenpulver für Pferde.

Rp. Fruct. Anial gr. plv. Fruct. Feenload gr. plv. Samin. Feenugmeel plv. 55 800,0 Stibil sulfurati aurant. 100,0

2 Restoffel mehrmals (Sglich in warracm Kleien-

et. Milch- und Nutzenpulver.

Rp. Fructus Foeniculi plv.
Fructus Juniperi plv.
Natri) chiorati plv.
Sulfuris sublimati plv.
Bhizom. Caland plv. 32.

Zwelmal täglich 1 Esslöffel.

Sleupus illuratious.

Strupus de quinque radicibus compositus. Sirupus Foeniculi compositus. Sirop des cinq racines. Sirop diurátique (Gall).

itp 1, Specier, diareticar, (Gall.) 50,0 2, Aquae destill, chull, 500,0 3, Saccharl sibi 200,0,

Man Chergiesst i mit der Hälfte von 2, seht nach 12 Stunden ab, wiederholt dasselbe mit dem Rest von 2, fültrirt und bringt mit 8 sum Sirap vom spec. Gew. 1,32

### Species diureticae.

Espèces diurétiques. Cinq racines apéritives (Gall).

Ep. Radicis Apil graveolentis

. Asparagi

Foeniculi
 Petroselini

Rusci aculenti da

Augenessenz, Dr. Müller's, ist ein schwacher, mit Fenchel-, Lavendel- und Rosmarinel versetzter Weingeist.

Augenwasser von Benomann ist Fenchelwasser.

Riedel's Mittel gegen Kopfkolik. Mischung aus Aloetinktur, Rhabarbertinktur und Kampherspiritus zum Einnehmen, Fencheltinktur mit anderen Pflanzenstoffen zum Einreiben.

Soothing-Sirup der Mrs. Winslow in New-York. Ein mit Anis-, Fenchel- und Kammeltinktur oder -spiritus versetzter Zuckersirup mit einem Morphingehalt von 0,1 bis 0,2 Proc.

Oleum Foeniculi (Germ. Helv. Austr. Gall. U-St.). Fenchelöl. Essence de Fenonil. Oil of Fennel.

Gewinnung. Durch Destillation der zerquetschten Fenchelflichte mit Wasserdampf. Es gelangt meist mährischer oder Lützener Fenchel, zuweilen aber auch galizischer und rumänischer zur Verarbeitung. Die Ausbeute beträgt 4,5-6 Proc. Die anderen Fenchelsorten wie der römische, macedonische Fenchel oder der wild wachsende Bitterfeuchel, geben Oele von anderen Eigenschaften und anderer Zusammousetzung.

Eigenschaften, Prüfung. Farblose oder gelbliche, nach Fenebel riechende Flüssigkeit von einem anfangs bitteren, kampherartigen, bintennach süssen Geschmack. Spec. Gewicht 0,965—0,975 [aicht unter 0,960 Germ. Austr. U-St.] Drehungswinkel im 100 mm-Rohre + 12 bis + 24° C. Beim langsamen Abkühlen scheidet es Krystalle von Anethol ab und erstarrt bei stärkerer Kälte zu einer festen, von Oel durchtränkten Masse. Der nach der auf S. 315 beschriebenen Weise bestimmte Erstarrungspunkt liegt bei guten Oelen zwischen + 3 und +6° C. Minderwerthige Fenchelöle scheiden erst bei noch niedrigerer Temperatur Krystalle ab und werden bisweilen im Kältegemisch überhaupt nicht fest. Fenchelöl löst sich in gleichen Theilen Spiritus klar auf.

Bestandtheile. Der werthvollste Bestandtheil ist das zu 50 bis 60 Proc, im Oele enthaltene Anethol.,  $C_{10}H_{12}O$  (s. Seite 315). Charakteristisch für Fenchelöl ist ein bitter schmeckendes mit Kampher isomeres Keton  $C_{10}H_{10}O$ , das Fenchon. Es verhält sich ähnlich wie Kampher und bildet diesem ähnliche Verbindungen. Sdp. 192—193° C. Spec. Gewicht 0,9465 bei 19° C. Specifisches Drehungsvermögen [a] D=+72° C. Schmelzp. +5 bis +6° C.

Von Terpenen enthält das Fenchelöl Rechts-Pinen (Sdp. 157-160° C.) und Dipenten

(Sdp. 175° C.).

Anwendung. Fenchelöl wird wie Anisöl als Geschmackscorrigens und Carminativum, meist mit Zucker verrieben, verabreicht. Dosis  $0.05-0.15~{\rm g}=2-6~{\rm Tropfen}$ .

 Indischer Fenchel stammt von Foeniculum Panmorium D. C., den man aber auch als Varietät von I auffasst. Die Früchte sind 6-7 mm lang, die Oelgänge im Querschnitt 0,1 mm lang und 0,03-0,04 mm breit. Der Geschmack ist süss und arinnert an Anis.

III. In Sicilien werden die scharf schmeckenden Früchte des Foeniculum piperitum Sweet benutzt.

# Formaldehydum.

Unter dem Namen Formaldehyd werden zur Zeit verschiedene, mit einander allerdings nahe verwandte Substanzen zusammengewerfen. 1) Gasförmiger Formaldehyd CH<sub>2</sub>O, 2) die wässerige Lösung des gasförmigen Formaldehyds, 3) das Polymerisationsprodukt des gasförmigen Formaldehyds, nämlich das Paraformaldehyd (CH<sub>4</sub>O)<sub>3</sub>.

1. Formaldehyd, wasserfreier, gasförmiger. CH20. Mol. Gew. = 30.

Dieser ist bei gewöhnlicher Temperatur ein stechend riechendes Gas, welches in Wasser löslich ist. Durch Abkühlung mit einem Gemisch von fester Kohlensture und Aether wird das Gas zu flüssigem Formaldehyd verdichtet. Dieser bildet eine wasserhelle, leicht bewegliche Flüssigkeit, welche bei — 21° C. siedet. Sie ist nur bei starker Kälte im flüssigen Zustande zu bewahren. In einer Kültemischung von — 20° C. verwandelt sie sich in eine feste, weisse Substanz, ein Polymeres des Formaldehyds (Kekult).

II. Formaldehyd in wässeriger Lösung. Formaldehydum solntum (Germ.). Formalin. Formal. Methylaldehyd. Oxymethylen. Ameisenaldehyd. Ist eine wässerige Anflösung des gasfürmigen Formaldehyds, welche nach Germ. rund 35 Proc. CH<sub>2</sub>O enthalten soll.

Darstellung. Dieselbe erfolgt durch Oxydation von Methylalkohol mittels Luft unter bestimmten Bedingungen. Zur Darstellung kleinerer Mengen leitet man ein Gemisch von Methylalkoholdampf und Luft über eine erhitzte Kupferspirale. Der hierzu zu benutzende Apparat ist im Kommentar von Hagen-Fischen-Bahtwich, U. Aufl. S. 759 abgebildet. — Im fabrikatorischen Betriebe gelangt meist das Verfahren von Trullar zur Anwendung!

Methylalkoholdampf wird durch feine Oeffnungen in ein weites kupfernes, einseitig offenes Rohr geleitet, in welchem sich an einer ausgebnuchten Stelle Koks- oder Ziegelstücke befinden. Das andere Ende des kupfernen Rohres steht mit dem zum Auffangen des gehildeten Formaldehyds dienenden Recipienten in Verbindung. An letzterem wirkt eine Saugvorrichtung, sodass eine zur Oxydation des Methylalkohols ausreichende Meuge Luft zu dem offenen Ende des Kupferrohres eintritt, wührend der gebildete Aldehyd in den Recipienten gesaugt wird.

Die Oxydationsprodukte werden in Wasser aufgefaugen. Aus der wüsserigen Lösung wird der Methylalkohol durch Destillation entfernt. Koncentrirte Lösungen werden durch Verdünnen mit Wasser, verdünntere durch Abdestilliren eines Theites des Wassers auf den richtigen Gehalt gebracht, in der Technik schlägt man natürlich dunne Lösungen wieder zum Sättigen mit Formaldehyd vor.

Eigenschaften. Eine klare, farblese, infolge Verflüchtigung von gasförmigem Formaldehyd stechend riechende, wässerige Flüssigkeit. Dem Gehalt von etwa 85 Proc. Formaldehyd entspricht bei 15° C. ein specifisches Gewicht von 1,079 bis 1,081. Die reine Formaldehydlösung ist gegen Lackmus neutral, in der Regel aber reagirt das Handelspräparat infolge eines geringen Gehaltes an Ameisensäure schwach sauer. Die Bildung der Ameisensäure erfolgt durch Einwirkung des Luftsauerstoffes auf den Formaldehyd. Mit Wasser und mit Weingeist lässt sich die Formaldehydlösung in jedem Verhältnisse mischen, nicht aber mit Acther.

In chemischer Hinsicht zeigt der Formaldehyd alle Eigenschaften eines Aldehydes. Er ist additionsfähig, polymerisationsfähig und ein hervorragendes Reduktionsmittel, auch ist seine Verbindungsfähigkeit mit zahlreichen Substanzen eine bemerkenswerthe.

Dampft man die wässerige Lösung auf dem Wasserbade ein, so entweicht ein Theil des Formaldehyds zusammen mit den Wasserdämpfen, im Rückstand verbieibt eine weisse, amorphe, in Wasser unlösliche Masse, Paraformaldehyd oder Trioxymethylen,  $(CH_2O)_3$ . Der Formaldehyd hat demnach sein Molekül verdreifacht. Erhitzt man den Paraformaldehyd für sich oder mit Wasser auf 180—200° C., so geht er wieder in gewöhnlichen Formaldehyd über:  $(CH_2O)_3 = 3CH_2O$ .

Löst man 0,1-0,2 g Silbernitrat in 10 ccm Wasser, fügt 1-2 Tropfen Ammoniakflüssigkeit, sowie 2-3 Tropfen Formaldehydlösung hinzu und mischt, ohne stark zu schütteln, so bleibt die Flüssigkeit zunächst unverändert. Allmählich aber scheidet sich ein glänzender Silberbelag an der Glaswandung ab (Aldehyd-Silberspiegel) (Reduktion).

Fügt man zu 5 eem Ferilino'scher Lösung 5 Tropfen Formaldehydlösung, so tritt zunächst keine Veräuderung ein, beim Erwärmen jedoch oder nach längerem Stehen erfolgt Abscheidung von metallischem Kupfer. — In ähnlicher Weise werden Goldsalze reducirt.

Mit dem Ammoniak verbindet sieh der Formaldehyd zu der einsüurigen Base Hexamethylentetramin  $(CH_a)_aN_4$ .

Durch Katkmilch wird der Formaldehyd in eine zuckerartige Verbindung, die sog Formose übergeführt, welche zum grössten Theile aus α-Akrose C<sub>0</sub>H<sub>10</sub>O<sub>0</sub> besteht. Mit Hydroxylamin verbindet er sich zu einem polymeren Formoxim (CH<sub>2</sub> = N-OH)n, mit saurem

schwefligsaurem Natrium zu formaldehydschwefligsaurem Natrium (oxymethyl-ulfosaurem Natrium) CH, (OH)SO, Na.

Spec. Gewicht wässeriger Formaldehydlösungen bei 18,5° C.

	2.0	F 15
mach	III.	LUTER

Proc	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec. Gew.	Proc.	Spec flew.	Proc.	Spec. Gew
12345678	1,002	9	1,023	17	1,041	25	1,064	35	1,078
	1,004	10	1,025	18	1,048	26	1,037	31	1,079
	1,007	11	1,027	19	1,045	27	1,069	85	1,081
	1,008	12	1,029	20	1,049	28	1,071	36	1,082
	1,015	18	1,031	21	1,052	29	1,078	37	1,083
	1,017	14	1,033	22	1,055	30	1,075	88	1,085
	1,019	15	1,036	23	1,058	31	1,076	39	1,066
	1,020	16	1,039	24	1,061	82	1,077	40	1,087

Wird eine wässerige Formaldehydlösung verdampft, so scheidet sieh eine weisse flockigo Masse aus, nach völligem Eintrocknen hinterbleibt eine weisse, porcellanartige, amorphe Masse (Paraformaldehyd), welche beim Erhitzen für sich oder mit Wasser wieder in Formaldehyd übergeht (siehe oben) und an der Luft verbrennt, ohne einen Rückstand zu hinterlassen. - Wird Formaldehydlösung mit Ammoniak stark alkalisch gemacht, so tritt starke Selbsterwärmung ein. Die Flüssigkeit muss farblos sein (Blaufärbung = Kupfer); wird sie im Wasserbade verdunstet, so verbleibt ein weisser, in Wasser sehr leicht löslicher Rückstand von Hexamethylentetramin.

Prufung. 1) Formaldehydissung soll, mit 5 Th. Wasser verdünnt, nur schwach sauer reagiren (Ameisensäure). Zur Bestimmung der Ameisensäure schüttelt man eine gemessene oder gewogene Menge Formaldehydlösung mit reinem Calciumkarbonat, filtrirt and bestimmt in Filtrat das Calcium als Calciumoxyd, 1 g Calciumoxyd entspricht = 1,64 g wasserfreier Ameiscasaure. 2) 5 ccm Formaldehyd werden in einem Platinschälchen verdampft. Man erhitzt schliesslich, bis der zurückbleibende Paraformaldehyd verbrennt. Es darf kein wilgbarer Rückstand hinterbleiben. Derselbe würde aus mineralischen Verunreinigungen bestehen. 3) Man bereite sich eine Mischung von 6 com Formaldehydlösung und 24 cem Wasser. Von dieser Lösung werden je 10 ccm nachfolgenden Prüfungen unterworfen: a) Silbernitrat bringe darin keine Veränderung hervor. Eine weisse Opalescenz oder Trübung oder ein weisser Niederschlag würde Chlor anzeigen. b) Baryumaitrat bringe auch nach einigen Standen keine Trübung hervor, andernfalls ist Schwefelsäure zugegen, c) Schwefelwasserstoffwasser bringe weder dankle Färhung noch Fällung hervor. Hier kommt besonders Kupfer als Verunreinigung in Betracht, welches leicht hineingelaugen kann, wenn bei der Herstellung kupferne Spiralen benutzt werden. Kupferhaltige Praparate geben beim Uebersättigen mit Ammoniak Blaufärbung. 4) 1 cem Formaldehydlösning werde mit 1 Tropfen Normal-Kalilauge versetzt; Die Mischung darf nicht mehr sauer sein, also blaues Lackmuspapier nicht mehr röthen. Hierdurch wird ein Höchstgehalt von etwa 0,0023 g wasserfreier Ameisensiture in 1 ccm Formaldehydlösung zugelassen.

Gehaltsbestimmung. Diese beruht auf der Thatsache, dass Formaldehyd auch in wässeriger Lösung sich mit Ammoniak zu Hexamethylentetramie vereinigt im Sinne folgender Gleichung:

$$6[CH_2O] + 4NH_4 = 2H_4O + (CH_2)_0N_4$$
  
 $6 \times 30$  68 Hexamethylentetramin  
Formaldehyd Ammoniak

Setzt man also zu Formaldehydlösung Ammoniakflüssigkeit im Uoberschuse und zwar in bekannter Menge zu und ermittelt nach Ablauf der Reaktion die Menge des noch im freien Zustande vorbandenen Ammoniaks, so kennt man auch die Menge des gebundenen Ammoniaks und kann meh obiger Gleichung die Menge des verhandenen Formaldehyds berechnen. Das entstandene Hexamethylentetramin ist zwar eine einsäurige Base, 74 Handle d. pharm. Praxis. I.

wendet man aber als Indikator Rosolsaure au, so braucht man auf das Hexamethylentetramin keine Rücksicht zu nehmen, weil dieses auf Rosolsäure nicht einwirkt (die Rosolsaure darf aber nicht etwa durch einen beliebigen anderen Indikator, z. B. Methylorange oder Congo ersetzt werden). Ferner ist zu beachten, dass man verdünnte Lösungen von Formaldehyd und Ammoniakfillssigkeit 2-3 Stunden stehen lassen muss, wenn man sieher sein will, dass die Bildung des Hexamethylentetramins sich quantitativ vollzogen hat. Unter Berücksichtigung aller dieser Umstände verfährt man wie folgt:

Man stellt die Formaldehydlösung genau auf 15°C. ein, misst mit Hilfe einer Pipette oder Bürutte 5 ccm ab und bringt diese in ein mit gut eingeschliffenem Glasstopfen versehenes Glas von etwa 180 ccm Inhalt. Alsdam giebt man 56,5 ccm Normal-Ammoniak-flüssigkeit (vorher gleichfalls auf die Temperatur von 15° C. gebracht), verschlieset das Gefüss mit dem Stopfen, mischt den Inhalt durch und überlässt das Ganze 2-3 Stunden lang sich selbst. Nach dieser Zeit ist der Formaldehyd völlig verschwunden and mit einem

Theile des Ammoniaks zu Hexamethylentetramin verbunden.

Zu der nach 2—Sstündigem Stehen erhaltenen Flüssigkeit werden 20 com Normal-Salzsäure gegeben. Hierdurch wird alles freie Ammoniak neutralisirt und die Lösung ent-halt nunmehr einen Ueberschuss von Salzsäure. Diesen bestimmt man dadurch, dass man 3-5 Tropfen Rosolsaure hinzugieht und — indem man das Gefüss auf eine weisse Unterlage stellt — so lange Normal-Kalilauge zusliessen lässt, bis die gelbliche Färbung der Lösung in Rosa übergegangen ist. Hierzu sollen mindestens 4 ccm Normal-Kalilauge erforderlich sein.

Für die praktische Ausführung der Titrirung ist Folgendes zu beschten: Giebt man einige Tropfen Rosolsäure zu destillitem Wasser, so wird dieses gelblich gefärbt. Setzt man zu dieser Flüssigkeit Säure, so bleibt die gelbliche Färbung unverändert. Lässt man zu der sauren Flüssigkeit nunmehr Kalilauge (oder ein anderes Alkali) zufliessen, so bleibt die gelbliche Färbung bestehen, so lange die Flüssigkeit sauer oder neutral ist. Ein kleiner Ueberschuss von Alkali aber führt die gelbliche Färbung in Rosa über.

Der Farbenumschlag ist nicht ganz scharf, sondern geht durch ein gelbrothes Stadium hindoruh. Man muss daher den Umschlag durch blinde Versuche studiren und stets das gleiche Rosa als Endpunkt festhalten. Am besten stellt man sich beim Titriren Vergleichslösungen auf den Arbeitsplatz.

Berechnung. Es wurden augewendet 5 ccm (= 5,4 g) Formaldehydlösung und 56,5 ccm Normal-Ammoniak, welche 0,96 g NH<sub>0</sub> (genau 0,9605 g NH<sub>0</sub>) enthalten.

Der Ueberschuss von Ammoniak wurde durch 20 ccm Normal-Salzsäure weggenommen und der nunmehr vorhandene Ueberschuss von Salzsäure mit 4 ccm Kaillauge neutralisiet. Wir können daher der Einfachheit halber für diese 4 ccm Normal-Kaillauge direkt 4 ccm Normal-Salzsäure in Ahaug bringen und angebmen, wie bitten zur Bindung direkt 4 ccm Normal-Salzsäure in Abzug bringen und annehmen, wir hätten zur Bindung des freion Ammoniaks 16 ccm Normal-Salzsäure verbraucht.

16 ccm Normal-Salzsäure sättigen noch der Gleichung

# $\begin{array}{c} {\rm HCl} \ : \ {\rm NH}_{\rm o} \\ 36.5 \ \ 17 \\ 16 \times 0.017 \ {\rm g} \ {\rm NH}_{\rm a} \ \ {\rm d.i.} \ 0.272 \ {\rm g} \ {\rm NH}_{\rm a} \end{array}$

Angewendet wurden 0,96 g  $\rm NH_a$  (a. oben). Es sind also zur Bindung des Formaldehydes verbraucht worden 0,960 minus 0,272 g, d. i. 0,688 g  $\rm NH_a$ . Wir berechnen nunmehr, welcher Menge Formaldehyd dieses verbrauchte Ammoniak

entspricht:

$$\frac{4 \text{ NH}_0}{68} : 6 \cdot \text{CH}_2 \text{O} = 0,688 \text{ g} : x \qquad z = 1,820 \text{ g}$$

und finden 1,820 g Formaldehyd. Da diese Menge in 5,4 g Formaldehydlösung enthalten ist, so berechnet sich nach der Gleichung

$$5,4:1,820 = 100:x x = 33,7$$

der Gehalt dieser Lösung an Formaldehyd, CH,O, zu 33,7 Proc.

Aufbewahrung. Da die Formaldehydlösung ziemlich starke Dampftension besitzt, so bewahre man sie an einem Orte mittlerer Temperatur und in gut verschlossenen Gefässen auf. Die weissen Krusten, welche sich zwischen Stopfen und Hals bilden, sind Paraformaldehyd, welcher infolge Verdunstung von Wasser hinterbleibt. Bei starker Abkühlung der Lösung scheiden sich weisse Flocken aus, die gleichfalls aus polymeren Modifikationen bestehen. Man hüte sich, zu stark an Formaldehydlösungen zu riechen, da Formaldehyd die Schleimhäute stark reizt. - Die Aufbewahrung erfolge vorsichtig und da man annimmt, dass Belichtung die Säurebildung befördert, vor Licht geschätzt.

Anwendung. Fermaldehyd ist, wie von Löw nachgewiesen wurde, ein mächtiges Protopinsmagift, welches besonders auf niedere Organismen einwirkt. Auf Grund dieser Erkenntniss wird es zur Zeit als relativ ungiftiges Antisepticum empfohlen. Nach Stanttödtet es in einer Verdünnung!) von 1:20000 Milzbrundbacillen und in einer Verdünnung von 1:1000 Milzbrundsporen nach einständiger Einwirkung. Es wird daher als Antisepticum empfohlen: zum Reinigen und Aufbewahren der Schwämme, zum Reinigen der Hände und Instrumente (Formaldehyd, solut. 1,0, Aqua 100,0). — Lässt man Formaldehydlösung im geschlossenen Raum ohne Anwendung von Wärme verdampfen und die Dämpfe auf Verbandstoffe (Watte etc.) einwirken, so schlägt sich in diesen Paraformaldehyd nieder und macht sie aseptisch und steril. Auch zur Konservirung anatomischer und mikroskopischer Objekte wird Formaldehyd angewendet. Forner ist es auch zur Haltbarmachung von Nahrungsmitteln vorgeschlagen worden, doch hat kürzlich der oberste Sanitätsrath in Wien diese Verwendung vorläufig als unzulässig erklärt. Durch Ammoniak wird die desinficirende Wirkung aufgehoben!

Merkwürdig ist die örtliche Wirkung des Formaldehyds. Bringt man dieses auf die thierische Haut, so wirkt es auf diese lederbildend. Die Haut wird hart, undurchdringlich und zum Absterben gebracht. Möglicherweise wird sich auch diese Eigenschaft therapeutisch (z. B. gegen Warzen und andere Neubildungen) verwerthen lassen. Nach Jahlan-Gonnat beuntzt man zur Konservirung von Bier und Wein pro Liter 0,0005 bis 0,001 g, für eingekochte Früchte pro Kilo 0,1 g Formaldehyd, CH<sub>2</sub>O.

Solutio Formalini, I Proc. (Manch. Ap. V.) Rp. Formaldehydi soluti Germ. 8,0, Aquae destillatae 97,0.

Der Formaldehyd hat Proteinverbindungen gegenüber merkwürdige Eigenschaften. Er macht die Gelatine unlöslich in Wasser, so dass sie eine hornähnliche Substanz wird. In ähnlicher Weise wirkt er auf Kasein und Eiweiss.

Er hebt die Quellbarkeit der Stärke auf, und soll sich sogar mit Dextrin und Gummi verbinden. Wieweit die so erhaltenen Produkte einheitliche ehemische Verbindungen sind, muss abgewartet werden. Dass sie es sind, wird von den Herstellern behauptet, ohne dass hierfür geuügende Beweise erbracht worden wären. Immerhia finden diese Substanzen therapeutische Anwendung und müssen deshalb besprochen werden.

Formaldehyd-Gelatine. Gintoform. Glutol — Schusich. Die Gelatine mit Formaldehyd zu verbinden, bietet keine Schwierigkeiten; man braucht nur eine Gelatine-löung mit Formaldehydlösung einzudempfen und zu trocknen oder Gelatineblätter in Formaldehydlösung einzulegen, abzuwaschen und zu trocknen. Eine gewisse Schwierigkeit besteht jedoch darin, eine pulverförmige Formaldehyd-Gelatine darzustellen.

Nach J. B. Schmidt: 500 g Gelatine werden in 375 g Wasser aufgelöst. Man giebt 25 Tropfen Formsidehydlösung zu, giesst die Masse aus und trocknet sie in einem geschlossenen Kasten, in welchem sich ein mit Formalin getrünkter Watiebausch hefindet, über Actakalk soweit, dass man eine plastische Masse orhält. In diesem Zustande zerkleinert man das Praparat durch Reiben im Mörser und trocknet dann vollständig.

Nach van Vloten. Man löst 100 Th. Gelatine in 400 Th. Wasser, setzt die nöthige Menge Formaldehydlösung zu und schlögt die Flüssigkeit mit einem Eierrührer zu Schaum. Der Schaum verhält sich genau wie trockner Eierschaum und kann leicht in ein feines Pulver verwandelt werden.

Nach Schroeder. Man löst 50 Th. Gelatine in 50 Th. Wasser, fügt zu der noch warmen Lösung 2 com Formaldehydlösung und rührt kräftig durch, worauf sich die Masse als dieker Klumpen um den Rührstab festsetzt. Man bringt alstiann die noch warme Masse in eine kalto Schale, übergieset sie darauf in einem geschlossenen Gefässe mit Formalinfosung und lässt sie damit einige Zeit in Berührung. Die so behandelte Gelatine wird dann zu grobem Pulver zerrieben, mit Wasser gut gewaschen und im Exsicestor getrocknet, Dann trocknet man noch karze Zeit im Wasserbade und zerreibt zu trocknem Pulver.

741

<sup>1)</sup> Diese Augabe bezieht sich auf die wasserfrei gedachte Verbindung CH2O.

Die pulverförmige Formaldehydgelatine wird als Trockenantiseptikum auf Wunden angewendet. Man stellt sich vor, dass durch die biologische Thatigkeit des Organismus Formaldehyd aus dem Praparate abgespalten wird, welcher antiscptisch wirkt,

Collaform neant C. Fn. HAUSMANN in St. Gallen die von ihm hergestellte pulverformige Formaldehyd-Gelatine.

Formaldehyd-Kaseïn. Wird durch Einwirkung von Formaldehyd auf Kaseïn ähalich wie die Formaldehydgelatine dargestellt und ist ein geruchloses, fast geschmackluses gelbliches Pulver, welches von verdünnten Säuren langsam gelöst und aus diesen Lösungen durch Natronlauge wieder abgeschieden wird. Wie die vorigen zur antiseptischen Wundbehandlung.

Dextrinoform. Dextroform. Ebenso wie das vorige eine Kombination von Dextrin mit Formaldehyd, wahrscheinlich durch Eindampfen einer kone. Dextrinlösung mit Formaldehyd erhalten. Weisses, in Wasser lösliches Pulver.

Amyloform. Eine von Classes dargestellte Kombination von Formaldehyd und Stärke, welche angeblich eine feste chemische Verbindung sein soll, die auf 1 Mol. Stärke = 1 Mol. Formaldehyd enthalten soll.

Ueber die Darstellung ist nichts Näheres bekannt, doch wird man nicht fehlgeben in der Annahme, dass das Präparat erhalten wird durch Anrühren von Stärke mit kaltem Wasser, Zusatz der Formaldehydlösung, worauf man die Mischung einige Zeit stehen lässt. dann im Wasserbade bis zum Verkleistern erhitzt, eintrocknet und pulvert.

Weissliches Pulver, mit Wasser quellbar, aber keinen Kleister mehr gebend. Verkleistert weder mit Essigshure, noch mit Natronlauge. Kann ohne Zersetzung bis 180° C. erhitzt werden. Beim Erhitzen mit verdännten Sauren und Alkalien wird Formaldehyd abgespalten, beim Erhitzen mit verdünnten Sauren wird die Starke verzuckert. Mit Jedlusung Blaufärbung, unter dem Mikroskop zeigen sich schollige Masson (keine Stärkekörner), ein Beweis, dass das Praparat durch Erhitzen von Stärke mit wasseriger Flüssigkeit dargestellt worden ist.

Wird ebenso wie die Formaldehydgelatine zur Wundbehandlung angewendet. Seine Wirkung soll auf der durch die Gewebssäfte verursachten Abspaltung von Formaldehyd bornhen.

Protogen. Ovoprotogen. Wird durch Erhitzen von Eiereiweiss mit Formaldehyd dargestellt. Gelbes, trockenes Pulver, welches zu Ernührungszwecken und zwar als Zusatz zur Milch und zur subhutanen Ernährung dienen soll.

> Collodiam Paraformii USNA. Ussa's Paratorm-Collodium. Ep. Paraformil 5,0 Colledii 95,0.

Unquentum Formaldehrdl refrigerans Unna. Formatin-Kühtaalbe nach UNNA. Rp. Adipis Laune 20,0 Vaselini 10,0 Formaldebydl 10-20,0, Gegen übermässige Schwelssbildung an Händen

Bonal, ein Konservirungsmittel, besteht aus Formaldehyd 2,42, Natriumsalfit 0,383, Natriumchlorid 26,672, Natriumphosphat 2,506, Milchaucker 56,884, Wasser 11,186. AUPRECHT.

Chinoform. Wird durch Fällung eines Chinarindenauszuges mit Formaldehyd und starker Salzsaure dargestellt.

Desodor ist eine Formaldehyd enthaltende Mundessenz.

Einbalsamirungsflüssigkeit von J. W. Wagner, Kochsalz 500,0, Alaun 750,0, arsenige Säure 350,0, Zinkehlorid 120,0, Quecksilberchlorid 90, Formsldehydlösung (35—40 Proc.) & Liter, Wasser q. s. ad 24 Liter.

Euformol ist eine amerikanische Specialität, bestehend aus: Menthol, Thymol, Wintergränöl, Eucalyptusöl, Borsäure: Extractum Baptisiae tinctoriae.

Formaldehyd-Alofu. Kondensationsprodukt von Formaldehyd mit Alom. D.R.P. 86449. Man mischt eine Lösung von 10 Th. Alom in 20 Th. Wasser mit 10 Th. Formaldehydlösung (von 40 Proc.) und fügt 10 Th. konc. Schwefelskure zu. Ein gelbes Pulver, in Alkalien löslich. In Wasser schwer läslich, wird daher langsamer resorbirt wie das Alom und ist nicht so intensiv bitter wie dieses.

Formallnseife, überfettete, 5 Proc. Formaldebyd enthaltend, nach Unna-Bei Osmidrosis. Hyperidrosis, zum Reinigen der Hande nach dem Hantiren mit fauligen Stoffen (nach Sektionen).

Formalith. Kieselguhr, der mit Formaldehyd getrunkt ist, in Form von Pastillen

oder als Pulver.

Formochloroi-Trillat (Formochlor). Ist eine Auflösung von Calciumeblorid in Formaldehydlosung, weil ersteres die Polymerisation des Formaldehyds verhindern soll. Formeform. Streupulver gegen Fussschweiss. Formaldehydi soluti 1,0,

Thymoli 0,1, Zinci oxydati 35,0, Amyli 65,0.

Glykoformal ist zu mischen aus: 75 Th. Formaldehydlösung (85-40 g), 15 Th.

Wasser und 10 Th. Glycerin.

Halzin. Menthol I.0, Formaldehyd absolut. 17,5, Methylalkohol Sl,5. Auguecht.

Nach anderen Angaben eine konc. 60 proc. methylalkoholische Formaldehydlösung.

Holzinel. Formaldehyd absolut 2,0, Menthol 40,0, Methylalkohol 58,0. Auguecht.

Nach anderen Angaben Lösung geringer Mengen Menthol in Holzin.

Stereformfum chloratum. Formaldehyd 5,0, Ammoniumchlorid 10,0, Pepsin 20,0,

Milohzucker 65,0. Innerliches Antisepticum. Steroformium jodatum. Formaldehyd 5,0, Ammoniumjodid 10,0, Pepsin 20,0,

Milohzueker 65,0. Wundstreupulver.

Sterlsol, innerlich anzuwendendes Antisepticum. Milchzucker 2,98, Natriumchlorid 0,672, Dikaliumphosphat (HK\_PO4) 0,322, Formaldehyd absolut 0,5, Wasser 95,5, Aufrecht. Sudol, ein Crame gegen Schweissfuss, besteht aus einer Grundlage von Wollfett und Glycerin mit 3 Proc. Formaldehyd, parfümirt mit Wintergründl.

Nachweis des Formaldehyds. Im konc. Zustande ist der Formaldehyd leicht an seinem charakteristischen Geruche zu erkennen. In denjenigen Mengen, in weleben er als Konservirungsmittel für Nahrungsmittel verwendet wird, ist sein Nachweis keineswegs leicht und einfach. Die angegebenen Farbeureaktionen etc. gelten auch nicht durchweg nur für Formaldehyd, sondern treten nuch mit anderen Aldehyden ein. Dazu kommt, dass kleine Mengen von Formaldehyd wahrscheinlich auch bei gewissen legalen Zubereitungsweisen von Nahrungsmitteln, z. B. beim Bäuchern auftreten. Alle diese Momente legen es nahe, bei dem Nachweis des Formaldehydes in Nahrungsmitteln möglichste Vorsicht zu beobachten und das Vorhandensein erst dann als erwiesen anzunehmen, wenn mehrere der angegebenen Reaktionen und unter ihnen eine der charakteristischen ein positives Ergebniss geliefert haben.

In allen Fällen wird man das Untersuchungsobjekt (wenn nöthig nach dem Ansäuern mit Phosphorsäure oder verdünnter Schwefelsäure) der Destillation mit Wasserdampf

unterwerfen und mit dem Destillat die folgenden Renktionen anstellen.

1) Ammoniakalische Silbernitratlösung wird reducirt. Vergl. hierzu S. 517. 2) Ngsslen'sches Reagens wird reducirt. 3) Eine durch schweflige Saure entfarbte Fuchsinlösung nimmt eine violette Färbung an, die auf Zusatz einiger Tropfen sehwefliger Säure nicht verschwindet. 4) Geringe Spuren Formaldehyd bringen in Anilinwasser eine deut-liche Träbung hervor. 5) Vermischt man in einem Probirglase 1 ccm Milch oder Peptonlösung mit einigen Tropfen des Formalindestillates und überschichtet vorsichtig mit konc. Sohwefelskure, die eine Spar Eisen enthält, so zeigt sich an der Berührungsstelle eine schöne blaue Zone. Diese Reaktion gilt als charakteristisch für Formaldehyd. (Hehrer.) 6) Ueberschiebtet man eine Mischung von Formaldehyd mit einer sehr verdünnten Lösung von Benzophenon mit kone. Schwefelsäure, so entsteht ein karmoisinrother Ring. 7) Wird das Destillat mit starker Natronlauge und etwas Resorein zum Sieden erhitzt, so nimmt die anfange gelbe Flässigkeit eine rothe Farhung an. 8) Bringt man unter eine Glasgloeke ein Ehrgies mit einigen Tropfen der zu untersuchenden Formaldehydlösung und daneben ein Porcellauschälchen mit einem Krystätlehen Morphinchlorhydrat und 10 Tropfen kone. Schwefelsäure, so fürbt sieh die Mischung nach kurzer Zeit indigoblau. (Jourssen.) Schwefelsäure, so fürbt sich die Mischung nach kurzer Zeit indigoblau. (Jonissen.)

Schwefelsture, so fürbt sich die Mischung nach kurzer Zeit inalgentat, (Jonessen.)
Nachweis von Formaldehyd nach Viralt. Bringt man zu einer formaldehydhaltigen Lösung eine Phenylhydrazinlösung, so bildet sieh eine dem präeipitirten Schwefel
ahnliche Ausscheidung, die sieh an den Wandungen und am Boden des Gefüsses festsetzt
und theilweise auch suspendirt bleibt. Die Flüssigkeit fürbt sieh nach und nach gelb,
schliesslich — schneller beim Erhitzen — rothgeib. Der amorphe Niederschlag löst sieh
in Alkohol und scheidet sich aus dieser Lösung in Prismen oder rhombischen Tafeln ab.

Formaldehyd als Desinfektionsmittel. Der Formaldehyd ist, seitdem man gelernt hat, ihn in ergiebiger Weise billig darzustellen, sehr bald als Desinfektionsmittel vorgeschlagen worden. Die Vortheile, welche er gegenüber anderen Desinfektionsmitteln bietet, sind folgende: 1) Er ist ein Gas, verbreitet eich somit gleichmüssig im Raume. 2) Er ist relativ ungiftig. 3) Er wirkt energisch keimtödtend. 4) Seine Anwendung ist relativ wohlfeil, führt nicht zur Zerstörung der zu desinsieirenden Objekte, auch hinterlässt sie keinen unangenehmen Geruch.

Dabei ist jedoch zu benehten, dass nur dem gasförmigen Formaldehyd CH,O, nicht aber auch seinen polymeren Formen die kräftige Desinfektionswirkung zukommt, und dass sie auch dann nur gesichert ist, wonn der vergaste Formaldehyd bei Gegenwart elner genügenden Menge Wasser(dampf), also gewissermassen als wässerige Lösung zur Wirkung gelangt. Da nun der Formaldehyd sowehl als Gas als auch in wässeriger Lösung die Neigung zeigt, sich zu polymerisiren, so versucht man bei seiner Anwendung als Desinfektionsmittel dieser Neigung durch allerlei Massushmen entgegen zu arbeiten.

Die Desinfektion von Räumen mittels Formaldehyd ist durch Flügge und seine Mitarbeiter wissenschaftlich begrindet und in einer Abhandlung (Ziechr. f. Hygiene 1898, 20, 276 u. f.) niedergelegt worden. Wir geben anter Verweisung auf das Original aus diesem

Folgendes wieder:

Ein Gas durchdringt von der Entwickelungsstelle aus den gauzen Raum gleichmässig. - Durch Verdampfen der 40 proc. Formalinläsung bekommt man nur einen Theil des Formaldehyds gasförmig, der Rest wird zu Paraform polymerisirt. Paraform wirkt kaum, trockner Formaldehyd CH,O nur wenig desinficirend, dem letzteren muss vielmehr, damit er seine volle Wirkung entfaltet, eine geeigete Menge Wasserdampf zugeführt werden.

Die bis zur Gegenwart ausgebildeten Verfahren für die Desinfektion mit Ferm-

aldehyd sind folgende:

1) Methode von Trillat. 40 procentige Formaldehydlösung wird im Auteklaven unter 3 Atmosphären Druck verdampft. Um Polymerisation des Formaldehydlösung, 200 ecm Weiden, wird Calciumchlorid zugesetzt. Die aus 1000 cem Formaldehydlösung, 200 ecm Wasser und 200 g Calciumchlorid bestehende Flüssigkeit heisst "Formochlorol". Der Apparat wird ausschalb des zu desinflörenden Raumes aufgestellt, die Desinfektion erfolgt durch Einteitung des Gases durch das Schlüsselloch.

2) Methode von Rosenberg. In einer Schale wird durch angezündete Presskolden Formaldehydlösung (von 40 Proc.) verdampft. Um Polymerisation zu vermeiden, erfolgt Zusatz von 5 Proc. Menthol, zu dessen Auflösung eine gowisse Menge Methylalkohol zugesetzt wird. Diese Desinfektionslösung heiset "Holzin".

3) Methode von Schering. Pastillen von 1 g Paraform werden in einem "Aoskulap" genannten Apparate durch eine Spiritusflamme vergast, so dass die Formslädehyddampfe von den Verbreunungsgassen mit fortgerissen werden. Ein Apparat fusst 250 Pastillen. Die Spiritusmenge in der Lampe ist so bemessen, dass sie zum Vergason aller Pastillen ausreicht. Der Apparat wird im Zimmer aufgestellt, die Flamme entzündet, das Zimmer vorlassen und verschlossen. 1) Methode von TRILLAT. 40 procentige Formaldehydlösung wird im Autoklaven

das Zimmer vorlassen und verschlossen.

Neuerdings empfiehlt Schunge auch einen Apparat, bei welchem die Vergasung

der Pastillen mit dem Verdampfen von Wasser kombinirt ist.

4) Methode von Walther Schlossmann. In einem besonderen Apparate wird mittels einer Spirituslampe Wasser verdampfe. Der Dampf drückt auf eine Mischung von 90 Th. Formaldehydiösung (40 proc.) und 10 Th. Glycerin, welche "Glykoform" genannt wird und in Form eines feinen Sprays austritt. Der Glycerinzusatz soll die Polymerisirung verhindera. Die Aufstellung des Apparates erfolgt in dem zu desinsicirenden Panner sellen. Raume selbst.

5) Breslauer Methode (von C. Flüses). Polymerisation witt in wässerigen Formaldehydlösungen nur dann ein, wenn die Koncentration von 40 Proc. überschritten wird. Da aber Formaldehyd auch aus verdünnten Lösungen leicht ausgetrieben wird, so wondet die Methode solche an. Da der gasformige Formaldehrd sich in der Luft leicht wieder zu Paraform polymerisirt, so wird, um dies zu verhindern, reichlich Wasserdampf zugefährt, der durch Verdampfen der verdünnten Lösungen zugleich mit dem Formuldehyd

entwickelt wird.

Frieger stellt nun für die Desinsektion von Räumen mit Formaldehyd folgende Leitslitze auf: Man muss dosirte Mengen Formaldehyd für die Kubik-Einheit in Anwendung bringen. Um diese Dosirung ausführen zu können, müssen die Räume vor der Dosinfektion abgedichtet werden. Dies geschieht z. B. durch Dichten der Fenster mit Wattestreifen und Glaserkitt, Bekleben von Spalten mit Papier mittels Stärkekleister, Abdichten der Ofenöffnungen u. s. w.

Unter dieser Voraussetzung genügt nach Flügen für grosse leere Zimmer eine Menge von 200 g Formaldchyd CH2O, bei kleineren, welche mit Möbela relativ stark besetzt sind eine Menge von 250 g Formaldehyd CH<sub>2</sub>O für 100 Kubikmeter Luftraum. Litest was den Formaldehyd unter diesen Bedingungen 7 Stunden lang einwirken, so erhält man eine sichere Abtödtung von Diphtheriebaeillen, Streptokokken, resistenten Staphylokokken, Taberkelbacillen, Milzbrandsporen mittlerer Resistenz in mit Bouillonkulturen durchtränkten Läppehen, in Eiter, Sputum, Membranen, falls die Schichten nicht dick sind, gleichgiltig, an welcher Stelle des Raumes sich die Kulturen befinden. -Keine sichere Abtödtung erfolgt bei dicken Schichten Sputum etc., bei durchtränkten dicken Stoffen, in geschlossenen oder nur wenig vorgezogenen Schiebladen, unter Möbeln und Betten, die vom Erdboden nur geringen Abstand haben,

Um die für eine 7 stündige Einwirkungsdauer nöthige Menge von 250 g Formal-

dehyd OH2O zu erzielen, muss man nach den einzelnen Methoden:

 Im Triblat'schen Apparate 700 ccm Formochlorol, verdampfen. Einzufüllen sind mindestens 1000 ccm. Daneben hat man 3 Liter Wasser zu verdampfen. Der Tan-LAT'sche Apparat ist theuer.

2) Nach Rosekberg. Man muss 750 ccm Holzin im Rosekberg'sehen Apparat und ausserdem 3 Liter Wasser verdampfen. Der Zusatz von Menthol und Methylalkohol

vertheuert das Verfahren ohne Nutzen.
3) Nach Schening. Es sind 250 Pastillen zu vergasen und daneben 3 Liter Wasser

3) Nach Schening. Es sind 250 Pastillen zu vergasen und daneben 3 Liter Wasser zu verdampfen. Die Pastillen sind nicht ganz billig.

4) Schlossmann schreibt für 80 Kubikmeter Raum vor = 2 Liter Glykoformal, also für 100 Kubikmeter Raum etwa 900 g Formaldehyd CH<sub>2</sub>O. Insgesammt werden 4 Liter Flüssigkeit verdampft bez. versprayt. Das Verfahren ist wirksam, arbeitet aber mit einem grossen Ueberschuss Formaldehyd und wird dadurch theuer. Das Glycerin bildet auf den zu desinfeirenden Gegenständen einen unangenehmen, schlierigen Ueberzug.

5) Flügge's Breslauer Methode. Für 100 Kubikmeter Luftraum wird in den Apparat eingefüllt eine Mischung von 800 ccm Formaldehydlösung (40 proc.) und 3200 ccm Wasser. Davon werden 3 Liter verdampft.

Wasser. Davon werden 3 Liter verdampft.

Die Ausführung der Breslauer Methode erfolgt in der Weise, dass die verdächtige Wäsche in Sublimatkochsalzlösung eingelegt wird. Verdächtige Flecken oder Stellen auf dem Fussboden (von Exkreten n. dergl. herrührend) werden gleichfalls mit Sublimatlösung gewaschen. - Die Möbel sind von den Wänden abzurücken. Thüren und Schubladen der Schränks etc. sind weit zu öffnen. Betten, Teppiche, Kleider, sind an Wäscheleinen oder Gestellen freihangend zu befestigen und zwar so, dass sie nirgends aufliegen und nirgends enge Falten bilden. Die Taschen der Kleidungsstücke sind nach aussen zu kehren. -Nachdem nunmehr noch der zu desinficirende Raum abgedichtet worden ist (s. S. 1174), bringt man den Apparat in das Zimmer, stellt ihn so auf, dass jede Feuersgefahr ausgeschlossen ist, entzündet die Lampe, schliesst das Zimmer und überlässt es nunmehr sich selbst während 8 Stunden.

Nach dieser Zeit (8 Stunden) wird durch das Schlüsselloch hindurch Ammoniakgas eingeleitet, welches aus 800 ccm Ammoniakflüssigkeit von 25 Proc. entwickelt worden ist. Das Zuleitungsrohr muss im Innern des Zimmers eine Vorrichtung besitzen, welche die abtropfende Ammoniakfiltseigkeit aufzunehmen vermag. Man wartet nach dem Einleiten des Ammoniaks noch 30 Minuten und luftet darauf gründlich durch Oeffnen von Thur, Fenster, Ofenthür. Das so desinficirie und gelüftete Zimmer kann sogleich wieder bezogen, ja als

Schlafzimmer benutzt werden.

Nach Floor ist die Desinfektion durch Formalin anwendbar bei: Diphtherie,

Scharlach, Masern, Tuberkulose, Influenza.

Abzusehen ist von der Formalin-Dosinfektion bei Cholera, Unterleibstyphus, Ruhr. Bei diesen ist wie bisher die Desinfektion auf Dampf-Desinfektion für Betten, Wäsebe, Kleider, auf Abwaschen der näheren Umgebung des Bettes mit Sublimat- oder Karbollösung und auf die Desinfektion der Aborte mit Kalkmilch zu beschränken.

Bei Kindbettfieber und anderen septischen Erkrankungen (namentlich in Hospitälern, Operationssälen u. s. w.), ferner bei Pocken und Pest ist neben der Formalin-Desinfektion

die Desinfektion der Matratzen und Betten im Dampfapparat erforderlich.

1176 Formica.

Formaldehyd-Lampen. Um zur Desinfektion Formaldehyddämple zu erzeugen. sind you verschiedenen Autoren Lampen konstruirt worden, in welchen Methylalkoholdample durch Ueberleiten über glübendes Platindrahtnetz zu Formaldehyd oxydirt werden. Soweit die ernsthafte Desinfektion in Betracht kommt, muss die Wirkung dieser Lampen bis jetzt als völlig unzuverlässig und ungenügend bezeichnet werden.

Thymoform [CaHa(CHa), CaHaO]a, CHa. Von Dr. G. F. HENNING in Berlin dargestellt. Entsteht unter dem Einflusse von Kondensationsmittein aus Thymol und Formaldebyd und ist ein gelbliches, geschmacktoses Pulver von ganz schwachen Thymolgoruche. Es spaltet beim Kochen mit Schwefelsäure Formaldebyd ab, löst sich aber nicht im Kalilange - das Formaldehyd scheint also acetal-artig gebunden zu sein. Es ist leicht löslich in Asther, Alkohol, Chloroform, Olivenöl, unföslich in Wasser, Petroläther und Glycerin. Auf aiternde Wunden wirkt es desinfleirend. Es ist daher in Aussicht genommen als Ersatz für Jodoform und Dermatol.

Jodothymoform-Henning. Jodirt man Thymoform nach einer der bekannten Methoden, so erhält man ein jodreiches, gelbes Pulver, das fast geruchte ist und sich leicht in Aether, auch in Alkohol. Chloroform, Benzol und Olivenol löst, dagegen in Wasser und Glycerin unlöslich ist. Mit Jodothymoform imprägnirte Verbandstoffe können sterilisirt werden, da der Schmelzpunkt der Verbindung über 150°C. liegt. Ist als Ersatz des Jodo-

forms in Aussicht genommen.

Geoform, Kreoform-Hessing. Diese Verbindungen entstehen unter dem Einflusse von Kondensationsmitteln aus Formaldehyd und Guajakol bez. Kreosot. Geruehlese und geschmacklese Verbindungen, welche weder ätzen noch reizen und nicht giftig sind. Sie lösen sich leicht in Kahlauge und fallen aus dieser Lösung beim Ansäuern mit Säuren wieder aus. Sie sind unlöslich in Wasser und Petroläther, leicht löslich in Alkohol, Aether und heissem Benzel. Sie sollen als Ersatz des Guajakols bez. Kreosot für den innerlichen Gebrauch verwendet werden.

Polyformin insolubile-HERNING. Man erhält es, indem man mehrwerthige Phonole in wilsserigem Formaldehyd tost und diese Lösung mit starkem Ammoniak versetzt. Hat

sich in der Praxis nicht bewährt!

Naphthoformin a- und  $\beta$ -Henniko. Entsteht durch Auflösen von a- bez.  $\beta$ -Naphthol in Formaldehydlösung und Versetzen mit starkem Ammoniak. Hat sich in der Praxis nicht bewahrt.

Polyformin solubile [C<sub>0</sub>H<sub>4</sub>(OH)<sub>4</sub>]<sub>4</sub>. [CH<sub>2</sub>)<sub>6</sub>N<sub>4</sub> entsteht durch Kombination von 2 Mol. Resorcin mit 1 Mol. Hexamethylentetramin. Farblose Krystalle. Hat sich in der Praxis nicht bewährt.

# Formica.

Formicae. - Amelsen. - Fourmis. Ants. Pismires. Sind die flügellosen Arbeiter der Waldameise: Formica rufa L. (Familie der Hymenoptera aculeata, Unterfamilie von Formicariae), durch ganz Europa, Nordasien und Nordamerika, besonders in Nadelwaldungen lebend.

Beschreibung. Die Thiere sind ungeflügelt, 4-6 mm lang. Der breite, abgerundet dreieckige Kopf ist brann, an den Seiten rothbraun, die 13gliedrigen Fühler noch einmal so lang wie der Kopf. Zwei umgekehrt eiförmige Augen, ausserdem an der Stirn ein gleichseitiges Dreicek bildend noch drei Nebenaugen. Der Rumpf ist braunroth, mit sechs dunkelrothbraunen, oben otwas helleren Beinen, Hinterleib sechsgliedrig, rundlich-eiförmig, schwarzbraun mit braunen Haaren, durch einen zweigliedrigen Stiel mit dem Rumpf verbunden, mit Giftbillschen, die eine scharfe, im wescutlichen aus Ameisensäure bestehende Flüssigkeit enthält, die fortgespritzt werden kunn,

Bestandtheile. Ameisonsaure, 1 Proc. athorisches Oel, fettes Oel, Eiweiss atc. etc.

Einsammlung. Man fängt die Ameisen in den Sommermonaten in Flaschen, die man neben den Ameisenhaufen eingräbt, sodass die innen mit Honig bestrichene Mandung eben noch hervorragt, und tödtet die hineingefallenen Insekten mittels wenig Aether oder Weingeist.

Anwendung. Sie dienen im frischen Zustande lediglich zur Bereitung einer Tinktur und des Spiritus Formicarum, sowie zu Bädern, 300-750 g auf ein Vollbad.

Abgesehen von der Kützlichkeit der Ameisen sind diese Zubereitungen insofern unzweckmässig, als sie nur in einer bestimmten Jahreszeit angefertigt worden können, ausserdem in ihrem Gehalte schnell zurückgehen. Man ersetzt sie deshalb besser durch weingelstige Auflösungen der Ameisensäure, die sich zu jeder Zeit in beliebiger Stärke durch Mischen herstellen lassen. Man verwendet sie zu hautreizenden Einreibungen bei Gicht, Gliederschwliche, Lähmungen.

Als Ersatz der Büder dient eine Mischung von Ameisenspiritus und -tinktur aß, von

welcher man 500 g auf ein Bad nimmt.

Oleum Fermicarum. Ameisenol. 1 Th. frische, zerquetschte Ameisen, 1 Th. entwilssertes Natriumsulfat, 5 Th. Olivenol digerirt man bei 60-70°C. 10 Stunden, presst

aus und filtrirt.

Spiritus Formicae (Helv.). Spiritus Formicarum destillatus. Ameisen. geist. Esprit de fourmis. 50 Th. frisch gesammolte Amoisen macerirt man 2 Tage mit je 75 Th. Wasser und Weingeist (94 proc.), dann werden 100 Th. abdestillirt. Spec. Gew. 0,887—0,889. Mit Wasser är opalisirend. Scheidet mit Bleiessig Krystallasdeln ab und fürbt Silbernitrat beim Erwarmen dunkel. Da der Gehalt an freier Säure durch Esterbildung beständig abnimmt, so hält man den Spiritus nur in müssigen Mengen verräthig. Spiritus Pormicarum (Germ.) s. S. 49.

Tinctura Formicarum (Erginzb.). Ameisentinktur. Brauner Ameisen-spiritus. Mierenspiritus. Teinture de fourmis. Tincture of Ants. Aus 2 Th. frischen, zerquetsolden Ameisen und 3 Th. Weingeist (87 proc.) durch Maceration. Wird

durch Wasser milchig getrübt.

Spiritus Formicarum compositus. Rp. Spiritus Formicarum 98,0 Olel Tereblathians Olei Lavandnine 64 1,0.

Tinctura Formicarum composita. Rp. Spiritus Formicarum 60,0 Mixturne oleono-balanm. Tincturar acomaticae fil 20,0,

# Fragaria.

Gattung der Rosaceae - Rosoideae - Potentilleae - Potentillinae. Fragaria vesca L. Erdbeere. Praisier. Strawberry. Heimisch in einem Theile von Europa und Asien.

Man verwendet:

1) Die Blätter. Folla Fragariae. - Erdbeerblätter. - Fenilles de fraisier. Beschreibung. Sie eind dreizählig, die Blättchen oval, korbig-gesägt, besonders anterseits seidenhaarig, sitzend, das mittlere zuweilen gestielt. Die Epidermiszellen der Oberseite gradlinig polygonal, ohne Spaltöffnungen, solche nur auf der Unterseite, hier ausserdem dickwandige, einzellige Haare, Köpfchenhaare mit wenigzelligem Stiel und einzelligem Köpfchen. Zwei Reihen kurzer Palissaden, Oxalatdrusen in den Palissaden, seltner im Schwammparenchym.

Anwendung. Man verwendet sie hier und da als Theesurrogat. Medicinisch waren sie obsolet, sind aber neuerdings in den Arzneischatz Pfarrer Kampp's aufgenommen.

2) Das Rhizom. Radly Fragariae. - Erdbeerwurzel. - Racine de Fraisier

(Gall.). Beschreibung. Dasselbe bildet cylindrische, etwas gebogene Stücke, die 8-10 cm lang, I cm dick sind. Der Bruch ist glatt. Im Holz breite primäre und einreihige sekundäre Markstrahlen. Im Mark und in der Rinde Drusen von Kalkoxalat.

Verwendung. Man benutzt das im Herbet gesammelte Rhizom seines Gerbstoffgehaltes wegen als Adstringens.

Ptisana Fragariac. Tisane de fraisier (Gall.). Ist wie Ptisana Dulcamarae, S. 1048, zo bereiten.

Species anticleriese. Gelbauchitbre. Rp. Redicis Fragacine Radicis Rubias

Bhleom, Fillele Corticis Frangulae 85 40,0 Tartari depurati Divide in p. seq. X.

3) Die Scheinfrucht, Fructus Fragariae, Bacene Fragariae, Fraga. - Erdbeeren. - Fraises. Fruits de fraisier (Gall.). - Strawberries.

Beschreibung. Die Erdbeere besteht aus dem nach der Blüthezeit vergrösserten, fleischig und saftig gewordenen Blüthenboden, dem die zahlreichen nussartigen Früchtehen eingefügt sind.

Bestandthelle. Nach Korno: Wasser 87,66 Proc., Stickstoffsubstanz 0,54 Proc., freie Silure 0,93 Proc., Zucker 6,28 Proc., sonstige stickstofffreie Stoffe 1,46 Proc., Holzfaser 2,32 Proc., Asche 0,81 Proc. In der Trockensubstanz: Stickstoffsubstanz 4,63 Proc., Zucker 49,97 Proc. Die Asche ist reich an Kalk (14,2 Proc.).

Die Kulturformen der Erdbeere sind theils aus Fragaria elatior Ehrh. bervorgegangen, theils sind es Krenzungen der F. virginiana Ehrh. und F. chiloënsis Ehrh., beide in Amerika heimisch, dahin z. B. die Ananag-Erdboere.

Essentia Pragariae. Erdbeeressens. I. Frische, vollkommen reife Erdbeeren werden zerquetscht, mit dem gleichen Gewicht 80 proc. Weingeist 14 Tage ausgezogen, leicht abgepresst; Filtrat wird in ganz gefüllten Gläsern kühl aufbewahrt. II. Für Brauseleicht abgepresst; Filtrat wird in ganz gefüllten Glüsern kühl auf bewahrt. H. Für Brauselimonade (nach Weinebel). 750 g frische, trockne Walderdbeeren zerquetscht man, mischt
mit je 200 g Tokayer und Cognac, briogt in eine Retorte, fügt 1,5 g Vanille, 300 g Spiritus, 500 g Wasser hinzu und destillirt langsam 1000 g über. Man färbt schwach röthlich.
Erdbeerlikör. Erdbeeressenz 2,5 kg. Essigsäureamyläther 0,5 kg. Himbeerwein
1 kg. Kirschlorbeeröl 2 Trpf., Rosenöl 1 Trpf., Zucker 40 kg. Wasser 60 Liter. Weingeist
25 Liter, rother Pfanzenfarbstoff q. s.
Pomata Frugarine. Erdbeerpomade. 3 Th. Hammeltalg, 5 Th. Schmalz,
8 Th. Kakaobatter schmilzt man und lässt mit 3 Th. frischen Erdbeeren 24 Stunden bei
Schmelzwärme stehen, seiht durch und fügt q. s. Rosen- und Neroliöl, nöthigenfalls auch

Sirupus Fragariae. Erdbeersirup. I. 1000 g frische Walderdbeeren werden zerquetscht und mit 20 g Zucker bei Zimmerwärme ausgähren gelassen, dann lässt man mit 100 g Weisswein 24 Stunden stehen, presst ab, schüttelt mit Talk und filtrirt. In 500 Th. Filtrat löst man kalt 800 g Zucker und 2,5 g Citronensaure, seint durch und füllt auf kleine Flaschen.

II. Man schichtet die Beeren abwechselnd mit Zuckerpulver, seiht nach einigen Tagen den Saft ab, kocht einmal auf und füllt nach Zusatz von etwas Rum auf Flaschen.

III. Erdbeeren, feinste Raffinade ää. Man giesst die geläuterte, heisse Lösung über die durch Waschen und Trocknen auf einem Tuche gereinigten Früchte, lässt eine Nacht mässig warm stehen, seiht durch ein feines Haarsieb, fügt ein wenig Salicylspiritus zu und

füllt auf '/<sub>4</sub>-Liter-Flaschen.

IV. Man löst unter Erwärmen 5 kg Zucker in 1 kg Wasser, setzt alsdann 2,5 kg möglichst reife Walderdbeeren hinzu, rührt sanft (!) um, lässt kurze (!) Zeit aufkochen und kolirt ohne zu drücken oder zu pressen (!) durch ein wollenes Kolatorium. Der Rücken und kolirt ohne zu drücken oder zu pressen (!) durch ein wollenes Kolatorium. stand kann zur Bereitung eines Erdbeerlikörs noch mit verdünntem Weingeist ausgezogen werden (B. Fischen).

## Franciscea.

Gattung der Solanaceae - Salpiglossideae.

Franciscea uniflora Pohl (syn. Brunfelsia Hopeana Benth.). Manaca. Mercurlo vegetal. Heimisch im Equatorealen Amerika.

Man beautzt die Wurzel und die Zweige.

Beschreibung. Die Droge bildet ungleich lange, federspulen- bis zweifingerlieke, cylindrische Stücke mit dünner, schwarzbrauner oder rostbrauner Rinde. Die Rinde zeigt reichliche Gruppen stark verdickter Steinzellen und grosse Oxalatdrusen, in einzelnen Stücken, wahrscheinlich von Zweigen, auch stark verdickte Fasern. Im Holz ziemlich enge Gefässe, verdickte Fasern, spärliches Holzparenchym. Markstrahlen eine Zellreihe breit, auf dem Tangentialschnitt auffallend hoch. An denjenigen Stücken, die von Zweigen stammen, erkennt man das intraxylare Phloëm. An der Grenze zwischen Mark und Kylem in ersterem zuweilen Steinzellen.

Bestandtheile. Ein Alkaloid Manaoin C22, H33 N2O101 ein zweites Manacein C18 H32 N2 O10. Das Manacin wirkt stark giftig und tödtet durch Stillstand der Respiration, soll die Sekretion der Drüsen anregen, das zweite wirkt viel schwächer.

Anwendung. Seit 1884 als Antisyphiliticum, Antiarthriticum, Purgativum und

Diurcticum empfohlen.

Es ist vorkommenden Falles sehr zu beachten, dass unter dem Namen Mercurio vegetal auch andere Drogen: Bicheten officinalis (Urticaceae), ferner als Azougue vegetal (= Mercurio vegetal): Urostigma cystopodum Miq. vorkommen. Diese beiden Drogen heissen auch Murure. - Unter den Namen Manaca werden in Brasilien noch verwendet: Duranta bicolor und Aderosma euperflua. (Die Namen dieser Priangen finden sich nicht im Index Kewensis.)

# Frangula.

Rhamnus Frangula L. (syn. Frangula Alnus Mill.) Familio der Rhamnaceae - Rhamnene. Heimisch in Lanbwäldern und an Waldrändern Europas, Centralasiens, Nordafzikas. Bis 6 m Höhe erreichender Strauch mit unscheinbaren, zwittrigen, grünlichen, 4-5 zähligen Blüthen. Die Frucht ist eine anfangs rothe, später schwarze Steinfrucht. Die Blätter sind elliptisch, gauzrandig oder sehwach wellig-ausgerandet, an wechselständigen, dornenlosen Zweigen.

Verwendung findet die Rinde: Cortex Frangulae (Austr. Germ.). Cortex Rhamai Frangulae (Helv.). Frangula (U-St.). Cortex Alni nigrae. Cortex Avorni. -

baumrinde. 1) Gelbholz-, Pulverholz-, Zapfenholzrinde. - Écorce de bourdaine ou d'aune noir. - Buckthorn. Black older bark. Dog wood.

Beschreibung. Die Rinde bildet bis 25 cm lange, bis 2 cm im Durchmesser messende, eingerollte Stücke, die von einem grünbräunlichen oder grünschwärzlichen dannen Kork bedeckt sind, der jedoch oft durch bellere Parthieen unterbrochen ist und daher fleckig erscheint. Jüngere Rinden sind mehr braun, altere mehr schwärzlich. Die Aussenseite zeigt zahlreiche Korkwärzehen (Lenticellen), die bei jüngeren Rinden weisslich, bei älteren etwas dunkler und quergestreckt sind. Die einzelnen Stücke der Rinde erreichen eine Dieke von 1,5 mm. Beim Abschälen des Korks mit dem Messer kommt eine schöne rothe Farbe zum Vorschein. lanenseite der Rinde ist bei jungen Stücken gelb bis gelbbraun, bei alten braunroth. Dar

0 C

Fig. 253. Querschultt durch Cortex Prangulae. a Kork. & Collanchym, d Primare Fasern, e Bandel sekundarer Fasern, f Markstrablen.

Bruch ist kurzfaserig. Der Querschnitt (Fig. 253) lässt zu Ausserst eine dünne Korkschicht aus flachen Zeilen mit rothem Inhalt erkennen. Daran schliesst sich ein schmales Collenehym, dem das Parenchym der primären Rinde folgt, in welchem man die zusammengedrückten Bäudel primärer Fasern erkennt. Die Markstrahlen der sekundaren Rinde sind 1-8 Zellreihen breit, bis 25 Zellen hoch, die Zellen radial gestreckt und mit gelbem Inhalt versehen. In den Baststrahlen rundliche oder tangential gedehnte Gruppen stark verdiekter Fasern, die von

<sup>1)</sup> Den Namen "Faulbaum" führt auch die Traubenkirsche: Prunus Padus L.

Krystallzellen umgeben sind. Im Parenchym Dresca von oxalsaurem Kalk. Steinzellen fehlen der Rinde.

Mit Kalkwasser und anderen Alkalien übergessen wird die Rinde sehen roth, der wässerige Auszug der Rinde wird durch Eisenchlorid tiefbraun gefürbt. Gesehmach bitterlich-süss und etwas schleimig.

Bestandtheile. Der wirksame Bestandtheil der Droge ist glukosidischer Natur, man bezeichnet ihn nach Kurly als Frangulasäure (Awene's primäres Glukosid); diese liefert beim Kochen mit Citronen- oder Oxalsäure durch Hydrolyse Kurly's reine Frangulasäure oder Awene's Pseudofrangulin, das wieder durch Hydrolyse Awene's Pseudo-Emodin liefert. Pseudofrangulin lüst sich mit prachtvoll rother Farbe in Aetzalkalien, sehwerer in Alkalikarbonaten. Pseudo-Emodin löst sich mit derselben Farbe leicht in Karbonaten. Beide wirken mild abführand in Gaben von einigen Decigrammen. Das Pseudo-Emodin, das ebenso wie die entsprechenden Körper ans der Alos, dem Rhabarber und den Sennesblättern ein Oxymethylanthrachinon C<sub>10</sub>H<sub>10</sub>O<sub>8</sub> ist, schmilzt bei 250°C.

Um die Gesammtmenge der wirksamen Bestandtheile für die Darstellung des Fluidextraktes zu verwerthen, soll die Rinde mit mindestens 50 proc. Alkohol ausgezogen werden, noch besser ist es nach Awene, das etwa noch in der Rinde verhandene primitre Glukosid verher zu hydrolysiren. Zu diesem Zweck erhitzt man das Rindenpulver mit Lösung von Citroneusäure, dampft zur knetbaren Masse ein und perkolirt mit 96 proc. Alkohol. Der gewonnene Auszug, der aus 100 Th. Rinde 500 Th. beträgt, wird grösstentheils mit Calciumkarbonat abgestumpft. — Der Extraktgehalt der Rinde beträgt rund 20 Proc.

Verwechstungen. Solche sind durch das gemeinsame Vorkommen mit äbnlich aussehenden Sträuchern leicht möglich. Es kommen folgende in Betracht:

1) Rinde der Erle, Alnus glutinosa (L.) Gärtu. Sie ist braun und glatt. Beim Schälen zeigt sie keine rothe, sondern nur eine gelbbraune Farbe. Mit Ferricklorid wird der Auszug schwarz. Die Lenticellen sind spärlich, punktförmig. Der Bruch ist nicht faserig. Die Rinde hat einen aus Fasern und Steinzellen gebildeten, "gem ischten sklero tischen Ring."

2) Die Rinde von Alnus incana (L.) D. C. ist der vorigen ähnlich.

3) Die Rinde von Rhammus cathartica L. ist glänzend rothbraun. Lenticellen spärlich. Sie bildet viel kürzere Stücke wie Cortex Frangulae. Der Bruch lässt lange, gelbe Fasern erkennen.

4) Die Rinde der Rhamnus Purshiana D. C. hat Steinzellen (vergl. Rhamnus).

5) Die Rinde der Traubenkirsche oder des Faulbaumes Prunus Padus L. Riecht frisch nach bitteren Mandeln wegen des Gehaltes an Amygdalin Sie hat rundliche, grüngelbe oder gelbgraue Korkwarzen und feinfaserigen Bruch mit weissen Bastfasern.

Einsammlung, Aufbewahrung. Die Rinde wird im Mai und Juni gesammell und getrocknet, hauptsächlich aber bei der Verarbeitung des Holzes zu Schiesspulver als Abfall gewonnen, ist daher eine billige Waare. Wegen ihrer unangenehmen (brechenerregenden) Nebenwirkungen in frischem, oder frisch getrockneten Zustande darf sie, wie es Helv. und U-St. auch vorschreiben, erst nach wenigstens einjühriger Lagerung in Gebrauch genommen werden. Es empfiehlt sich aus diesem Grunde, die selbstgesammelte und, wenn man von der Zuverlässigkeit seines Lieferanten nicht völlig überzengt ist, auch die eingekaufte Rinde mit einem entsprechenden Vermerk versehen ein, besser zwei Jahre bei Seite zu stellen. Dieselbe Verdnderung, die eine solche längere Ablagerung bewirkt, soll übrigens durch einständiges Erhitzen der frischen Rinde auf 100° C. zu erreichen sein. Nach Awkno ist die brechenerregende Wirkung der frischen Rinde auf die Gegenwart eines Fermentes zurückzuführen.

Eine für Theemischungen besonders geeignete Zerkleinerungsform ist die Cort. Frangulae Concisa der Drogisten; für Abkochungen hält man eine feine Speciesform zur Extraktbereitung ein mittelfeines Pulver (100 Th. Rinde geben etwa 90 Th.) vorräthig.

1181 Frangula.

75,0

Rp. Cortic. Frangulae

Fractus Carvi

Cortic. Aurant. fruct. 53 12,5

Wirkung, Anwendung. Als cinheimisches, billiges und sicher wirkendes Abführmittel bei Verstopfung, Hämerrheidalbeschwerden und Leberleiden in Form der Abkochung, 8-15-30 g : 150-200 g, oft in Verbindung mit Natriumsulfat sehr gebräuchlich oder als Fluidextrakt, seltener im Aufguss. Grössere Gaben bewirken Kolikschmerzen. Die Rinde ist in mittleren Gaben ein sicheres Abführmittel, ohne Kolikschmerzen und, wenn sie alt genug ist, ohne Brechen zu erregen,

Extractum Frangulae (Ergänzb.). Faulbaumrindenextrakt. Aus mittelfein geschnittener Rinde wie Extr. Dulcamarae zu bereiten (S. 1047). Harzige Ausscheidungen beim Eindampfen bringt man durch Zusatz kleiner Mengen Weingeist in Lösung. - Dick,

dunkelbraun, in Wasser trübe löslich. Vorzügliches Bindemittel für Abführpillen.

Extractum Frangulae fluidum (Germ. U-St.). Faulbaum-Fluidextrakt. Fluid Extract of Frangula. Germ. Aus 100 Th. mittelfein gepulverter Rinde und q. s. einer Mischung von 3 Th. Weingeist (87 proc.) and 7 Th. Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 35 Th., lässt 48 Stunden im Perkolator stehen, fängt zuerst 85 Th. auf, dampft den zweiten Auszug zum dünnen Extrakt ein und löst dieses in q. s. des 55 Th. auf, dampit den sweiten Auszug zum dinnen Extrakt ein und föst dieses in q. a. des Lösungsmittels, so dass man im ganzen 100 Th. Fluidextrakt erhält. Es sind etwa 1000 Th. Lösungsmittel erforderlich (bei Verwendung fein gepulverter Rinde erheblich weniger). Giebt von 13—20 Proc. Trockenrückstand. Anwendung: atatt Decoctum Frangulae concentratum und als Ersatz des Extr. Cascarae Sagradae fluidum zu 10—20 Tropfen, als einmaliges Abfülumittel zu 10—20 g. — U-St. lässt aus 1000 g Rinde (Pulv. No. 40) mittels einer Mischung von 500 ccm Weingeist (91 proc.) und 800 ccm Wasser unter Zurückstellen der ersten 800 ccm 1000 ccm Fluidextrakt herstellen.

Extractum Frangulae fluidum examaratum (Ergünzb.). Entbittertes Faulbaum-Fluidextrakt. 100 Th. Faulbaumrinds (V) und 5 Th. gebraunte Magnesia werden mit einer Mischung von Weingeist (87 proc.) und Wasser ää im Perkolator erschöpft. Man fängt die ersten 80 Th. für sich auf und bereitet 1. a. 100 Th. Extrakt. Klar dunkelbraun-

roth, schwach bitter.

Extractum Frangulae siccum gewinnt man durch Eindampfen des Extractum

Frangulae zur Trockne,

Extractum Frangulae sollilum (Dietemen). Decoctum Frangulae siecum. Faulbaumrinde-Dauerextrakt wird wie Extr. Uvae Ursi solidum (S. 363) bereitet, doch

nimmt man statt 700 g Milchzucker 200 g Zucker und 500 g Milchzucker.

Tinetura Fraugulae. Faulbaumtinktur. Bad. Erg.-Taxe: 1 Th. Faulbaumrinde (III), 5 Th. verdünnter Weingeist (60 proc.). — Münch. Vorschr.: 20 Th. Faulbaum-

fluidextrakt, 80 Th. verdannter Weingeist.

and bringt mit q a. Wasser auf 100,0,

hian erhitzt 1-2 eine halbe Stande, dann mit

3-5 noch 10 Minuten im Pampfbade, seibt darch

Vlnum Frangulae (Erganzb.). Faulbaumwein. 50 Th. enthittertes Faulbaum-fluidextrakt dampft man im Wasserbade auf 20 Th. ein und löst in 80 Th. Süsswein.

Becockum Frangulae Comprescut.  Rp. 1. Decock Cork Frangulae 25,0: 300,0 3. Francus Carvi 5,0.  Man übergieset 2 mit der helssen Abkochung und seiht aach 4, Sundo ab.  Decockum Frangulae concentratam Bechmann.	Elixir Frangalae. Faulbaum-Elixir. Bp. Tinct. Aurant cort. 10,0 Aquae Chrannom. spir. 20,0 Sirupi simplicis 30,0 Extract. Frangulae fluid 40,0. Nach dem Absetzen flitziren.
Decoctum Frangulae Succioum.  Bp. 1 Certicis Frangulae min. cone. 500,0 2. Sacchari 25,0 5. Aquine destillat. 2000,0 4. Tincturae Aurant. cort. 15,0 5. Tincturae Aurant. fract. 10,0 6. Spfrium. 85,0.  1—3 drei Tage digeriren, eine Stunde kochen, auspressen, den Rückstand mit 1000 Wasser nochmals auskochen, die Kolatoren auf 200,0 eindaupten, mit 4—6 mischen und nach dem Ab-	Essentia Frangulae.  Hamb. Vorachr.  1. Rp. 1. Cort. Frangul. min. conc. 10,0 2. Aquae destillat. 50,0 3. Tinet. Aurant cort. 1,0 4. Spiritus 1,0 Man erhitat 1-9 mehrere Stundan im Dampfbade, presst aus, dampft suf 9,0 sin und fügt 3-4 langu.  H.
actson durchseihen.  Decoctom Françoise compositum.  Zusammengesetzte Faulbaumrinde- Abkochung.  Rp. 1. Cordeis Françoise conc. 18,0 2. Aquas doublaba 110,0 3. Rhizomatis Rhei conc. 2,0 4. Strobal Lapuil 0,5 5. Froctus Cardul Marise 0,5.	Rp. Extract Frangul, fluid 10,6 Tinct Aurantil cort. 1,0. Sirupus Frangulae. Faulbaumrinden-Sirup. Extract Frangul, fluid 6,0 Sirupi alupitels 95,0. Species Anglicae. Englischer Thee.

Species aperiontes.

Browthee kp. Cort. Frangalae 40,0 Folior, Sennae Plorum Acacian Florum Tiliae Ligni Sassafras 35 15,0.

Species Franguise corticis.

Hamorrhoidal-Thee Schwedischer Thea

Rp. Cort. Frangul, gr. putv. 200,0 Sacelari albi pulv. Natrit sulfurici pulv. Natril blearbaniel puly. Pruct. Carvi rec. gr. pulr. 55 25,0 Aques destillat.

Man trocknet bel gelinder Warms und treibt durch ein feines Thecsieb (UII). 1 Essielfel auf 1 Tasse kochendes Wasser.

Species gynascologicae Maurin. Mantin'acher Thea. Form Berolin. Rp. Corticis Frangulae cone. Follorum Sennae conc. Herbne Millefolli cone. Rhizomat. Graminis cone. 14 25,0,

Species laxantes KNRIPP KERRY's Blutreinigungsthee.

Rp. Corticle Frangulae Florum Sambuel Folior, Sambuel Radiels Ebull Ligni Santali Visci albi MA 10,0 Flor, Acadise Folior, Fragariae Folior Urtiene 65 5,0

Summitat, Juniperl 2,5.

Tluctura Frangulae Reicu. ltp. Decocti Frangul, cort. 25,0: 150,0 Spiritus diluti Mun dampft die Schliffesigkeit auf 25,0 ein und

mischt mit dem Weingelst. Abends 2 Theeloffel. Alpenkräuter-Gesundheits-Likör, Rup, Bont's, enthält einen Auszug aus Steraanis, Faulbaumrinde, Zimmt, Tausendgüldenkraut, Cichorienwurzel, Enzian und Alos.

Blutreinigungstabletten von Fritz Grassmann. Bestandtheile: Faulbaumrinde,

Senna, Rainfarn.

Blutreinigungsthee, Lallemands, von Apotheker Bernand, besteht aus Ginster, Eibisch- und Rhabarberwurzel, Faulbaumrinde, Isländisch Moos, Fenchel, Anis, Kümmel, Huflattig, Guajakholz, Wollblumen.

Flechtenmittel von Joseph Kulla in Elberfeld. 1) Theo aus Enzian, Faulbaum-

rinde, Pomeranzenschale. 2) Pulver aus Schwefel, Senna, Süssholz, Alos. 3) Salbe aus

Wachssalbe und Holztheer.

Gebirgsbalsam von G. Schmitt in Berlin, gegen Hamotrhoiden, Verstopfung u.s. w. ist ein Sirup mit den Bestandtheilen von Rhabarber, Faulbaumrinde, Schnigarbe, Rainfarn.

Malzextrakt-Gesundheitsbier, Malzextrakt des Jonans Hors in Berlin. Urspränglich ein minderwerthiges Bier, das mit einem Auszuge aus Faulbaumrinde, Bitterklee, Cardobenediktenkraut, Koriander, Anis, Kardamomen u. s. w. und Zuckerfarbe versetzt war. Weingeistgehalt 8 Proc., Extrakt von 4,5 bis zu 12 Proc., infolge eines Zusatzes von Stärkesirup.

Pserhofer Pillen. 2,0 Faulbaumrinden-Extrakt, 2,0 Rhabarber-Extrakt, Seife und Löwenzahn-Extrakt q. s. Pillen von 0,1 g.

Rhamnus saccharatus de Yuij entspricht genau dem Extractum Frangulae soli-

Universal-Bintreinigungsthee von Sandrock in Berlin besteht aus Faulbaumrinde, Quecken, Lavendel, Pomeranzenschalen.

## Fucus.

Gattung der Fuencene.

Fucus vesiculosus L. Im nördlichen atlantischen Ocean weit verbreitet. Pilanze liber 1 m lang, gabelig getheilt, die linealen Lappen des Thallus, in einer Ebene liegend, bis 2 em lang, genzrandig, von einer Mittelrippe durchzogen, neben der Mittelrippe mit paarweise gestellten Luftblasen. Fruktifikationsorgane (Scaphidien) an den Enden der dann etwas angeschwollenen Zweige.

Man verwendet die ganze getrocknete Pfianze: Fucus vesiculosus. Quercus marina. - Blasentang. Höckertang. Seceiche. - Varech resiculeux (Gall.).

Restandtheile. 74 Proc. Wasser, 22 Proc. organische Substanz, 3 Proc. Asche, 0,03 Proc. Jod. (F. vesic, ist damit eine der an Jod armsten Meercsalgen). Das Jod findet sich in organischer Bindung und ist in der frischen Pflanze in Alkohol and Wasser löslich, nicht aber, oder nur zum kleinsten Theil in der getrockneten; es Fuligo. 1183

sind daher die mit Alkohol aus der trocknen Droge bereiteten Praparate unrationell . Die Alge enthält ferner einen Zucker Fucose CoH1206, der Rhamnose isomer. Liefert wie verwandte Arten beim Destilliren mit Sauren: Fucusol, ein Gemenge von Furfurol und Methylfurfurol.

Einsammlung. Wird in dfinuer Schicht ausgebreitet in der Sonne, dann bei

gelinder Wärme getrocknet. 100 Th. frischer Tang geben etwa 25 Th. trocknen.

Anwendung. Gegen Fettleibigkeit allein in der Form des weingeistigen Extraktes.

Verkohlt liefert er den

Fueus vesiculosus tostus. Aethiops vegetabilis. Tangkohle. See- oder Meeraichenpulver. Vegetabilischer Mohr, gegen Skropheln und Kropf gebraucht.

Extractum Fuci vesiculosi. Blassntangextrakt. Aus grob gepulvertem Tang mittels 45 proc. Weingeist durch Maceration, dann Perkolation und Eindampfen. Weiches

Extrakt. Gabe 1-2 g.

Extractum Fuel vesiculosi finidum. Flüssiges Blasentangextrakt. Aus 1000 g grob gepulvertem Tang mittels 60 proc. Weingeist im Verdrängungswege. Man sammelt zuerst 750 g, erschöpft mit 21 Weingeist, dann mit warmem Wasser q. s. su 31, dampft den zweiten Auszug auf etwa 260 g ein und mischt beide. Das Filtrat muss 1000 g betragen. Sirupus Fact vestculosi. 25 g des Fluidextraktes mischt man mit 75 g Zuckersirup.

Piluine antipolysarciene. Antifat-pills. Pillen gegen Follleibigkeit

Rp. Extracti Fuel vesiculost 20,0 Extracti Frangulae cort. 5,0 Kaill entfarici 10.0 Radicis Althuese 2.0 Fuel vesterioni puly.

Stun formt 200 Pillen und überzieht mit Pillenlack. Zu 500 Pillen, die mit Lack überzogen werden, Taglich 3, wichen lich steigend bis 4 mat 8, danu

wieder auf 3 zurückgehen. Dauer der Kur etwa-10 Wochen,

Pilulas antipolysarcicae fortiores SENDNER. Rp Extracti Fuel vesicul, 50,0

Kalil sulfurici Kalll bromati Kalli jodati 85 5,0 Fuel vestculosi puly. q. s.

Taglich 8, wochentlich stolgend bis 3 mal 8 Stück.

# Fuligo.

1. Fuligo splendens. Glanzruss. Man versteht darunter diejenige firaissartige, stark gjänzende Decke, welche sich in den mit Holz (nicht mit anderen Brennmaterialien, z. B. Steinkohle) geheizten Feuerungen in der Nähe des Holzfeuers absetzt. In weiterer Entfernung des Holzfeuers setzt sich der sog. Fintterruss ab.

Braunschwarze, glänzende, zerbrechliche, nach Bitumen und Rauch riechende, empyreumatische Substanz, welche, von Kalkstückehen und Sand möglichst befreit, nis

mittelfeines Pulver zu Veterinärzwecken verwendet wird.

Fullgo splendens depurata. Extractum Fuligials. Fullgina. Gereinigter Glanzruss. Unter dieser nicht ganz zutreffenden Bezeichnung ist ein Extrakt zu verstehen, welches die in Wasser und Alkohol löslichen Antheile des Glanzrusses enthält.

Der zu einem groben Pulver zerstossene Glanzruss wird mit der doppelten Mange heissem Wasser übergossen und einen Tag digerirt. Nach dem Erkalten wird kolirt und der feuchte Rückstand mit einem gleichen Gewicht Weingeist einen Tag digerirt.

Die zusammengegossenen Kolaturen werden bei gelinder Wärme abgedampft, auf Porcellan- oder Glastafela ausgebreitet, ausgetrocknet und in ein Pulver verwandelt,

welches in gut verstopftem Glase aufzubewahren ist,

Bestandtheile. Der Glanzruss besteht neben Kohlenstoff aus etwa 30 Proc. in Wasser löslicher Bestandtheile, die früher als Asbolin und Ulmin bezeichnet wurden. Neuerdings hat man in demselben Brenzkatechin und Homobrenzkatechin nachgewiesen. Ausserdem sind in demselben natürlich noch vorhanden Essigshare, Ammoniaksalze, Kresol and ähnliche Phenole.

Anwendung. Der Glanzruss war bei den alten Aerzten ein Excitaus, Nervinum and Antispasticum. Man gab ihn bei allen innerlichen Leiden, ausserlich bei den verschiedensten Hautkrankheiten. Gegen die Mitte des 19. Jahrhunderts wurde er als Surrogat des damals noch theuren Kreosots verwendet. Gegenwärtig kann er als obsolet angesehen werden.

Fuligokali simplex. 100,0 gepulverter Glanzruss und 20,0 Kalihydrat werden mit 500,0 Wasser übergossen, zwei Stunden im Wasserbade erhitzt, dann filtrirt, eingedickt. und auf porcellanenen Tellern ausgestrichen bei gelinder Wärme trocken gemacht. Es ist bygroskopisch und muss daher in wohlverstopfter Flasche aufbewahrt werden.

Fuligokali sulfuratum. 15,0 Kalihydrat und 5,0 Schwefel werden mit 5,0 Wasser abergossen und unter Umrühren erhitzt, bis Vereinigung des Kalis mit dem Schwefel stattgefunden hat. Dann werden 75,0 Fuligokali simplex darunter gemischt und zur Trockne abgedampft. Die Aufbewahrung ist dieselbe wie beim Fuligokali simplex.

Beide Fuligokali werden ausserlich und innerlich bei Hautkrankheit gebraucht wie

das Anthrakokali (s. S. 626).

Spiritus Fuliginis Reces war ein Produkt der trocknen Destillation aus dem Glanzruss.

Tinctura Fuliginis wird durch Digestion aus 1 Th. gepulvertem Glanzruss und 5 Th. 45 procentigem Weingeist dargestellt.

Tinetura Puliginis Hupeland wurde aus 1 Th. Glangruss und 8 Th. 80 procentigem

Weingeist dargestellt.

Tinetura Fuliginis Clauden. 6,0 gepulverter Glanzruss, 12,5 Kaliumkarbonat und 2,5 Ammoniumchlorid werden mit 80,0 Wasser übergossen, im geschlossenen Gefäss zwei Tage digerirt, öfters geschüttelt und nach dem Erkalten filtrirt. Die Kolatur betrage 100,0.

Taglich drei- bis viermal 30-60 Tropfen mit Wasser zu nehmen (gegen Podagra,

Arthritis, Menstrualheschwerden).

Aqua ophthalmica Benedictinorum. Rp. Fuliginia spiendentis pulv. 5,0 Florum Rosse cancisorum 7,5 Aquine Rossa Aceti (6 Proc.) 90,0 Spiritus (90 Vol. Proc.)

Man mageriet withrend 2 Tagen, kellet und filtrirt, Die Kolntur betrage 100,0. Mit der zehnfachen Menge Wasser verdünnt bei skrophulöser Augenentenndung.

Decectum Fuliginis aluminatum ROGNETTA. Rp. 1. Fuligiula splendentis pulv. 50,0

2 Aguae 800.0 8, Aluminia 20,0 4. Aquae q. s,

Man kocht i und 2. In der Kolntur löse man 8 auf und fülle mit i su ! Liter auf. Zu Injektionen bei Leukorrhoe.

Emplastrum Fulfgials BERNHARDI. Rp. Cernti resinac Pini Resinae Pini AA 10.0 l'uliginia aplendentia puly: 20,0,

Tinctura Puliginis foelida.

Ep. Asso foetidas depuratae 5,0 Tincturas Fullginis 100,0, Nach eintigiger Maceration su flitriren.

#### Unguentum anticarcinomaticum BLAUD.

Pp. Fuliginia splendentia puly. Adipis suilli 55 90.0 Extracti Belladonnae 6,0,

Zam Verbande der Krebegeschwüre.

Unguestum Foliginis phenylatum. Ep Unquenti Fuliginis 100,0 Acidi carboliel

Unquentum Fuliginis splendentis.

Ep. Poliginis splendentis puly. 25,0 Spiritus diluti (70 proc.) Adiple suiff

Mon digerirt im Wasserbade während 1 Stunde and kollet.

II. Fuligo e taeda. Faligo. Kienruss. Die bekannte, lockere, amorphe Kohle, welche früher in Gebirgsdörfern durch Verbrennung von Kienholz bei beschränktem Luftzutritt und Auffangen des Rauches in besonderen Kammern dargestellt wurde. Gegenwärtig stellt man den Kienruss in den sog. Russbrennereien fabrikmässig durch Verbrennen von Theer, Theerol und ähnlichen billigen Materialien dar. Um ihn von den beigemengten Kohlenwasserstoffen etc. zu befreien, wird er in eisernen Cylindern bei Luitabschluss wiederholt ausgegiüht und heisst dann Fuligo usta, gebrannter Kienruss. - Mit dem vorher besprochenen Glanzruss ist dieser Kienruss nicht zu verwechseln.

Man benutzt ihn in der Pharmacie zum Dunkelfärben von Salben (Unguentum contra pediculos), zum Schwarzfärben von Haarwachs und Pomaden, in der Therapie zur Herstellung der dermographischen Stifte (zum Schreiben auf die Haut). Die Anwendung in der Technik als Austrichfarbe, zur Herstellung von Tusche, Stiefelwichse, Buchdruckerschwärze und dergl. mehr ist eine sehr ausgedehnte.

Fumaria. 1185

Lampenruss heisst eine besonders feine Russsorte, welche man durch Verbrennen kohlenstoffhaltiger Materialien, z. B. Sesamöl, Petroleum und dergl., in besonders konstruirten Lampen gewinnt. Sehr feiner Russ wird zur Zeit auch durch Verbreunen von

Acetylen dargestellt.

Asboline nennt Braconnor eine Flüssigkeit, welche er aus Kienruss durch Auskochen mit Wasser, Behandeln des Extraktes mit Salzsäure, Ausziehen mit Alkohol, Abdampfen, Aufnehmen des Alkoholrückstandes mit Aether und Abdestilliren des Aethers darstellt. Das gegen verschiedene Krankheiten, besonders Luberkulose, angewendete gelbliche, sirupartige Praparat enthält als Hauptbestandtheile Brenzkatechin und Homobrenzkatechin. Wir möchten hieran die Frage knüpfen; ob das Präparat wirklich aus Kienruss und nicht etwa aus Glanzruss hergestellt worden ist.

Bacilla dermographica Pyrlas. Adipis suilli 10,0, Terebinthicae 20,0, Cerae flavae 50,0, Fuliginis e taeds ustae 10,0.

Kohol, ein Haarfürbemittel, ist chinesische Tusche, mit Quittenschleim und arabi-

schem Gummi angerieben.

Druckerschwärze. Ordinäre für Zeitungen: Schwacher Firniss 1000,0, Siccativ 50,0, Harzol 300,0, Kolophonium 300,0, Harzseife 200,0, Russ 400,0. Bessere: I) Lürchenterpentin 675,0, Kali-Oelseife 750,0, Olem 300,0, Lampenschwarz 450,0, Pariser Blau 30,0, Oxalsäure 40,0, Wasser 80,0. II) Syrischer Asphalt 150,0, Mineralöl 300,0, Berliner Blau 20,0, Beinschwarz 300,0, Lampenschwarz 230,0. III) Syrischer Asphalt 100,0, Mineralöl 400,0, Berliner Blau 20,0, Beinschwarz 100,0, Lampenschwarz 300,0.

Stempelfarbe, nicht durchschlagend. Für Metallstempel zum Stempeln auf Papier. Sechsfach gebrannter Russ wird mit Rapsol q. s. fein angerieben.

## Fumaria.

Gattung der Papaveraceae-Fumarioldeae.

Fumaria officinalis L. Heimisch in Europa und Asien, in Amerika eingeschleppt. Beschreibung. Einjährig, mit kahlem Stengel, bläulich bereiften, fiederschnittigen Blattern, deren Abschnitte dreitheilig, die Zipfel mehrspaltig sind. Die in Trauben angeordneten Blüthen sind hollroth mit dunkelpurpurnem Fleck an der Spitze. Kelchblätter 3 mal kleiner als die Blumenkrone. Frucht niedergedrückt-kuglig, quer breiter, oben abgestutzt oder ausgerandet.

Bestandtheile. Ein Alkaloid Fumarin, in konc. Schwefelsäure mit dunkelvioletter Farbe sich lösend, sehwer löslich in Wasser, leicht in Alkohol, Chloroform, Benzol, Schwefelkohlenstoff und Amylalkohol, unlöslich in Aether. Die Pflanze enthält ferner

Fumarsaure (CH. COOH), Man verwendet das ganze Kraut;

Herba Fumariae (Erganzb.). - Erdrauch. Erdraute. Taubenkerbel. Grindkraut. - Fumeterre (Gall.). - Fumitory.

Gebräuchlich ist das zur Blüthezeit - Mai bis Juli - gesammelte Kraut ohne die Wurzel. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trocknes.

Extractum Fumariae (Gail.). Erdrauchextrakt. Extrait de fumeterre. Wird wie Extr. Digitalis Gall. (S. 1041 1) bereitet. Ausbeute 20-22 Proc.

Sirupus Fumariae. Sirop de fumeterre (Gall.). Wie Sirupus Chamomillae Gall.

(S. 716) zu bereiten.

Conserva Fumariae. Erdrauchzucker. Rp. Herb. Fumarine pulv. 10,0 70,0 Saccharl puly. Glycerini EE 10,0. Aquae destill, Theeloffelwelm für akrophulbse Kinder.

Plisana de Fumaria. Tianne de fumeterre (Gall.). Wie Tisane de Buchu (S. 511.). Handb, d pharm Praxis I.

Serum Lactis aperitivam VAN SWIRTEN.

Rp. Seri Lactia 500.0 Herbae Taraxael recent. Berlae Fumeriae recent. Herbae Cerefolil recent. Herb. Nasturt. recent. as 20,0, Man kocht, löst in der Seihilfisnigkeit Tartarl matromati 10,0 and figt binza Sirupl simplicis 25,0,

Morgens pach und nach 4 Weingläser.

Extractum Fumariae parviflorae aus dem Kraut der F. parviflora ebenso zu bereiten.

Rp. Extr. Fumeriae parvitiorse 6,0 Aquae destillatae 120,0 Sirupi Rhumni enthartici 60,0, D, S. 3—4 Resioffel tiglich.

# Fungus.

I. Fungus igniarius (Austr.). Fungus Chirurgorum (Germ.). Agaricus s. Boletus Chirurgorum. Fungus igniarius praeparatus. Agaricus s. Beletus s. Fungus quernus s. quercinus. — Feuerschwamm. Wundschwamm. Blutschwamm. Zunder. Zunderschwamm. — Agaric de Chêne (Gall.). Amadou. — Surgeon's Agaric. Touchwood. German Under. Ist der Fruchtkörper des zu den Basidiomycetes — Autobasidiomycetes — Polyporaceae gehörigen Fomes fomentarius (Polyporus fomentarius Fr.), der an Buchen und Birken im ganzen nördlichen und mittleren Europa vorkommt.

Beschreibung. Der Fruchtkörper ist 30 cm und darüber breit, an der Anheftungsstelle bis 10 cm dick, fast dreicekig-hufförmig, mit breiter Seite aufsitzend, oben gewölbt, hell mit koncentrischen Zonen, unterseits flach, das aus Röhren bestehende Hymenium zeigend. In der Jugend ist er grau, später mehr weisslich, das Hymenium ist zimmtbraun. Die zwischen der dichten, nach oben gelegenen Rindenschicht und dem Hymenium gelegene, aus lockeren Hyphen bestehende Schicht findet Verwendung. Er kommt meist aus den Karpathenländern, Böhmen, Thüringen und Schweden in den Handel.

Zubereitung. Aus dem im August und September gesammelten Pilz wird mittels eines Messers die weichste, lockerste, sogenannte Zunderschieht herausgeschnitten, durch Einweichen in Wasser oder schwache Aschenlauge und durch Waschen gereinigt, getrocknet und durch Klopfen mit kölzernen Hämmern besrbeitet, bis sie die Beschaffenheit eines weichen Leders zeigt.

Für die Verwendung als Zunder tränkt man den so vorbereiteten Schwamm mit Salpeterlösung und trocknet ihn. Ein solcher Feuerschwamm wird von den Arzneibüchern verworfen, lässt sich aber im Nothfalle durch sorgfältiges Auswaschen mit Wasser, Ausdrücken und Trocknen zur Wundbehandlung verwendbar machen.

Guter Wundschwamm ist weich und dehnhar, verglimmt angezündet ohne Geräusch und ohne Funkensprühen und nimmt leicht und reichlich Wasser auf; wird letzteres abgepresst und eingedampft, so darf es nur einen geringen Rückstand hinterlassen.

Anwendung. Als blutstillendes Mittel bei Blutegelbissen und geringeren Verletzungen, doch heute durch Eisenchloridwatte so ziemlich verdrängt.

II. Fungus cervinus. Boletus cervinus. Tubera cervina. — Hirschbrunst. Hirschtrüffel. (Rinderpulver.)

Ist der Fruchtkörper des zu den Ascomycetes-Eussel-Elaphomycetacene gehörigen Elaphomyces granulatus Fries, der unter Kiefern und Fichten, seltener unter Buchen und Eichen wächst.

Beschreibung. Der Fruchtkörper ist von der Grösse einer Haselnuss bis Walnuss, fast kuglig, aufangs geiblich, später braungelb, nach dem Trocknen schwärzlich, auf der Oberfläche durch kleine Wärzchen rauh. Die dicke, harte Schale (Peridie) ist von einer dunklen Sporenmasse erfüllt, die von einem zarten, flockigen Capillitium durchzogen wird. Die Sporen sind 35  $\mu$  gross, schwarzviolett, stachlig. Von bitterem Geschmack und frisch von unangenehmem Geruch.

Der Pilz wird von Landleuten noch häufig als Brunstmittel für Rinder und Schweine verlangt und den Thieren zu 50-60 g eingegeben. Man zerstösst ihn und verwendet nur den pulverigen Inhalt, entweder in Getränk oder in Form einer Latwerge. Als Branstpulver verabfolgt man eine Mischung der Sporenmasse mit Zimmtpulver oder mit Pulvis aromaticus.

Bransheltel
für Kühe und Schweine.

Rp. Fungi cerrini
Canthuridum pulv.
Fractus Lauri pulv.
Fractus Foeniculi pulv.
Semin. Foenigueci pulv.
3. Auf 2mal blanen 4/2 Stande einzugeben.

# Furfurolum.

Furfarol. Furfaraldehyd. Brenzschleimsäurealdehyd. Furanaldehyd. Furol. Künstliches Ameisenöl (Döbereiser). C.H.O. CHO. Mol. Gew. = 96.

Das Furfurol entsteht beim Erhitzen der Pentosen und Kohlehydrate mit Salzsäure oder verdünnter Schwefelsäure. Es ist auch im Fuscköl enthalten. In reichlichster Menge entsteht es bei der Destillation von Weizenkleie mit verdünnter Schwefelsäure.

Durstellung. 1 Th. Weizenkleie wird mit einer Mischung von 3 Th. Wasser und 1 Th. kone, Schwefelsäure destillirt, bis 3 Th. übergegangen sind. Man neutralisirt das Destillat mit Natriumkarbonat und sättigt es mit Kochsalz. Hierdurch wird das Furfurol unlüalich abgeschieden (ausgesalzen). Zur Reinigung behandelt man es mit sehr verdünnter Schwefelsäure unter Zusatz kleiner Mengen von Kaliumdichromat, entwissert es mittels Calciumchlerid und rektificirt es wiederholt im Wasserstoffstrome. Ausbeute etwa 3 Proc. der Kleie.

Eigenschaften. Frisch rektisteirt eine klare, farblose Flüssigkeit von aromatischem Geruch (zugleich nach Zimmtöl und Bittermandelül riechend); an der Luft und im Lichte färbt es sieh bald gelb bis braun, schliesslich gebt es in eine theerartige Masse über. Das Furfurel hat bei 15° C. das spec. Gewicht von 1,165, es siedet bei 160—162° C. und ist in 12 Th. Wasser löslich, in Alkohol und in Aether sehr leicht löslich. Mit Natriumbisulüt verbindet es sich zu blätterigen Krystallen.

Das Furfurol hat alle Eigenschaften eines Aldehydes und ist besonders durch seine Neigeng zur Farbstoffbildung ausgezeichnet, worauf einige sehöne Farbreaktionen des Furfurols beruhen. Löst man z. B. 1—2 Tropfen Furfurol in 2—3 ccm 96 procentigem Alkohol, fügt 3—4 Tropfen farbloses Anilin und 2—3 Tropfen Salzsäure von 25 Proc. hinzu, so entsteht eine prachtvolle karminrothe Fürbung, auf deren Zustandekommen der Nachweis des Fuselöls nach Jonessen beruht. Das Furfurol soll nicht ganz ungiftig sein. Therapentische Verwendung findet es nicht, dagegen ist es wichtig geworden zum Nachweis des Sesambil-Zusatzes zur Margarine (s. S. 519).

Aufbewahrung. Das Furfarol wird in Röhrehen in den Handel gebracht, welche mit Wasserstoff gefüllt und zugeschmolzen sind. Es empfiehlt sieh, den Inhalt eines solchen Röhrehens sogleich zur Herstellung der 2procentigen alkoholischen Lösung zu verbrauchen oder, wenn dies nicht angängig ist, das Gläschen wieder zuzuschmelzen. Davon abgesehen, muss es vor der Einwirkung des Lichtes (und der Luft) thunlichst bewahrt werden. Man wählt also ein braunes Glas und bringt dieses noch in einem Pappkasten unter. — Eine leichte bräunliche Fürbung macht übrigens das Furfurol zum Nachweis des Sesamöls noch nicht ungeeignet.

Furfaron (Lenrer's ätherisches Heusamenextrakt) besteht nach Aufrieuer aus einem Seife, Kampher, Salicylsäure, Essigäther und Ammoniak enthaltenden alkoholischen Auszug von Pfesserminzblättern.

# Galanga.

Rhizoma Galangae (Germ. Helv.). Radix s. Rhizoma Galangae minoris. — Galgantwurzel. Galgant. Fieberwurzel. — Galanga officinal. Galanga de la Chine (Gall.). — Galangal-Root. Ist das Rhizom der zu den Zingiberaceae — Zingibereae gehörigen Alpinia officinarum Hance. Wild auf der Insel Hainan, auf der gegenüberliegenden chinesischen Küste und in Siam kultivirt. Stapelplätze sind Hoichow auf Hainan, ferner Hankow und Shanghai.

Beschreibung. Die Bruchstlicke des sympodialen Rhizoms, die die Droge liefern, sind bis 9 Internodien lang, am hinteren Ende im Absterben begriffen, an den Knoten

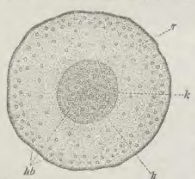


Fig. 254. Querschnitt durch Rhizoma Galangae. Ab Geffastifindel.

mit ringsum laufenden manschettenförmigen Niederblättern. Wurzeln finden sieh vorzugsweise an der Unterseite des schief-horizontal in der Erde liegenden Rhizoms. — Die Stücke erreichen eine Länge von 10 cm und eine Dieke von 2 cm, sie sind meist als Speicherorgane entwickelt. Die Farbe ist ein mattes Zimmtbraun, die Stücke zwischen den Niederblattmanschetten gestreift.

Im Querschnitt erkennt man die nach innen durch die dunkle Endodermis begrenzte Rinde, in der spärliche Gefässbündel verlaufen, die im centralen Leitbündelcylinder viel reichlicher sind. Sie sind kollateral, von Faserscheiden umgeben, die bei denjenigen Bündeln des centralen Cylinders, die an die Endodermis grenzen, meist an einander stossen. Im Parenchym zweierlei Formen

von Schretzellen, solche mit tiefbraunem Inhalt, der mit Eisenchlorid schwarz wird (Gerbstoff und Phlobaphen) und solche mit grünlichgelbem Inhalt, der zuweilen reichlich Krystallnadeln enthält und auf Eisenchlorid nicht reagirt (ätherisches Oel und Kämpferid?). Im Parenchym, dessen Zellen gewöhnlich getüpfelt sind, ist reichlich Stärkemehl vorhanden.



Fig. 255. Stärzekörneben am Rhizoma Galangae. 300 mal vergrössert.

Die Körner desselben sind keulenförmig, stabförmig, zuweilen etwas gebogen, mit dem Kern am diekeren Ende. Sie werden 50  $\mu$  und darüber lang. Daueben kommen kleinere rundliche, ovale, auch aus bis vier Theilkörnehen zusammengesetzte Körner vor. Die keulenförmigen Körnehen sind das am meisten charakteristische Element der Droge; auf sie ist zu achten, wenn man die Droge in einem Gemenge nachweisen will. — Geruch und Geschmack der Droge gewürzhaft aromatisch.

Bestandtheile. 0,5-1,0 Proc. atherisches Oel von grünlich-gelber Farbe, kampher-

artigem Geruch und anfangs schwach bitterem, später etwas kühlendem Geschmack. Spec. Gew. 0,915—0,925, Drehung (im 100 mm-Rohr) — 1°30′ bis — 3°30′. Es siedet zwischen 170 and 275°C. Es mischt sich mit demselben Gewicht 90 proc. Alkohols, von 80 proc. sind 10—20 Theile zur Lösung erforderlich. Es enthält Gineol. — Ausserdem enthält die Droge 0,12—0,14 Proc. Kämpferid (Brandes), welches Jahrs in Kämpferid C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>O<sub>6</sub>. H<sub>2</sub>O, Galangin C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>O<sub>6</sub> und Alpinin C<sub>16</sub>H<sub>16</sub>O<sub>6</sub> zerlegte. Asche 3,85 Proc., in der Mangan vorhanden ist, und 23 Proc. Stärke.

Achnliche aromatische Rhizome liefern Alpinia Galanga Willd. (Rhiz. Galangae majoris) auf den Sundainseln, A. japonica L. in Japan, wenig aromatisch, A. zingiberina Hook. in Siam, stark aromatisch. Sie gelangen zuweilen nach Europa.

Aufbewahrung. Wie bei Radix Angelicae (S. 307).

Anwendung. Als Gewürz, als mageustärkendes und die Esslust anregendes Mittel innerlich zu 0,5-1,0-1,5 g; als Kaumittel; vielfsch auch in der Thierheilkunde. Das Pulver des Rhizoms ist als Verfälschung des Pfeffers vorgekommen. — Man vermeids es, den Stanb der Galgantwurzel einzuathmen, da derselbe die Schleimhäute reizt.

Tinctura Galangae (Ergünzb.). Galganttinktur. Aus 1 Th. fein zerschnittener Galgantwurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.) durch Maceration.

Tinetur, Galangae Tinetur, Aurant, cort. Tinetur, Calami & 10 Spiritus Juniperi & 20 Olei Foeniculi Olei Anisi & agut.	v. Man mischt, bringt mittels Orangenblütbenwasse
erlöffelweise mit Weltt.	gur Masse und formt 100 Pastillen,

Aqua Vitae aromatico-amara von Friede. Bolle, Berlin. Ein weingeistiger Ausrug aus Galgant, Ingwer, unreifen Pomeranzen, Tausendgüldenkraut, Enzian, Zimmt,

Goldbalsam, rother, der Königseeer Olitätenhändter. Je 180,0 Galgaot, Nelken, Zedoaria, je 80,0 Salbei und rothes Sandelholz, je 60,0 Muskatnuss, weisser Senf, Alkanna, 45,0 Drachenblut, 80,0 Kalmus, 12 l Soproc. Weingeist, je 10,0 Kampfer und Citronenöl. Kraftessenz, von Stanlet. Eine Tinktur aus Galgant, Ingwer, Zimmt und

Vanille.

Pyrogastriken. Wird aus 100,0 Galgant, 50,0 Ingwer, 2,5 sohwarzem Pfoffer, 25,0 Kalmus, je 12,5 Zimmt und Nelken durch Digestion mit 1000,0 Weingeist (60 proc.)

Scheithnen's Beatrleelikör. Ein mit Lavendel-, Nelken-, Ginsongol (?) und Perubalsam versetzter weingeistiger Auszug aus Galgant, Baldrian, Enzian, Rhabarber, Chinarinde und Myrrho.

## Galbanum.

Galbanum (Germ. Helv. Austr. Brit. Gall.). Gummt-resina Galbanum. Gumml sen Resina Galbanum. - Galbanum. Mutterharz, Galbansaft. Ist ein Gummiharz verschiedener zu den Umbelliferne - Apioidene - Peucedanene gehöriger, grosser, stattlicher Pflanzen. Es werden als solche genant: 1) Ferula galbaniflua Boissier et Buhse (syn. F. ernbescens Boiss. z. Th., Peucedanum galbanifluum B.). Vom Demawend bis Afghanistan. 2) Ferula Schair Borszczow. Am Syr-Darja, bei Tschardara, Chiwa etc. Soll das feste, persische Galbanum liefern. 3) Ferula rubricaulis Boissier (F. erubescens Boiss. z. Th., Peucedanum rubricaule B.). In Sudpersien. Soll nach Holmes kein Galbanum liefern. 4) Ferula ceratophylla Regel et Schmalhausen. In den Gebirgen Turkestans. Zweifelhaft, liefert ein durchsichtiges, dem Galbanum abnliches Gummi an den Blattern und zwischen den Dolden. - Die Pflanzen enthalten das Gummiharz in grossen schizogenen Sekretbehältern. Man sammelt meist nur das freiwillig am Grunde des Stengels und der Blattscheiden ausgetretene Sekret, doch lässt eine mit ovalen Wurzelscheiben vermengte, neuerdings zuweilen in den Handel gelangte Sorte darauf schliessen, dass man es auch ähnlich wie Asa foetida (S. 412) gewinnt. Es kommt auf nordwestlichem Wege über Orenburg und Astrachan, auf westlichem über Kleinasien und von da nach Triest und Marseille, sowie auf südöstlichem Wege über Bombay in den Handel.

Beschreibung. Achnlich wie die anderen Umbelliferen-Gummiharze, kommt

1) Als terpentinartige, halbflüssige Masse: persisches Galbanum. Von röthlich-brauner Farbe und etwas abweichendem Gerach. Soll nach einer Angabe von

Ferula Schaff, nach einer anderen von Ferula galbaniflua stammen. Der Geruch erinnert an den des Fenchels. Es ist daran zu erinnern, dass die halbifüssige Konsisteuz noch nicht die Annahme einer besonderen Stammpflanze fordert, da alle diese Gummiharze halbüüssig und von weisser oder gelblicher Farbe aus der Pflanze treten und erst allmählich an der Luft erstarren und nachdunkeln. Indessen soll ein solches halbflüssiges G., das in den Handel gekommen ist, von Opoidia galbanifera Ldl. abstammen.

2) Galbanum in Körnern (Galbanum in granis seu lacrymis). Erbsen- bis nussgrosse, rundliche, wachsglänzende Körner von gelblicher bis röthlichbrauner Farbe, oft zusammengeklebt, im Bruch weisslich oder gelblich.

3) Galbanum in Massen (Galbanum in massis seu placentis). In der Warme leicht zerfliessende, heller oder dunkler grünlichbraune Massen, in die Körner von 2 eingebettet sind.

Galbanum erweicht ziemlich leicht in der Wärme, Gerneh und Geschmack sehr aromatisch, nicht seharf. - Salzsaure nimmt, eine Stunde lang mit Galbanum in Berührung, eine schön rothe Farbe au, die nach Versetzen mit Alkehol und Erwärmen mehr violett wird. Es ist aber darauf aufmerksam zu machen, dass diese Reaktion nicht alle Sorten zeigen.

Kocht man zerriebenes Galbanum eine Viertelstunde mit rauchender Salzsäure, fültrirt und übersättigt das klare Filtrat mit Ammoniak, so fluorescirt die Mischung blau. Diese Umbelliferen-Reaktion zeigen alle Sorten. Dieselbe Reaktion, in dieser oder äbnlicher Weise ausgeführt, giebt auch Asa foetida, nicht aber Ammoniacum (vergl. S. 254).

Bestandtheile nach Connady (1894): In einem Galbanum in massis: 9,5 Proc. atherisches Oel, 63,5 Proc. in Alkohol lösliches Harz und 27 Proc. Unzeinigkeiten. Das Harz enthält 0,25 Proc. freies Umbelliferon, 50 Proc. Galbaresinotannol CaH100 und endlich Umbelliferon-Galbaresinotannolester. 0,35-31,31 Proc. Asche.

Der Gehalt an ätherischem Oel kann bis 22 Proc. betragen. Es ist gelblich, vom specifischen Gewicht 0,910-0,940, die Drehung ist (100 mm-Rohr) + 20° bis - 10°. Oel von persischem G. soll rechts drehen, solches von levantischem dagegen links. Das Oel enthilt d-Pinen C10H16 und Cadinon C15H14.

Aus den bisher vorliegenden Untersuchungen geht hervor, dass als Galbanum zwei verschiedene Gummiharze in den Handel gelangen, von deneu das eine die oben genannte Reaktion mit Salzsäure giebt; das ist die von Connanx 1894 untersuchte Sorte, wegegen eine andere, als persisches Galbanum bezeichnete Droge, die Reaktion nicht giebt; das Oel der letzteren Droge dreht rechts, das der anderen, levan tischen, links.

Prüfung. Erstreckt sich auf die angegebenen Merkmale und Reaktionen, ferner auf die Bestimmung des in siedendem Alkohol löslichen Theiles (70-80 Proc.), Germ. verlangt 50 Th. Ferner auf Bestimmung des Aschegehaltes; es lassen zu: Germ. bis 10 Proc., Helv. bis 8 Proc.

Bestimmung der Säurezahl nach K. Dierenich: 0,5 Galbanum werden fein zerrieben, in einem Kolben mit etwas Wasser übergossen und dann durch den im Sandbade erwärmten Kolben Wasserdämpfe geleitet. Das aus dem Kolben kommende Rohr verbindet man mit einem Kühler und lässt dessen Rohr in eine mit 40 ccm wässeriger ½-N-Kalilauge beschiekte Vorlage in die Flüssigkeit eintsuchen. Man destillirt 500 com über, spült das Destillationsrohr gut mit destillirtem Wasser nach und titrirt den Inhalt der Vorlage unter Verwendung von Phenolphtalem mit Schwefelsäure zurück. Die Menge der durch das Destillat gebundenen Kubikcentimeter Kalilauge × 28 = Säurezahl. Grenzzahlen: 78,5-114.5.

Bestimmung der Harzzahl und Verseifungszahl nach K. Dieterich. Zweimal Bestimmung der Harzzahl und Verseifungszahl nach K. Dieterich. Zweimal 1 g Galbanum zerreibt und übergiesst man mit je 50 cem Petroleumbenzin (spec. Gew. 0,700 bei 15° C.), fügt dann je 25 cem alkoholische ½-N.-Kalilauge hinzu und lässt bei Zimmertemperater unter häufigem Umschwenken in 1 Literflaschen 24 Stunden stehen. Die eine Probe wird dann nach Zusatz von 500 cem Wasser unter Umschwenken mit ½-N.-Schwefelsäure und Phenolphtalein zurücktitrirt. Die verbrauchten Kubikcentimeter Kalilauge × 28 = Harzzahl. Granzzahlen 107,5—123,5.

Der zweiten Probe setzt man noch 25 cem wässerige ½-N.-Kalilauge und 75 cem Wasser hinzu und lässt unter häufigem Umschwenken abermals 24 Stunden stehen. Man

1191 Galbanum.

verdünnt dann mit 500 eem Wasser und titrirt wie oben zurück. Die verbrauchten Kubikcentimeter Kalilauge ×28 = Verseifungszahl. Grenzzahlen 116,2−135,8.

Galbanum depuratum. Gummi Galbanum expurgatum (Gall.). Gereinigtes

Galbanum. Galbanum purifié.

Man verfährt genau wie bei Bereitung des Ammoniacum deparatum (S. 253). Ausbeute nach dem Verfahren von E. Dietremen 70-75 Proc.

Aufbewahrung. Wie bei Ammouineum (S. 254).

Galbanum ist in Deutschland dem freien Verkehr entzogen.

Anwendung. Innerlich bei Luftröhrenkatarrh, eitrigen Entzundungen der Harnwege in Form der Emulaion (Lac Galbani) oder in Pillen zu 0,5-4,0, auch als anregendes und die Regel beförderndes Mittel. Aeusserlich als Bestandtheil erweichender oder gelinde reizender Pflaster bei Drügenauschwellungen, Geschwüren, Gliederreissen, Hühneraugen. Technisch als Zusatz zu Kitten.

Tinctura Galbani. Galbantiaktur. I Th. gestossenes Galbanum wird bei ge-

linder Warms mit 5 Th. 87 proc. Weingeist ausgezogen.

Tinctura Galbani actherea. 1 Th. gepulvertes Galbanum, 10 Th. Acther-

weingeist.

Emplastrum antapoplecticum. Rp. Galbani depurati Radicis Pyrethri puly, Piperis longi pulv. Castorel canadens, pulv. Li 5,0

Terobinthin, lariclu. Cerae flavae

Emplastrum auticatholicum.

Rp. Emplasts, Galhard crocat. 50,0 Terebinthlunc Asse foctidae puly. 53 10,0 Olei animalis aetherei

Old Menthae pip. Olei Caryophyllor. na 1,25.

#### Emplasirum diabotanum. Krauterpflaster.

Rp Emplastr. Lithaugyr, comp, 40,0 Empuatr. Melilati Emplistr. Conti Emplestr, aromatid Emplants, fusci campborat. Picia pavalia nigme

AB 10,0. Fructus Lauri puly. Man achmilat und rolls in Stangelchen aus

## Emplastrum Blackylon fuscum.

Brauner Dischel. Braunes Dischyton-Pflaster. Gummipflaster, Braunes oder gelbes Zog- and Heilpflaster.

Für den Hantiverkauf. Rp. L Sebi taurini 2. Resinne Pint 40,0 3. Cerae flavae 80.0 4. Empinstr. Lithargyr. 050,0 5. Ammoniaci pule 15.0

d, Galbani pulv. 7. Terebinthinae 80,0 8. Aquae 4D.0 U. Ochran funcse plv. ¥5,0.

Man schmilzt 1-4, ebenso 5-8, mischt beide und fügt f blngu. In Stangen auszurollen.

#### Emplastrum Diachylon gummatum.

Emplaire Diachylon gommé (Gall.). Hp. 1. Lithurgyri puly.

2. Adiple unifii

aa 620,0 3. Olel Olivarum 1250,0 4. Aquan 5. Cerne flavae

6. Resinge Plul Burg. 7. Terebiuth, Inricin. na 120,0 8. Ammonlaci

D. Galbani 55 100,0 10. Old Terelinthinae 60,0,

Man kocht 1-3 mit 4 zum Pflaster und Baal 6 zum grössten Tell verdampfen (I); dann emulgirt man 8-10 mit 1000,0 Wasser, selht durch, dampft zur Honigkonnistenz ein, mischt mit I und figt 5-7, geschmolzen und durchgeselbt,

Giebt auf Leinwand gestrichen den Sparadrap oum Diachylo gummato (Gall).

## Emplastrum Galbaul.

Mutterbarapflaster.

Rp. L. Cerae Ravae 2, Resinue Pini da 6,0

3. Galbani deputati 20,0 4. Terebinthinge 10,0.

Man schmilet 1 mit 2, 8 mit 4 and mischt.

#### Emplastrum Galbani camphoralum.

Rp. 1. Emplastri Galbani croenti 85,0

2. Ammonli carbonici palv. 8. Olel Petrao

4. Campheme

Man schmilet I und fügt 3-4 blneu. Emplostrum Gathani compositum Phoebi.

Zuszmmengesetztes Galbanumpflaster рась Риокрек.

Rp. Opii pulverati 5.0 11,0 Aquao Camptionae tritae 10,0 Aumson, carbon, pyro-oleos, 5,0 8,0 Olei Cajeputi

mischt man und fügt es unter stetem Ribret zu gesehmolzenem

Emplantz. Galbani crocat. 75,0,

Emplastram Galbani crocatum (Erganzb.). Safranbaltiges Galbanumpflaster. Rp. 1. Emplastri Lithargyri 80,0

2. Cerae flavae 25,0

8. Resinas Pini

4. Terebinthinne 88 10.0 THE 5, Galbani 3.0.

6. Croci subtile pulv. Man schmitzt 1-2, ebenso 3-6, mischt und figt 6, mit stwas Weingelst angerieben, hinzu.

## Emplastrom Calbani martialum.

Emplastrum Martis com Galbano, Hp. Gallentl depurati 5.0 Mastiches 10'0 Emplastri murtialla 35,0,

Emplastrum contra peralonea Rusz, Rusz's Frostpflaster.

Rp. Emplastr. Gallsoni croc. 25,0 Opli pulverati Camphoras trit. An 5,0.

Emplato Galbani.

Galbanam-Emulsion.
Wie Emulsio Ammonisci (S. 254) zu bereiten.

Hixtura anthydropica Jaux.

Rp. Gathani depurati 15,0
Aceti Sciline 100.0
Liquoria Ammonii neet, 12,5
Spiritus Actheris nitrosi 6,0
Sirupi Althaene 50,0.
1—2niindl. 1 Essi.

Oleam Galbani compositem.
Galbanetum Paracelsi. Liquor Sennest.

Rp. Galbani 100,0 Elemi 25,0 Olei Terebinth. 70,0 Olei Lavandulae 20,0 Olei Lavari express. 10,0,

Man discrirt 1 Tag und destillirt dann über 100,0.

hp. Olei Galbani 10,0 Olei Lavandshae 15,0 Olei Terebinthinae 20,0.

Pilulas emmenagogae Jann. Rp. Galbani Sajamis medicati

Extracti Rhel compos. 25 5,0. Zu 100 Pillen. 3mal täglich 3 -4 Stück. Pfiels fisibani composita (Brith Compound Pfill of Galbanum, Compound Pfill of Asafelida Rp. Asan focidae

Galbani Myrrhae 55 50,0 Sirupi Glucosi 25,0.

Man schmitzt im Wasserbado und rührt bis zur Pillenkonsistenz. Dosis 0,25-0,6.

Pilulas resolventes Schwocker.

Ep. Tartari stibiati 0,35 Ebizomatis Rhei Saponis medicati Gallani depurati Sagapeni depurati na 1,35

Succi Liquirit, depur. 5,0.

Man formt 90 Pitten und bestreut mit gepuiverter

Muskatnuss

Pilulue solventes Hris. Rp. Galbant depurati

Bulbi Selllas Radicis Iperacuanhae Stibil sulfurati surant. As 0,5 Extracti Pimpinellus 3,0

Radicis Liquirities q s. Man formt 100 Pillen und bestreut mit Vailchen wurzelpulver. Soul täglich 5 Pillen.

Vet. Halsamum mirabile.

Wonderbaleam.

Itp Galbani 12,0
Alkohol 48,0.

Man digerirt 24 Stonden, filtrirt und fügi hinzu Obei nuc. Juglandis Olei Philosophorum an 18,0 Olei Petrae

Unguent, Hydrargyr, chier. \$2,12,0. Etureilung für Thiere.

# Galeopsis.

Gattung der Lablatae - Stachyoldeae - Lamiinae.

I. Galeopsis Ladanum L. (syn. G. ochroleuca Lam.). Heimisch in Mittelund Westeuropa. Blätter eiförmig bis länglich-lanzettlich, gesägt, weichhaarig. Oberlippe der Blüthe gelblich-weiss, eingeschnitten gezähnt, Unterlippe mit hellgelbem Hof, zuweilen mit zwei braunrothen Flecken.

Bestandtheile. Bitteres Harz, theils in Aether löslich, theils darin unlöslich; bitterer, theils in Aether, theils in Wasser löslicher Extraktivstoff. Das ganze Kraut liefert Herba Galeopsidis (Austr. Ergänzb.). Herba Galeopsidis grandiflorae s. ochroleucae. Herba Lieberianae. — Hohlzahnkraut. Blankenhelmer Thee. Lieben'sche Kräuter. Auszehrungs-, Gesundheits- oder Schwindsuchtkräuter. Spanischer Thee.

Einsammlung. Man sammelt das Kraut zur Blüthezeit, trocknet und bewahrt es in geschnittenem Zustande auf. 9 Th. frisches geben 2 Th. trocknes.

Anwendung. Nur noch selten gegen Husten und Katarrh zu 20-30 g täglich im Aufguss.

Auszehrungs- und Lungenkräuter von Dr. Redling, gegen Schwindsucht und Eluthusten sind Lungenkräuter mit wenig Lungenkraut vermischt.

Gesundheitskräuter von Lunden in Creussen sind Herb. Galeopsid. grandifl. conc.

375 g = M. 5.15.

II. Galeopsis Tetrahit L. Vom Himalaya bis Irland. Mit schmutzig-hellpurpurner Oberlippe und gelblichem, purpurn gestecktem Hof auf der Unterlippe.

Lieferte früher Herba Cannabis silvestris. Die Fasern bilden den sogenannten Nesselbanf.

## Galium.

Gattung der Rubincene - Coffeoidene - Psychotriinae - Galicae.

I. Galium Mollugo L. Heimisch in Europa, Westsibirien, Ostindien bis Geylon und Birmah. Stengel vierkantig, meist kahl, Blätter zu acht, stachelspitzig, vorn breiter, beiderseits grün. Blüthe weiss, die Zipfel der Corolle begrannt, Früchte etwas runzelig. Das Kraut: Sommité fleurie de Caille — lait blanc (Gall.), lieferte früher

Herba Galil albi.

II. Galium verum L. (G. luteum Lam.). Heimisch von Europa durch Nordasien, in Nordafrika, auch am Himalaya. Stengel rundlich mit 4 hervorragenden Linien, kurzhaarig oder kahl. Blätter zu 8-12, linealisch-stachelspitzig. Blüthe gelb. Zipfel der Corolle stumpf, kurz stachelspitzig. Früchte glatt, meist kahl.

Das Kraut: Sommité fleurie de Calile - lait jaune (Gall.), lieferte früher Herba

Galli lutei.

III. Galium Aparine L. Heimisch in Europa, Nordafrika, Asien, Amerika. Stengel niederliegend oder kletternd, Blätter zu 6-8, unterseits rückwärts-stachlig. Blüthen weiss. Frucht meist hakig-borstig.

Liefert Herha Aparines. Neuerdings bei Hautkrankheiten empfehlen.

IV. Galium pilosum Ait. In Nordamerika. Das Kraut gilt als Mittel gegen den Biss giftiger Schlangen.

# Gallacetophenonum.

† Gallacetophenon (korrumpirt in Gallactophenon und Gallacetophenon). Trioxyacetophenon. Alizaringelb C. C.H. (OH). CH.CO. Mol. Gew. = 168. Die Verbindung ist das von der Badischen Anilin- und Sodafabrik in den Handel gebrachte "Alizaringelb C".

Darstellung. 1 Th. Pyrogallol wird mit 1,5 Th. Chlorzink und 1,5 Th. Eisessig kurze Zeit auf 145—150° C. erhitzt. Aus der noch heiss mit Wasser verdünnten Schmelze scheidet sich das Gallacetophenon beim Erkalten krystallinisch ab und wird durch einmaliges Umkrystallisiren aus siedendem Wasser rein erhalten. C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>3</sub>H + HOCH<sub>6</sub>CO = H<sub>1</sub>O + C<sub>6</sub>H<sub>2</sub>(OH)<sub>6</sub>CH<sub>1</sub>CO. Das Chlorzink wirkt bei der Reaktion lediglich als wasserentziehendes Mittel.

Eigenschaften. Schmutzig fleischfarbiges, krystallinisches Pulver von schwachsaurer oder neutraler Reaktion, in etwa 600 Th., kaltem Wasser, leicht in heissem Wasser, Alkohol oder Aether löslich, in Glycerin in jedem Verhültnisse löslich. Durch Zusatz von Natriumacetat wird die Löslichkeit in Wasser erhöht. Bei Zusatz von 30 g Natriumacetat können 4 g Gallacetophenon in 100 ccm Wasser in Lösung bleiben. Der Schmelzpunkt liegt bei 170°C. In Natriumkarbenatiösung oder Natronlauge löst es sich mit gelber Färbung. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid grünschwarz gefällt. Silberaltrat wird sowohl in saurer wie in alkalischer Lösung reducirt. Auf Aluminiumoxyd bezw. -Hydroxyd wird das Gallacetophenon mit canariengelber Farbe fixirt.

Prüfung. Es reagire nur schwach sauer; seine Lösung in Kalkwasser fürbe sich nicht nach wenigen Angenblicken roth. (Pyrogallussäure.) Es schmelze bei 170° C. und verbrenne ohne einen Rückstand zu hinterlassen (unorg. Verunreinigungen).

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Lieht geschützt.

Anwendung. Im Gegensatze zum Pyrogallol hat sich das Gallacetophenon als eine verhältnissmässig ungiftige Verbindung erwiesen, welche indess gegen Mikroorganismen stark autiseptisch wirkt. Es wird in Form von 10 proc. Salben bei Psoriasis empfohlen 1194 Gallac

und soll hier ebenso gut wirken wie Pyrogallol, ohne die toxischen Erscheinungen des letzteren zu zeigen. Die Ausscheidung erfolgte bei den Thierversuchen in Form von Schwefelsäureäthern und Glukuronverbindungen.

## Gallae.

Gallae (Germ. Austr.). Galla (Heiv. Brit. U-St.). Gallae Asiaticae s. Halepenses s. Levanticae s. Turcicae. Gallae Aleppo nigrae. Gallae quercinae. Nuces s. Poma Gallarum. - Gallen. Gallapfel. Gallausse. Eichapfel. - Galle de Chéne d'Alep. Noix de galle d'Alep (Gall.). - Galls. Nutgals. Gall-nuts. Oak-apples. Sind die durch die weibliche Gallwespe Cynips tinctoria Hartig (syn.: Cynips Gallae tinctoriae Oliver, C. tinctoria L.) (Familie der Cynipidae, Abtheilung der echten Gallwespen: Pseuldes) auf Quercus infectoria Oliv. (syn. Qu. lusitanica a. infectoria Alph. D. C.) erzeugten Gallen. Die strauchige Eiche mit welligen, stacheliggezähnten Blättern ist beimisch im östlichen Mittelmeergebiet und in ganz Kleinasien. Das Insekt kommt weiter nach Osten vor, es erzeugt in Mitteleuropa auf Quercus sessiliflora Sm. und Qu. pubescens Willd. kleinere, den officinellen ähnliche Gallen. Das Insekt legt je ein Ei in eine Knospe, wahrscheinlich ohne dabei die Blättehen zu durchstechen. Ob die Galle entsteht infolge eines durch die blosse Gegenwart des Eies und später der Larve hervorgerufenen Reizes oder durch den von Flüssigkeiten verursachten Reiz, welche das Insekt bei der Eiablage oder das junge Individuum absondern, ist noch ungewiss.

Beschreibung. Die Galle, die also aus einer umgewandelten Knospe hervorgeht, ist kuglig, nach unten meist in einen ganz kurzen, stielartigen Fortsatz verschmälert, in der oberen Hälfte mit kurzen Höckern, Stacheln oder Falten. Der Durchmesser beträgt bis 2,5 cm. Etwas unterhalb der Mitte liegt das ungefähr 3 mm weite Flugloch, wenn das Insekt nach seiner Ausbildung die Galle bereits verlassen hat. Die Farbe ist schwärzlich-grünlich, braun, braungelb bis gelb. Bereits durchbohrte Gallen sind heller und weniger werthvoll als dunkle, nicht durchbohrte. Die Gallen sind sehr hart, so dass sie unter dem Hammer in scharfkantige Stücke zerspringen. Auf einem Querschnitt unterscheidet man 1) die dichte oder zuweilen zerklüftete, weissliche oder braune Aussengalle und 2) die aus einer "Schutzschicht" und der innerhalb derselben gelegenen "Nährschicht" bestehende Innengalle. Die Aussengalle besteht aus grosszelligem, meist getüpfeltem Parenchym, dessen Zellen Gerbsänre in grossen Klumpen, Stärke sowie Oxalat in Einzelkrystallen und Drusen enthalten (Fig. 256 a, b, c). Sie geht allmählich in die Schutzschicht der Innengalle über, deren Zellen stark verdickte, poröse Steinzellen sind (Fig. 256a). In den dünnwaudigen Zellen der Nährschicht liegen grosse Stärkekörner, die aber nicht direkt dem Insekt zur Nahrung dienen, sondern vorher (durch ein vom Thier abgesondertes Ferment?) mit anderen Zellbestandtheilen eine Umwandlung erleiden, als deren Produkt hauptsächlich Oel und Aleuron zu konstatiren ist. Daneben finden sich grosse, braune, von einer Membran umschlossene Gerbstoffkugeln (Fig. 256 g) und an den Zellwünden rundliche oder traubige, geschichtete, an Cystolithen erinnerade Wucherungen, die stark verholzt sind (Fig. 256h).

Die letzteren, die mit Phloroglucin und Salzsäure leuchtend roth werden, sowie die Gerbstoffkugeln, die sich mit Eisenchlorid allmählich schwärzen, sind die am meisten charakteristischen Bestandtheile der Gallen und im Pulver mit Hilfe der genannten Reagentien leicht aufzufinden.

Bestandtheile. Bis 70 Proc. Gallusgerbsäure (vergl. Acid. tannic. S. 133), 3 Proc. Gallussäure, 2 Proc. Ellagsäure, 3 Proc. Zucker, 2 Proc. Stärke, etwas flüchtiges Oel. Dunkel gefärbte, nicht vom Insekt durchbohrte Gallen sind reicher an Gerbsäure, als hellgefärbte, durchbohrte.

Gallac. 1195

Handelssorien. 1) Aleppische G. von schwärzlichgrüner Farbe, sehr hart und spröde, meist vor dem Auskriechen des Insektes gesammelt. Als besonders gute Sorte gelten Jerligalien, besonders kleine, ausgesuchte heissen Soriaugalien. Diese Sorte

entspricht in erster Linie den Anforde-

rungen der Arzueiblicher.

2) Mossulische Gallen, etwas heller gefärbt, oder wie bestänbt aussehend. Selten im Haudel.

3) Smyrnaer Gallen. Von gelblicher oder bräunlicher Farbe, meist durchbohrt. Sie gelten als am wenigsten werthvoll, indessen ist darauf nufmerksam zu machen, dass als Smyraaer Gallen neuerdings auch solche vorkommen, die von 1. nicht zu unterscheiden sind.

4) Tripolitanische Gallen, sollen den Smyrnaer Ahnlich sein, vielleicht sind es solche von Quercus llex L. und Qu. coccifera L., die aus Tripolis ex-

portist werden.

Verfälschungen. 1) Man giebt hellen, durchbohrten Gallen das Ausschen dunkler, indem man sie in eine Lösung von Eisensulfat legt und die Löcher mit Wachs verklebt; in heissem Wasser kann man das Wachs wieder ausschmelzen.

2) Man verfälscht sie mit Kollari. gallen und anderen Sorten (vergl. unten), die minderwerthig sind.

Aufbewahrung. Die Gallapiel werden in Holzkästen, das Pulver in Hafengläsern an einem trocknen Orte aufbewahrt. Beim Pulvern vermeidet man möglichst, den Staub einzunthmen, da er die Schleimhäute angreift.

Anteendung. Galläpfel finden zu Heilzwecken nur selten Anwendung, da man der aus ihnen gewonnenen Gerbsäure den Vorzug giebt; bisweilen dienen sie fein gepulvert (und mit Talkum oder Lycopodium gemischt) zu Streupulvern, auch wohl im Aufguss (10:50-100) innerlich wie Ausserlich als zusammenzichendes Mittel. Bei Vergiftungen mit Brechweinstein und Alkaloiden können sie als Gegenmittel dienen.

Seit langer Zeit benutzt man sie beständigen Schriftzüge auszeichnen.

Bei Bereitung von Gallapfelauszögen und von Arzneifermen, die Gallapfel enthalten, sind eiserne Geräthe zu vermeiden. Tinetura Gallarum (Germ. Austr. Gall.). Tinetura Gallae (Helv. U-St.). — Gallapfeltinktur. — Teinture de noix de galla. — Tineture of Galla. Tr. of Nut-



Fig. 256. Querschuitt durch eine aleppische Galle. zur Bereitung der Gallustinten, die sich a Accesere, b mittlere, e innere Schicht der Aussengalle. durch ihre tiefschwarzen, licht- und wasser- f Gefässbündet. s Schutzschicht der Innengalie. f Nährschicht. g Gerbatofflougeln. h Ligotareiche Wucherungen der Zellwände.

gall. — Germ.: Aus 1 Th. grob gepulverten Galläpfeln und 5 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.). — Helv.: Aus Galläpfelpulver (V). Wie Tinct. Calami Helv. (S. 527). — Austr.: Aus grob zerstossenen Galläpfeln wie Tinct. Aurant. cort. Austr. (S. 853). — U-St.: Aus 200 g Galläpfelpulver (No. 40) und einer Mischung von 100 eem Glycerin und 900 eem Weingeist (91 proc.) im Verdrängungswege. Man erschöpft, zuletzt mittels Weingeist, so dass man 1000 eem Tinctur erhält. — Gall.: Wie Tinct. Coca Gall. (S. 869). Saner resgirende, mit Wasser klar mischbare Tinktur, die durch Eisenchloridlösung blauschwarz gefällt wird. Verkittet leicht die Glasstopfen der Standgeflisse (s. unter Percha lamellata). — Innerlich 15—40 Tropfen bei Durchtall; äusserlich gegen Frostbeulen.

#### Balsamum contra Perniones. Frontbaisam.

Rp. Gallarum subtilias, ply. 10,0 Aquae destilias, 20,0 Ungwast dischylon, 70,0.

Bel offenen Wurden. Zum Gebruch frisch zu bereiten.

#### Pulvis ad Atramoutum.

Pulvis atramentarius, Tintenpulver.

Rp. 1. Galtar. Aleppo pulv. 1000,0 2. Aquae challientis q. s.

8. Gummi arabiel pulv. 200,0
4. Ferri sulfurici pulv. 500,0
5. Cupri sulfurici pulv. 50,0,

blan sieht 1 mit 2 aus, dampft zur Extraktdicke ein, mischt nit 3, trocknot mis, mischt mit 4 und 5. Zum Gebrauch in heissum Wasser au lösen.

II.

Gewähnliches (für Schuhmacher).

Cupri sulfuric, crud, gr. plv. 20,0
 Gummi arabic ordinar, plv. 40,0
 Forri sulfurici plv. 300,0

4. Gallarum gr. plv. 640,0. 1 und 3 sind unter Erwärmen gut zu trocknen. An einem trocknen Ort aufzubewahren.

#### Remedium antidoticum stypticum.

Antidotum alkaloidium.

Rp. 1. Jodi puri 5,0

2. Alcohol absoluti 20,0

8. Gailarum subt. pulv. 100,0 4. Tartari depurati 10,0 5. Sacchari albi 35,0.

5. Succhari albi 35.0.

Man löst 1 in 2, mischt mit 3, trocknet bei gelinder Wärme und setzt 4 und 5 zu. In Stöpselgilsern aufzubewahren. Bei Vergiftungen mit
Metallen oder Alkaloiden. Jatündlich 1 Thee-

Sirupun Gallarum.

Itp. Tincturae Gallarum 15,0 Sirupi simplicis 85,0.

#### Spiritus ad mammas,

Brustwarzenspiritus.

Bp. Gallur, pulvernt.
Acidi salicylici
Jenzoda 0,5
Jenzoda 3,5
Olei Bergamott.
Olei Bassadras git. V
Spiritus
Aquas Bossa 45 50,0.

Bel wunden Brustwarsen.

#### Tinctura contra Porniones. Frontbuleam.

Ep. Tinctur, Jodl 5,0 Tinctur, Gallarum 6,0 Glycerini 6,0.

Bel noch nicht aufgebrochenen Frestbaulen.

#### Tinctura Gallarum composita. Tinctura tannica e, adatringona

Rp. Acidi tamici 10,0 Aquae destilatae 60,0 Spiritus 80,0 Otel Citri gtt III.

Mit köinischem Wusser gemischt als Schönheitsmittel, mit 10 Th. Wasser zu Waschungen, Eluspritzungen.

#### Tinctura tanalea.

Rp. Tinctume Gallarum
Tinctume Catechu na 40,0
Spiritus Rosae 20.0

Abends 1-2 Theeldifel mit Zuckerwaase. Gegon Nachtschweiss.

Unguentum Gallac (Brit, U-SL).
Gall Cintment, Sutgall Cintment,
Re., Gallar, subt pulls 200

Rp. Gallar, subt. puly, 30,0 Adipis benzoinati 80,0,

Unguestum Gallarum Bril. Bril.'s Hämorrholdensalbe. Bp. Gallar subtil puty. 5,0

Unquenti cerei 80,0.
Unquentum Gallae cum Opio (Brit.).
Gall and Opium Olntment.

Gall and Oplum Clatment. Hp. Unguesti Gallac (Brit.) 32,5 Opil subt. pulv. 7,5.

Engueutum Galtarum compositum.
Unguentum adstringens FERNRI.
En Galler subtilise pole 50

Rp. Gallar aubtillas, pulv, 5,0 Olei Lauri Olei Myristicae as 10,0

Ungnenti Rosmarini 25,0. Bei Bruchschäden, Verrenbungen.

Unguestum Gallarum opiato-camphoratum. Unguent autihaemorrhoidale Wana

Rp. Gallarum subt. puiv. 10,0
Camphorne 2,0
Tinetume Opii simplicis 5,0
Unguenti cerei 40,0.

Zum Bestreichen der Hämorrheidelknoten.

Vet. Pulvis antidiarcheicus, Pulver gegen Durchfalt der Rinder. Rp. Gallarum gr. m. pulv.

Radicia Liquiritiae pulv. 55 50,0 Estandiich die Halito mit warmem Wasser su geben.

Vot. Strablfäule-Tinktur.

Rp Achli saliopini 5,0 Glycerini 20,0 Tincturae Alota

Tincturae Galtarum an 100,0.
Täglich einmal den Surahl einpinneln, dann auf
Werg in den zwischen den Ballen befündlichen
Spalt eindrücken. Der Haf ist vorher mit Selfenwasser zu reinigen (Dietterich).

Ebenholz-Nachahmung. 4 Th. Galläpfel, 1 Th. Campecheholz, 1/2 Th. krystallisirten Grünspan kocht man in einem glasirten Thongefässe mit Wasser, filtrirt heiss, und trägt heiss mit einem weichen Pinsel mehrmals auf. Hierauf bereitet man sich aus Eisenfeile

1197 Gallas

und starkem Weinessig unter Erwärmen eine Lösung, die man erkaltet auf die gebeizte Flache aufträgt; nach dem Trocknen giebt man nöthigenfalls noch 1-2 Austriche.

Es eignet sich hierzu besonders feinfaseriges Ahorn-, Birn-, Apfel- oder Nussbaumholz. Antipsliethen von Hegewald, gegen das Ausfallen der Haare, ist eine mit lithe-

rischen Oelen versetzte, verdünnte Galläpfeltinktur.

Bann's giftfreies Pulver zur Vertilgung der Nasenpolypen besteht hauptsäch-

lich aus Galläpfelpulver. (24 g = 6 Mark).

Bursitt's vegetabilische Komposition, gegen Kesselstein, hesteht aus dem Pulver billiger, gerbstoffhaltiger Frachte, Eichenrinde, Soda und Isländischem Moos. Henriettenbalsam gegen Zahnleiden, soll ein weingeistiger Auszug der Carobe

di Giudea sein (vergl. S. 1198).

Seriptol, ein Tintenextrakt, ist mit Dextrin und Nigrosin versetzte Gallustinte. Atramentum. Nigramentum. Tinte. Schwarze Tinte. Gallustinte. Encre.

Ink. Tint.

Wohl die meisten zur Zeit im Handel vorkommenden Tinten sind Anilintinten; die schwarzen werden nus Nigrosin, Melanin u. a. Theerfarbstoffen durch einfaches Losen in heissem Wasser hergestellt und eignen sich liberall da zum Gebrauch, wo die Beständigkeit der Schriftzüge von untergeordneter Bedeutung ist, ganz besonders aber zu

Kopirtinten.

Die Vorzüge der Amilintinten: leicht aus der Feder zu fliesen, diese nicht anzugreifen, keine Bodensätze zu bilden und nicht zu schimmeln, verlangt man auch von den Gallustinten; ausserdem müssen die letzteren aber die Eigenschaft besitzen, nach wenigen traltustinten; ausserdem mussen die letzteren aber die Etgenschatt besitzen, nach wenigen Tagen auf dem Papier licht- und wasserbeständig zu werden, wenn sie als Kanzlei- oder Dokumententinten Verwendung finden sollen. Diese Bedingungen erfällen in ganz besonderem Maasse diejenigen Tinten, welche aus Galläpfelauszägen oder Tanninlösungen, in denen die Gerbsäure in Gallussäure übergeführt ist, mittels Ferrisalzlösungen hergestellt werden; Ferrosalze geben unter gleichen Umständen Tinten, welche sich durch ihre Kopirfühigkeit auszeichnen. Nach den von E. Dietzmich gegebenen Vorschriften für Gallustinten kann auch im kleinen mit Vortheil gearbeitet werden; die erzielten Tinten sind verstelleb. vorzüglich.

Alizarintinte nach Vomičea. 7 Th. Gallapfelabkochung (I) kocht man mit 4 Th.

Eisenlösung (II) auf und setzt 1 Proc. Malachitgriin zu.

Kopirtinte, wie verige, doch statt Malachitgran mit 2 Proc. Anilin-Jetschwarz. Gallapfelabkochung (I). 10 Th. zerstossene chinesiache Gallipfel, 1 Th. Alkannawurzel weicht man einige Stunden in 100 Th. Wasser ein, kocht gründlich aus, filtrirt und

Eisenlösung (II.). 160 Th. Eisenvitriol löst man in 80 Th. Wasser, setzt 38 Th. Schwefelsäure, dann 37 Th. Salpetersäure zu, erhitzt, bis die Lösung rothbraun und klar geworden ist, dampft auf 200 Th. ein, erhitzt unter Wasserzusstz, bis kein Geruch nach Salpetersäure mehr wahrzunehmen ist, und verdännt mit destill. Wasser auf 3200 Th. Express-Kopirtlate. 100 Th. gewöhnliche Tinte, 60 Th. Glycerin, je 20 Th. Honig und Kandiszucker, 10 Th. Spiritus, 5 Th. Melasse. Mit dieser Tinte soll man ohne lost 2 Th. Zucker.

Weiteres kopiren können.

Gallustinte, billige. 200 Th. zerstossene Aleppogallen und 400 Th. Campecheholz kocht man zweimal mit je 5000 Th. Wasser 1 Stunde, dampft die Pressflüssigkeiten auf 6000 Th. ein und vermischt mit einer Lösung von 150 Th. Eisenvitriol, 120 Th. arabischem Gummi und 15 Th. Kupfervitriol in 1500 Th. rohem Holzessig. Man schättelt öfter um und lässt dann absetzen.

Gallus-Kauzlel-Tinte nach E. Dietenich. Man zerstöset 3 kg chinesische Gall-Apfel groblich, durchfeuchtet sie mit Regenwasser und liest unter Ersatz des verdunstenden Wassers bei 20-25° C. stehen, bis sie von Schimmelpilzen vollig durchsetzt sind, zieht Wassers bei 20—23 C. stehen, bis sie von Schimmeipieren vollig durchsetzt sind, zieht dann dreimal mit je 5 kg Regenwasser jedesmal 1 Stunde im Wasserbade aus, schättelt die vereinigten Pressflüssigkeiten mit 300 g Talkum, stellt 24 Stunden bei Seite, filtrirt unter Nachwaschen des Filterinhaltes mit Wasser, sodass man 15 kg Flüssigkeit ("Galläpfelauszug") erzielt. Man vermischt dieselbe mit 1,5 kg Eisenehleridlösung (10 Proc. Fe), filtrirt uach 14 tägigem Absetzenlassen, fügt eine Lösung von 25 g reiner Karbolsäure und 75 g Phenolblau 3 F (von Franz Schaat in Dresden) in 10 kg Regenwasser hinzu und stellt in lose verbundener Flaschen. Stage im Kühlen bei Seite. Die alsdam fertige Tinte füllt man zuf bleiteren Flaschen. fallt man auf kleinere Flaschen.

Gallus-Kopirtinte nach Dier. 900 g des obigen Galläpfelauszuges erhitzt man mit 4,0 g Schwefelsäure (spec. Gew. 1,835) 1/4 Stunde im Dampfhade, löst 60 g krystall. Eisenvitriot, stellt 2 Wochen bei Seite, filtrirt, bringt durch Nachwaschen auf 1000 g, löst 2,5 g Phenolbiau 3 F, 30 g Zucker, 1 g Karbolsäure und verfährt weiter wie vorhin angegeben. Statt des Phenolbiau kann man natürlich auch ontsprechende Mengen anderer

Amilinfarben wählen, denn dieselben dienen nur dazu, die Schriftzüge der sonst blass aus der Feder fliessenden Tinto besser sichtbar zu machen.

Tinten-Extrakte. Man versteht hierunter pulverförmige, wasserlösliche Mischungen, welche mit heissem Wasser übergossen sofort die fertige Tinte geben. Gallustinten-Extrakt nach Diererich. 50,0 oxydirtes Tannin'), 40,0 entwässertes Ferrisulfat, 3,0 Phenolblau 3 F.

20,0 Zucker, 1,0 Salicylsaure; auf 1 I kochendes Regenwasser.

Tinten-Bäder. 3—10 proc. Tanninlösungen werden mit 2—5 proc. Ferrosulfat-lösungen getrennt verabfolgt und zum Gebranch gemischt. Nach Leo Leierikow be-währen sieh Umschläge mit dieser Mischung besonders bei Hautentzündungen und Pruri-tus, indem sie das schmerzhafte Jucken stillen und das Eintrocknen der Bläschen beschleunigen.

Ausser den beschriebenen Gallen sind eine ganze Reihe anderer von erheblicher technischer Bedeutung. Wir führen die wichtigsten auf.

#### a. Eichengallen.

1) Morea- oder Krougallen von Quereus Cerris L. Klein, kreiselförmig, um den oberen Theil mit einem Kranz stumpfer Spitzchen. Kommen unter den officinellen zu-

weilen vor. (Bis 30 Proc. Gerbsäure.)

2) Oesterreichische, böhmische, deutsche Gallen erzeugt durch Cynips Kollari Hart, auf verschiedenen Eichen. Auch als persische Gallen vorgekommen. Von Grüsse der aleppischen G., braun, meist ohne Höcker, schwammig. Kommen zuweilen unter den officinellen vor. (Bis 30 Proc. Gerbsäure.)

3) Istrische Gallen, häufig ein Gemenge, in dem kleine aleppische, kleine ungarische G. (von Cynips lignicola Hart, auf Querens pedunculata Ehrh, und sessili-flora Sm.) und Kollarigallen vorkommen. (Bis 30 Proc. Gerbsaure.) Unter diesem Namen sind auch aleppische und Smyrnaer G. vorgekommen.

4) Knoppern, erzeugt durch Cynips calicis Burgsdorff auf Ouercus nedunculata Ehrh., vielleicht auch sessifistera Sm. und pubescens Willd., bilden unregelmissig geftügelte Auswüchse am Fruchtbecher. In Ostenropa und Südosteuropa. (Bis 33 Proc. Gerbsäure.)

In Amerika verwendet man noch folgende Arten:

5) Erbsengrosse Gallen auf den Blättern von Quercus alba I., erzeugt durch Acraspis erinacei Walch. (Bis 18 Proc. Gerbsäure.)

6) Auf den Blättern von Quercus palustris Du Roi (f) erzeugt durch Holiaspis globulus. (Bis 9,5 Proc. Gerbsäure.)

7) Wachsartig glänzende runde Gallen auf den Zweigen von Quereus alba L. erzougt durch Arten von Cecidomyla und Diplosis.

#### h. Sumachgallen.

8) Chinesische Gallen, erzeugt durch Schlechtendalla chinensis Jacob Bell auf Blättern und Zweigen von Rhus semialata Murray var. Osbeckii, unregelmässig verzweigte oder ausgezachte, hohle, blasenförmige



Fig. 257. Chinesische Gallen, b aufgebrochen.

Körper, kurzbehaart, von graubrauner Farbe, ent-halten bis 77 Proc. Gerbsäure (Fig. 257). 9) Pflaumen- oder birnenformige Gallen

aus China, den vorigen sehr äbnlich, aber unverzweigt. Sollen noch reicher an Gerbshure sein. 10) Japanische Gallen, von derselben Ab-

stammung wie 8, aber kleiner, reicher verzweigt

und heller gefärbt. (Bis 60 Proc. Gerbsliare.)
11) In Amerika verwendet man auf Rhus
glabra I., vorkommende Gallen, die 8 ähnlich sind. (Bis 61,70 Proc. Gerbsüure.)

#### c. Pistaciongallen.

12) Durch Arten der Gattung Pemphigus auf verschiedenen Pistacia-Arten in Europa, Asien und Afrika erzeugt. Davon gelangen zu-weilen die Bokhara-Gallen mit 32 Proc. Gerbsaure und die Carobe di Giudea mit 60 Proc. Gerbsäure in den Handel.

<sup>1) 100</sup> Tannin in 150 Wasser gelöst erhitzt man in einem Kolben mit 30 gepulverten Kaliumbisulfat und 10 rober Salzsaure (Spec. Gew. 1,16) im Wasserbade 10 Stunden bei 80-90°C, und dampft dann in einer Porcellanschale zur Trockne ein. Ausbeute 130 "oxydirtes Tannin".

### d. Tamarixgallen.

13) Auf verschiedenen Arten von Tamarix von nicht bekannten Insekten (darunter aber vielleicht Cecidomyla Tamaricis Holl.) in Asien und Afrika erzeugt. Selten im Handel. (Bis 50 Proc. Gerbshure.)

## Gambir.

Gambler.1) Catechu (Brit. Germ.). Catechu pallidum. Extractum Uncariae. -Gambir. Gutta Gambir. Katagamba, Terra japonica. Gambir. - Katechu. - Cachou clair. - Pale Catechu.

Germ. fasst unter dem Namen Catechu dieses und Gambir zusammen (vergl.

Seite 678).

Beschreibung. Man gewinnt das Gambir ans den dünnen Zweigen und Blättern der Uncaria Gambier Roxburgh. (syn. Ourouparia Gambir Baill., Nauclea Gambir Hunter) und Uncaria dasyneura Korth. (Uncaria Gambir Thwaites) (Familie der Rubiaceae - Cinchonoldeae - Naucleeae), erstere Art ist heimisch in Hinterindien, besonders an der Strasse von Malakka, die zweite auf Ceylon. Man kultivirt die erstere auf den Inseln des Riouw-Lingga-Archipels zwischen Singapore und Sumatra, ferner auf Singupore, neuerdings auch auf Borneo und Java. Drei- bis viermal im Jahre werden die Blätter und jungen Zweige geerntet und in Kesseln ausgekocht, oder mit Dampf extrahirt. Der Auszug wird bis zur beginnenden Sirupkonsistenz eingedickt, dann bis zur beginnenden Krystallisation gerührt und erkalten gelassen. Das erstere soll durch einen Zusatz des Holzes der Macaranga hypoteuca Mall. Arg. (Euphorbinceae) beschleunigt werden.

Gambir kommt zu uns meist in Form gelbbrauner, erdiger, leicht zerbrechlicher Würfel, die im Innern gelblich sind, seltener in Form grosser Blöcke (aus Calcutta und Singapore), die in Matten eingenäht sind. Auch soll es vorkommen, dass man diese letztere Form dem Gambir erst in Hamburg giebt. In Indien selbst fabricirt man ihn in sehr vielen Formen und Sorten, als Tafeln, runde Scheiben, Kugeln, Zeltchen, kleine Würfelchen etc., die aber meist in Indien selbst verbraucht werden (vergl. Verwendung).

Unter dem Mikroskop erscheint Gambir meist krystallinisch. Behandelt man eine kleine Probe, wie S. 679 angegeben, so findet man an pflanzlichen Besten: einzellige,

ziemlich dickwandige Haare.

Bestandtheile. Nach TEMBLE: 7,76-19,76 Proc. Catechiu, 33,3-47,2 Proc. Catechugerbsaure, 10,1-16,0 Proc. Schleim, ferner fettes Oel und Wachs, 3,4 bis 4,7 Proc. Asche, 9,9-11,0 Proc. Wasser. Ob das Catechin des Gambir dasselbe ist, wie das des Catechn, ist noch nicht sieher festgestellt, nach Gautter ist das erste ein Gemenge von 3 Körpern:

C<sub>40</sub>H<sub>98</sub>O<sub>15</sub> . 2 H<sub>9</sub>O.
 C<sub>46</sub>H<sub>36</sub>O<sub>16</sub> . H<sub>9</sub>O.
 C<sub>46</sub>H<sub>36</sub>O<sub>16</sub> . H<sub>4</sub>O, die sich nach Lüslich-

keit, Schmelzpunkt etc. unterscheiden.

Ferner enthält das Gambir Quercetin und einen fluorescirenden Körper, der an der Luft bald Gambir-Catechuroth bildet. Da dieser Körper dem Catechu fehlt, so kann auf seine Erkennung der Nachweis von Gambir gegründet werden; man übergiesst 3 g Gambir mit 25 ccm N. Kalilauge, 100 ccm Wasser und Benzin, schüttelt einigemal um, die Benzinschicht zeigt dann grüne Fluorescenz.

Prüfung. 1) Mikroskopische Prüfung und Nachweis des fluorescirenden Körpers

(vergl. Bestandtheile).

2) Der Aschengehalt soll nicht höher als 5 Proc, sein.

3) Eisenchlorid ruft in der verdünnten, weingeistigen Lösung eine grüne Färbung bervor, die nicht sofort in Brann übergeht, wie das bei Catechu der Fall ist.

<sup>4)</sup> Gambir kommt auch als Bezeichnung für Kino vor.

4) Eine Verfälschung mit Stärkemehl, die beobachtet wurde, ist durch mikroskopische Untersuchung nachzaweisen,

Anwendung. Wie bei Catechu (S. 679). Gabe 0,3-0,9 g (Brit.). Dient in der Technik zum Färben und Gerben. In Ost- und Südasien wird es in ausserordentlichen Massen als Zusatz zum Betelkauen verwendet, indem man ein Blatt des Betelpfeffers um etwas Kalk, ein Stück Arekanuss und etwas Gambir wickelt und das Ganze zusammen kant.

Pulvis Catechu compositus (Brit.). Compound Powder of Catechu. 100.0 Gambir, 50,0 Kino, 50,0 Ratanhawurzel, 25,0 Ceylon-Zimmt, 25,0 Muskatnuss.

Tinetura Catechu (Brit.). Ans 200,0 Gambir, 50,0 Ceylon-Zimmt, 1000 ccm Wein-

geist (60 proc.) durch Maceration.

Tinctura Catechu (Germ.). Aus 1 Th. grob gepulvertem Katachu und 5 Th. verdänntem Weingeist (60 proc.). Die Bezeichnung der Germ. "dunkelrothbraun, nur in dänner Schicht durchsichtig" trifft besonders für die aus Pegu-Katechu bereitete Tinktur zu; Würfel-Gambir liefert eine Tinktur, welche etwa den Farbenton und die Durchsichtigkeit der Tinet. Ratanhae besitzt.

Trockiscus Catechu (Brit.). Catechu Lozengo. Aus 32,4 g Gambir, 496,0 g Zuckerpulver, 19,5 g arabischem Gummi, 35,5 ccm Gummischleim und q. s. Wasser formt

man 500 Pastillen, jede enthält 0,0648 Gambir.

## Garcinia.

Gattung der Guttiferae-Clusioideae-Garcintese.

- I. Garcinia Mangostana L. Wahrscheinlich auf Malakka heimisch, in den Tropen reichlich kultivirt. Die gerbstoffreiche Fruchtschale dient als Mittel zum Gerben und Färben, in der Medicin gegen Diarrhoe. Sie enthält in schizogenen Sekretbehältern einen gelben Farbstoff Mangostin CoofforOn. - Die Früchte sind ein sehr beliebtes Obst.
- II. Garcinia purpurea Roxb, and Garcinia indica Chois, Vorder- und Hinterindien. Die Samen enthalten 30 Proc. Fett, von dem man aber durch Anskochen nur etwa 10 Proc. erhält. (Kokum-Oel oder Kokum-Butter.) Es ist fest, weiss, krystallinisch, von mildem Geschmack und Geruch anch Kakao. Es enthält reichlich Stearin, wenig Myristin, Olein und Laurinsaure. Schmelzpunkt 41-42°C. Erstarrungspunkt 37,6-37,9° C. Verseifungszahl 191,3. Szurczahl 21,1. Esterzahl 170,2. Jodzahl 33,14,

Es findet Verwendung zur Verfälschung ausgelassener Butter, ferner als Ersatz des Cetaceum und des Kakaofettes.

Die Fruchtschalen verwendet man als Antiscorbuticum ihres Säuregehaltes wegen and als Gewürz zum indischen Curry. Sie sind glänzend-schwarz.

Die Samen sind nierenförmig, abgeplattet, 1-2 cm lang, bis 1 cm breit, von brauner Farbe. In der Samenschafe Sekretbehälter, im Embryo das deutlich krystallinische Fett und einige Aleuronkörner, von denen eines auffallend gross ist; zerstreute Zellen des Embryo mit braunem Inhalt, der auf Gerbstoff reagirt.

III. Garcinia Kola (vergl. Cola).

IV. Garcinia Morella (vergl. Gutti).

## Gaultheria.

Gatung der Ericaceae-Arbutoideae-Gaultherleae.

I. Gaultheria procumbens L. Heimisch in den atlantischen Staaten Nordamerikas, von Canada bis Carolina. — Verwendung finden die Blätter:

Folia Gaultherine. — Amerikanisches Wintergrün. Kanadischer Thee. Labradorthee. — Thé de Jersey, de montague ou de Terre Neuve. Thé rouge. — Wintergreen.

Box-berry. Mountain-tea. Partridge-berry.

Beschreibung. Die Blätter sind oval, verkehrt-eifermig bis länglich, in den kurzen Stiel verschmälert, stachelspitzig, 3-4 cm lang, am scharf-zähnigen Rande etwas umgerollt, kahl, lederartig-steif, oberseits dunkelgrün oder bräunlich-grün, unterseits blasser, mit wenigen Sekundärnerven, die einen Randnerven bilden. — Spaltöffnungen nur unterseits, mit 2 Nebenzellen. Schr vereinzelt dickwandige, kleine Haare. Unter der oberen Epidermis 2-3 Schichten von Palissadenzellen. Im Parenchym Drusen von Oxalat. Am Rande eine denselben verstärkende Faserschicht. Um die Gefässbündel Faserbelege.

Bestandtheile. Authorisches Oel (vergl. unten) 5,4 Proc., Gerbstoff, Arbutin

und Ericolin, Schleim, Zucker, Asche 4 Proc.

Anwendung finden die Blätter in Amerika als Genussmittel im Aufguss wie der chinesische Thee; ferner gegen Asthma, hauptsächlich aber zur Gewinnung des atherischen Ocles.

II. Gaultheria fragrantissima Wall., heimisch in Ostindien. G. lettcocarpa Bl. in Java (die Blätter werden wie Betel gekant), liefern ebenfalls Methylsalicylat.

Oleum Gaultherias (U-St.). Gaultherlast. Wintergreenst. Oil of Wintergreen. Wird durch Destillation der Blätter des Amerikanischen Wintergrüns (s. oben), neuerdings auch viel häufiger durch Destillation der Rinde von Betula lenta L. gewonnen. Beide Oele sind als identisch zu betrachten.

Eine farblose oder geibliche, bisweilen durch Spuren von Eisen röthlich gefürbte, aromatisch riechende Flüssigkeit vom spec. Gew. 1,175—1,185, bei 218—221°C. siedend. Das Gaultheriaöl ist optisch schwach linksdrehend, das Birkenrindenöl optisch inaktiv. Im Geruch nuterscheiden sich beide Arten etwas von einander (vergl. auch S. 103).

Sie bestehen beide zu mehr als 99 Prec, aus Salicylsäuremethylester. Man kann daher Verfülschungen durch Bestimmung der Verseifungszahl nach Körrstorere ziemlich leicht erkennen. Vor Licht geschützt aufzubewahren.

Pfirsich-Essenz.

Hp. Aetheris scetlci 1,0 Amylather, acetie, 10,0 Olei Gaultheriae gtt, V Spiritat diinti 80,0. Stropus Gaultheriae.
Wintergrünsfrup.
Rp. Olel Gaultheriae gtt. V
Tinctur. Aurant. cors. 10,0
Sirupi mimplicis 90,0.

Spiritus Canitheriae (U-St.). Ep. Old Gaultheriae 50 ccm Spiritus (91%) 250 ccm.

WARNER'S Safe Cure Medicines. Safe Cure ist eine Abkochung von (angeblich) Hepatica nobilis und Lycopus virginicus, versetzt mit Glycerin, Salpeter, Weingeist und Wintergrünöl.

Safe Kidney Cure unterscheidet sieh vom vorigen nur durch die Mengenverhältnisse. Salicol, eine französische Specialität, enthält Wintergründl, Salicylshure, Methyl-

alkohol und Wasser.

## Gelatina.

I. Gelatina. Gallerte. Gelée (Gall.). Eine Arzneiform. Mit diesem Namen bezeichnet man eine nicht flüssige, sehr weiche, homogene, gemeiniglich durchsichtige oder darchscheinende, nicht plastische, bei gelinder Wärme schmelzende Masse, welche bei der Berührung in eine zitternde Bewegung geräth. Die Konsistenz ist so, dass man mit einem Löffel glatt davon abstechen kann und an Stelle des Abgestochenen eine Vertiefung zurückbleiht. Als Grundlage einer Gallerte dienen entweder die sub II aufgeführte Gelatine, oder Hausenblase oder Pflanzenschleime und Pektinstoffe.

Um der Gallerte aus Pflanzenstoffen die gehörige Konsistenz zu geben und sie dauernder zu machen, gieht man ihr hänfig einen kleinen Zusatz von Hausenblase oder

weissem Leim (Gelatina alba). Gewöhnlich versetzt man behufs Darstellung einer klaren Gallerte die koncentrirte und kolirte Abkochung eines Vegetabils mit etwas Zucker, wenn sulcher auch nicht vorgeschrieben ist, schäumt unter gelindem Anfkochen ab und macht, nachdem die Flüssigkeit auf das vorgeschriebene Maass eingekocht ist, die übrigen Zusätze wie Wein, medicinische Sirupe. Flüchtige Oche werden mit etwas Zucker abgerieben und auch andere Substanzen, wie Tinkturen, Bittermandelwasser etc., der noch warmen Flüssigkeit, also vor dem Gelatiniren, beigemischt.

Soll sich die Gallerte über vier Tage hinaus konserviren, so ist statt des Zuckers Glycerin, auch wohl ein Zusatz von 6 Proc. verdünntem Weingeist, oder die Glycerin-

Gelatine (siche weiter unten) als Grundlage nöthig.

II. Gelatinae medicatae in lamellis. Gelatine-Lamellen. Eine von Prof. Alman in Upsala 1869 in den Verkehr gebrachte Arzneiferm. Papierdünne, in gleichmässige Quadrate von etwa 1,5 cm Seitenlänge getheilte Blättehen, deren Grundmasse aus weisser Gelatine mit Zusätzen von Glycerin, Gummi oder Traganth besteht. Dieser Grundmasse ist das Arzneimittel einverleibt, welches gewöhnlich zu den sehr stark wirkenden gehört. Diese Arzneimittel einverleibt, welches gewöhnlich zu den sehr stark wirkenden gehört. Diese Arzneiform soll eine bequeme und namentlich genaue Dosirung von Arzneisteffen ermöglichen, welche nur in sehr geringen Mengen verordnet zu werden pflegen.

Der Apparat zur Herstellung dieser Gelatinelamellen besteht aus einer Glasplatte oder Schieferplatte, auf welcher man durch Aufkitten von Glasleisten ein rechteckiges Kästehen von 300 cm Flüche hergestellt hat (15 × 20 cm Seitenlänge). Boden und Seitenflüchen werden schwach mit Kakaebutter abgerieben. Benutzt man eine Schieferplatte, so lässt sich in diese auch eine Theilung einritzen, desgleichen natürlich in eine Glasplatte.

Alsdann bereitet man unter Erwikmen (für 300 qcm) eine Auflösung von 6,0 g bester Gelatine in 24,0 g Wasser, fügt 1,0 g Glycerin, ferner die für 300 Lamellen berechnete Menge des Arzneistoffes hinzu, welche man, wenn derselbe in Wasser löslich ist, zweckmässig verher in einem Theile des Wassers auflöst. Man mischt alles gut durch und giesst die noch lauwarme Flüssigkeit auf die mittelst einer Wasserwaage völlig horizontal eingestellte Platte, bez. in das Kästehen. Nach 24stündigem Austrocknen an einem lauwarmen staubfreien Orte löst man die Gelatineplatte von der Unterlage. Man kann die Platte nan mit einer Eintheilung mittelst Bleistift versehen oder die einzelnen Quadrate direkt auseinanderschneiden. Kommen diese Arzneiformen einigermassen häufiger vor, so empfiehlt es sich, jedes einzelne Quadrat mittels eines Gummistempels zu signiren, die Signatur soll den abgekürzten Namen des Arzneistoffes und die Dosis enthalten, z. B. Atr. 0,001. — Enthält die Ausgussplatte eine erhabene oder vertiefte Eintheilung, welche sich in der Gelatine-Platte abprägt, so lüsst man zweckmässig immer 10 Plättehen zusammen und zwar in 2 Reihen a 5 Stück.

Zur Darstellung z. B. von 300 Plättehen Gelatina lamellata Morphini acetici sollen genommen werden 36 Tropfen Glycerin — zu 300 Pl. Gel. Stibio-Kali tartarici 2,5 Brechweinstein mit 45 Tropfen Glycerin (0,075 in jedem Plättehen). — Gel. Plumbi acetici 10,0 Plumbum aceticum, 50 Tropfen Glycerin. — Gel. Cupri sulfurici 10,0 kryst. Kupfervitriol, 40 Tropfen Glycerin. — Gel. Ferri sulfurici: 20,0 Eisenvitriol, 90 Tropfen Glycerin. Diese Form soll unpassend sein, weil sich das Salz beim Trocknen verändert; so auch Gel. Ferri jodati. — Gel. Extracti Opii: 5,0 Extrakt, 36 Tropfen Glycerin. — Gel. Extracti Belladonnae: 5,0 Extrakt, 34 Tropfen Glycerin. — Gel. Extracti Colocyathidis compositi 10,0 Extract, 10 Tropfen Glycerin. — Gel. Ipecacuanhae opiata: Brechwurzelpulver und Opium ää 5,0, 80 Tropfen Glycerin etc. Es bewährt sich diese Arzneiform zur örtlichen Application auf das Auge und würde man nach Almen eine Gel. Atropini sulfurici aus 1,0 Gelatine, 8 Tropfen Glycerin, 75 cem Wasser und 0,25 Atropinsulfat 400 Blättehen formen. In ähnlichem Verhältniss wäre Gel. Extracti Physostigmatis darzustellen.

III. Gelatina alba (Ergünzb.). Gelatina animalis (Austr. Helv.). Gelatine

animal (Gail.). Gelatinum (Brit.). Weisser Leim. Thierleim.

Mit dem Namen Gelatine bezeichnet man einen in die Form von dünnen Tufeln bez. Blättern gebrachten Leim, welcher mit besonderer Sorgfalt aus den Knochen von Rindern und Kälbern bereitet ist. Zum pharmacentischen Gebrauche eignet sich am besten die als Gelatina in foliis alba la oder als Grenétine im Handel vorkommende Serte. Es mag darauf aufmerksam gemacht worden, dass wir in Deutschland Gelatinefabriken z. B. in Höchst a. M. haben, dass indessen die französischen und die belgischen Gelatinesorten sich auch heute noch eines ganz besonderen Rufes erfreuen.

Farblose, oder nahezu farblose, durchsichtige, dünne Tafeln von glasartigem Glauze, geruch- und geschmacklos. — Gelatine löst sich nicht in Alkohol, auch nicht in Acher. In kaltem Wasser quillt sie stark auf, ohne sich zu lösen. In heissem Wasser ist sie leicht löslich zu einer, je nach der Koncentration mehr oder weniger klebrigen Flüssigkeit, die beim Erkalten noch im Verhältnisse von 1:100 zu einer Gallerte erstarrt, die entweder völlig blank ist oder nur sehr schwach opalisirt. — Die Lösung der Gelatine reagire neutral. Auf Zusatz von Weingeist entstehe darin ein weisser, flockiger Niederschlag. Auch aus sehr stark verdünnten wässerigen Lösungen werde die Gelatine durch Gerbslure, sowie durch Formaldehydlösung leicht und vollständig gefällt. Gelatine hinterlasse beim Verbreunen nicht mehr als 20% Asche.

Gelatine ist nahezu reines Glutin. Demgemäss wird die wässerige Lösung von Essigsäure und Ferrocyankalium, ferner durch neutrales und basisches Bleiacetat, durch Ferrisulfat, Alaun, Kupfersulfat, Silbernitrat, sowie durch verdünnte Mineralsäuren nicht gefüllt. Dagegen wird sie gefüllt durch Mercurichlorid und durch Gerbsäure. Die wässerige Lösung des Glutins ist linksdrehend. Gewisse Salze wie Kochsalz, Salpeter, Chlorzink, nuch verdünnte Säuren, z. B. Essigsäure und Salpetersänre, heben die Eigenschaft des Glutins zu coaguliren auf. Ebenso wird die Fähigkeit des Glutins zu coaguliren durch häufiges Kochen, ferner durch Erhitzen üher 100° C. vermindert bez. aufgehoben.

Gelatina glycerinata. Glycerinleim (Ergänzb.). 25 Th. weisse Gelatine werden mit 25 Th. Wasser übergossen. Nach halbstündigem Quellen werden 50 Th. Glycerin hinzugefügt. Die Masse wird durch Erwärmen im Dampfbade unter beständigem Rühren gelöst. Zur Bereitung von weichem Glycerinleim nimmt man an Stelle von 25 Th. Gelatine nur 15 Th.

Gelatinelösung zur subkutanen Injektion nach Lanceraux und Paguzsce. Gelatinae albae 5,0, Natrii chlorati 1,4, Aquae destillatae 200,0. Man sterilisirt die Lösung in zugeschmolzenen Kölbehen bei 120° C. Trübe, beim Erkalten nicht erstarrende Lösungen sind unbrauchbar. Vor der Benutzung verfüssigt man den Kolbeninhalt durch Erwärmen auf 37° C.

Solutio gelatinosa Carnor. Gelatinae albae 50,0, Calcii chlorati 10,0, Aquae 1000,0. Die Lösung wird bei 110° C. sterilisirt und dient als örtliches Blutstillungsmittel z. B. in Korperhöhlen.

Chromgelatine, Chromleim. Man quellt 10 Th. Gelatine oder Leim in 90 Th. Wasser, lost durch schwaches Erwähmen und fügt unmittelbar vor dem Gebrauche unter Lichtabschluss (photographisches Dunkelzimmer!) eine Lösung von 2 Th. Kaliumdichromat in 10 Th. Wasser hinzu. Wird dieser Leim dem Lichte ausgesetzt, 50 wird die Chromsäure zu Chromoxyd reducirt und die Gelatine wird in Wasser unquellbar und unföslich. Man benutzt diesen Leim zum "Gelatine-Druck", ferner zum Kitten und Kleben, z. B. von Pergamentpapier. Letzteres muss vor dem Zusammenkleben befeuchtet werden. Das Kleben nimmt man im Dunkelzimmer bei rothem Licht vor, lässt rasch trocknen und setzt die Gegenstände alsdann dem Lichte aus. Der Leim ist in schwarzen Flaschen aufzubewahren, am besten aber vor der Bereitung frisch darzustellen.

Gelatina japonica. Als Tjen-Tjan, Isinglass, Colle végétale etc. kommen aus Japan und China vegetabilische Leime in den Handel, welche dort aus Scetang, essbarem Seegras, Seekraut, Seekohl etc. gewonnen werden. Diese "Schleime" sind haltbarer als Gelatine und haben eine grössere gelatinirende Kraft. Die "Japroc. Lösung derselben giebt eine ebenso steife Gallerte wie eine 3—5 proc. Gelatinelösung.

Gelatine-Leim, französischer oder belgischer. Ist ein fast farbloser durchsichtiger Leim, also eine farblose Gelatine in dieken Leimtafeln, welcher namentlich zur Fabrikation von Gelatinekapseln dient (s. S. 610).

1204

Mundlelm. 10 Th. Gelatine und 1 Th. Zucker werden gelöst und in die Form runder Scheiben gebracht,

Gelose. Agar-Agar wird in Streifen geschnitten, diese 24 Stunden in 6 proc. Salzsäure macerirt, dann mit Wasser gewaschen und 24 Stunden in 5 proc. Ammoniakflüssigkeit macerirt und wiederum mit Wasser gewaschen. Die so gereinigten Agarstreifen löst
man in siedendem Wasser. Die Lösung wird kolirt, eingedampft, der Rückstand getrocknet und gekörnt oder man streicht die Lösung auf Glasplatten und stellt Lamellen dar.

Tannocol der Berliner Aktien-Gesellschaft für Anilinfabrikation. 101 siner 1 proc. Gelatinelösung werden mit 2 I 5 proc. Tanninlösung gefüllt. Der Niederschlag wird abfütrirt, mit Wasser gewaschen und gepresst. — Der Pressrückstand wird zerbrochen und in dünner Schicht bei mittlerer Temperatur an der Luft solange getrocknet, bis er im Wasserbade nicht mehr schmilzt, dann bei 150° C. getrocknet, schliesslich gepulvert. Schwach gelbliches, geruchloses und geschmackloses Pulver. Glutektone, Leimstifte, Helfenberger. Enthalten als Körper Glycerinleim mit Zusätzen von Alpha-Eigon, Zinkoxyd mit Salicylsaure oder Ichthyol, bezw. beiden in verschiedenen Stärken. Zum Gebrauche nässt man die zu behandelnde Hautstelle mit einem feuchten Schwamme und reiht dann mit dem Glytekton solange, bis sich ein dünner Unbergenen Schwamme und reiht dann mit dem Glytekton solange, bis sich ein dünner Unbergen.

feuchten Schwamme und reibt dann mit dem Glutekton solange, bis sich ein dünner Ueberzug einer Leimdecke gebildet hat. Bei Ekzemen.

IV. Gluten fabrile. Leim. Tischlerleim. Entsteht durch anhaltendes Kochen leimgebender Gewebe mit Wasser. Man unterscheidet zwei verschiedene Arten von Leim: das aus den permanenten Knorpeln gewonnene Chondrin (Knorpelleim) und das aus Knochen und Haut entstandene Glutiu. Das Chondrin (der Knorpelleim) kommt wegen seiner geringeren Bindekraft weniger in Betracht als das Glutin. Je nachdem dieses aus Knochen oder Hautabfällen gewonnen wird, bezeichnet man den fertigen Leim als "Knochenleim" oder "Hautleim bez. Lederleim",

Knochen geben beim Dämpfen direkt eine Leimlösung, welche in Vacnumapparaten koncentrirt und alsdann zum Erstarren gebracht wird. - Oder man macerirt die Knochen mit Salzsäure, entsäuert den zurückbleibenden Knorpel mit Kalkmilch, wäscht ihn mit Wasser und verkocht ihn bis zur Leimbildung mit Wasser. Hautabfälle werden zunächst längere Zeit mit Kalkmilch behandelt, dann gewässert und schliesslich durch längeres Kochen mit Wasser zu Leim gelöst.

Der Leim kommt in ausserordentlich verschiedenen Sorten im Handel vor. Als Kölner Leim bezeichnet man eine helle, klare Leimsorte (aus Haut, Leder) von besonders guter Klebkraft. Knochenleim ist gewöhnlich etwas trübe infolge kleiner Meugen beigemengten Calciumphosphata. Bezüglich der Prlifung des Leimes lassen sich bestimmte Vorschriften nicht geben, da hierüber noch keine Uebereinstimmung herrscht. Guter Leim ist in der Regel hell, nicht dunkel gefürbt, indessen ist dieses Moment nicht ausschlaggebend, da es auch dunkle Leimsorten von vorzüglicher Klebkraft giebt. Man verlangt von gutem Leim, dass er glänzend, durchscheinend, hart und spröde, an der Luft trocken sei, beim Biegen kurz abbreche und einen glasartig kurzen Bruch gebe. In kaltes Wasser gebracht soll er selbst nach 48 Stunden nur stark gequollen, aber nicht völlig zerflossen sein. Einige betrachten auch die Wasseraufnahmefähigkeit des Leimes als ein Merkmal zur Beurtheilung, d. h. sie halten den Leim für den besten, von welchem eine Gewichtseinheit innerhalb 24 Stunden bei gewöhnlicher Temperatur das meiste Wasser aufuimmt.

Kissing fand bei zahlreichen Analysen von Tafelleim: 12,3-18,0 Proc. Wasser, 1,0-5,1 Proc. Asche, 0-0,8 Proc. flüchtige Saure, 0-40,0 Proc. in Wasser unlösliche Bestandtheile. Die zuverlässigste Prüfung ist die mechanische: Man leint zwei Stücke Holz zusammen und bestimmt das Gewicht, welches erforderlich ist, um dieselben auseinauder zu reissen. Diese Prufung wird von Special-Laboratorien ausgeführt.

Für die Klebkraft des Leimes ist seine Vorbereitung und Behandlung von grosser Bedeutung. Die beste Klebkraft wird erzielt, wenn man den Leim 12-18-24 Stunden in Wasser quellen lässt, dann das liberschüssige Wasser abgiesst und den gequollenen Leim im Wasserbade (!) bis zur Auflösung erhitzt. Ueber freiem Feuer wird der Leim leicht überhitzt (angebrannt), wodurch er an Klebkraft einbüsst. Die Klebkraft wird auch verringert, wenn der Leim oft im Wasserbade wieder flüssig gemacht wird

Kase'in-Lelm ist eine Auflösung von fettfreiem Kase'n in geslittigter Boraxlösung

and kann Leimlösung und arabisches Gummi vielfach ersetzen.

Elweissleim ist ein durch beginnende Fäulniss veränderter Kleber. Zu seiner Darstellung wäscht man Kleber mehrmals mit Wasser und setzt ihn einer Temperatur von 15—25° C. aus. Der Kleber beginnt sich zu zersetzen und wird flüssig. Man giesst dans in Formen und bringt diese in einen auf 25—30° C. erwärmten Raum; nach 24—40 Stunden in Geren Schichten hart geworden. Man nimmt dann die Täfelchen beraus, breitet in die beite geworden. Salts nach aus Deutsterweben zus beitet die beite geworden Salts nach aus der Deutsterweben zus beitet die beite geworden. uie - die hart gewordene Seite nach unten - auf Drahtgeweben aus, bringt sie in den Prockenraum und trocknet sie. Dient zum Leimen des Holzes, des Leders (in der Schuhmacherei), zum Kitten von Steingut, Glas, Porcellan, Perlmutter. Auch in der Druckerei and Farberei verwendet.

Kleberleim ist ein Gemisch von Kleber und gegohrenem Mehl und hat nur ein

geringes Klebevermögen.

Russischer Leim ist undurchsichtig, weise und verdankt dieses Aussehen einem Zusatze von Bleiweiss, Bleisulfat, Zinkweiss, Kreide oder Barytweiss. Ein solcher Leim hat bei weitem nicht die Klebhraft wie gewöhnlicher, guter Leim. Auch mit Bleichromat gelb

gefärbter Leim kommt vor.

Colligamen. Leimbinde. Von E. Dieterich erfundenes Verbandmaterial. Mittels maschineller Einrichtungen werden Mullbinden einseitig mit Leimbsungen bestrichen. Zum Gebrauche werden die Binden rasch in kaltes Wasser eingetaucht, mit der Strichseite auf die Hautstelle aufgeklebt und mit etwas Watte oder einer Binde bedeckt. Sie ermöglichen in bequemer und billiger Weise die Anlegung eines Unna'schen Dauerverbandes.

Lelm in Pulverform liefert C. M. OSETEL in Forchheim in Bayern.

Appreturmasse für Leinen und Baumwolle. Leim 30 Th., Wasser 40 Th., Stärke-sirup 30 Th., Glycerin 10 Th. dampft man auf 100 Th. ein. (B. Fischen.)

Buchdruckerwalzenmasse. 500 Tischlerleim lässt man mit 2000 Wasser quellen, gieszt das nicht aufgesogene Wasser ab, fügt 500 Glycerin zu und dampft im Dampfbade bis suf 1000 ab. DIETERICH.

Hektographen-Masse. 1) Gelatinae 200,0, Glycerini 2400,0, Aquae 1125,0. — 2) Gelatinae 160,0, Aquae 250,0, Glycerini 600,0, Sacchari albi 250,0. — 3) Vorschrift des französischen Arbeitsministeriums. Kölner Leim 100,0, Glycerin 500,0, Wasser

375,0, Baryumsulfat gefällt 25,0.

Tinte zum Hektegraphen. Methylviolett, Alkohol, Gummischleim je 5,0, Wasser 35,0. Syndetikon. Unter diesem Namen werden verschiedene Präparate als Kitte und Leime verkauft. 1) 100 Th. gebranster Kalk werden mit 50 Th. Wasser gelöscht, das äberstehende Wasser wird abgegossen. Dann löst man 60 Th. Meliszucker in 180 Th. Wasser, setzt der Lösung 15 Th. gelöschten Kalk zu, erwärmt auf 75° C. und stellt unter öfterem Umschütteln einige Tage bei Seite. In 255 Th. dieser klaren Lösung löst man 60 Th. Kölper Leim auf. 2) Gummi arabieum 10 Th., Zucker 30,0, Natronwasserglas 100,0. 3) Ein von mir kürzlich untersuchter Syndetikon war eine Lösung von Leim in Essig-saure mit 45 Proc. Trockenrackstand. B. Fischer.

Azotina ist ein Düngemittel, aus Wolleabfällen (Lumpen) durch Behandeln mit über-

hitztem Wasserdampf dargestellt.

Epilepsie-Mittel, Schandauer der Frau Majorin Wirrich. Abgetheilte Pulver einer mit Muskatauss aromatisirten thierischen Hornsubstanz. Angeblich dienen zur Bereitung: Echte Elensklauen, echte Perlen und ein Sekret ans dem Sprunggelenk der Hasen. Gelanthum-Uxxx. Eine Hautfirniss-Grundlage, etwa von der Konsistenz der Gly-cerinsalbe. Besteht aus Gelatine, Traganth, Glycerin, Wasser. Wird durch Zusatz kleiner

Mengen Eosin auch hautfarbig hergestellt.

Gelatinepapier, wasserdichtes. Man bestreicht Papier auf beiden Seiten mit einer Lösung aus 1 Th. Gelatine, 1 Th. Glycerin und 4 Th. Wasser, lässt den Ueberzug test werden, taucht dann das Papier in eine Lösung von 1 Th. Formalin (40 proc.) und 7 Th. Wasser, lässt abtropfen und hängt zum Trocknen auf.

Gelatine-Follen, unfösliche. Gelatineplatten werden in einer Lösung von Formaldehyd getaucht und hierauf getrocknet. D.R.P. 91505.

Gelatofdpapiere sind Bromsilbergelatinepapiere, welche durch Behandeln mit Formaldehyd gelättet worden sind.

Formaldehyd gehartet worden sind.

Gelatino-plastique, Masse zu Suppositorion, Vaginalkugela, Anthro-phoren etc. Gelatinae 15,0, Aquae 60,0, Glycerini 50,0.

Glyceritum Gelatinae, amerikanisches Mittel auf Brandwunden. Gelatinae albas 30.0, Glycerini 4.0. Acidi carbolici 1.0. Aquae 64.0.

Krystallschöne zum Weinklären ist eine Mischung aus Gelatine und Alaun aa.

Poteline. Eine Erfindung eines gewissen Potel. Ist eine Mischung von Gelatine, (J. NESSLER.) Glycerin und Tannin in verschiedenen Verhältnissen. Dient zu Flaschenverschlüssen, zum

1206 Gelatina.

Einhüllen von Fleisch, mit Farbstoffen, Baryumsulfat und Zinkoxyd versetzt zu allerlei

Gebrauchsgegenständen.

Sublimatgelatine nach Pica. Gelatinae albae 80,0, Aquae 45,0. Man lässt quellen, erwärmt, mischt hinzu Glycerini 25,0, Hydrargyri bichlorati 0,05 in wenig Wasser gelöst und giesst in Tafeln aus. Zum Aufpinseln bei Ekzemen.

Tannalinhänte, Film's. Sind die mit Formaldehyd gehärteten Gelatineblätter. Tannalin heisst die zur Härtung der Gelatine dienende schwache Formaldehyd-

lösung.

Vaginal-Tampous Dr. Fischers. Sind konische Gelatinekapseln, welche das Medikament auf Watte vertheilt einschliessen. Die Watte ist an einem durch den Deckel ge-zogenen Seldenfaden befestigt. Bei der Applikation schmilzt die Gelatine, man wartet 10-15 Minuten und zieht alsdann den Tampon an dem Faden heraus.

V. Cornu Cervi raspatum. Cornu Cervi tornatum. Rasura Cornus Cervi. Geraspeltes Hirschhorn. Der Edelhirsch, Cervus Etaphus L., ist ein in Wäldern einbeimischer Wiederkauer und Zweihufer aus der Familie der Hirschthiere (Cervina). Nur das Maunchen trägt ein Geweih, welches es zur Brunstzeit abwirft.

Das Hirschhorn kommt von verschiedener Güte in den Handel, entweder als Abfall von verarbeitetem Hirschhorn, oder besonders aus den grösseren Stücken des Abfalls geraspelt. Erstere Sorte, Cornu Cervi raspatum, ist schwer an Gewicht und höchstens zu Abkochungen verwendbar, dagegen ist die zweite etwas theurere, aber schön weisse und durch Abdrehen des Hirschgeweihes gewonnene Sorte, Cornu Cervi ternatum, besonders für Theegemische zu empfehlen.

Bestandtheile. Das Hirschhorn besteht aus ungefähr 25 Proc. löslicher thierischer Materie (Leim), 50 Proc. Calciumphosphat, 15 Proc. Calciumkarbonat und 10 Proc. Feuchtigkeit nebst geringen Meagen anderer Salze und unlöslicher thierischer Materie,

Anwendung. Das Hirschhorn war früher ein billiges Gelatinematerial, welches aber beute, we wir eine sehr reine Gelatine durch den Handel beziehen, in dieser Beziehung werthles geworden ist. Hin und wieder ist es ein Bestandtheil von Theemischungen für Kinder,

Corns Cervi ustum, Gebranntes Hirschhorn. Dieses wird durch Conchae pras-

paratae ersetzt (s. S. 552).

Gelée de corne de cerf. (Gall.). Cornu Cervi raspati 250,0 wird mit Wasser ge-waschen, dann mit 2000,0 destillirtem Wasser bis auf 1000,0 eingekocht. Man kolirt, presst ab, fügt 125,0 Zucker sowie den Saft einer Citrone und nach dem Erkalten ein zu Schaum geschlagenes Weissel zu. Man klärt durch Aufkochen, kolirt oder filtrirt, dampft ein, bis eine Probe starr wird, setzt dann die Citronenschale hinzu, erwärmt kurze Zeit, kolirt und lässt erstarren.

Decoctum album Sydenhami. Apozéme blanc. Cornu Cervi raspati, Micae Panis albi āā 15,0 kocht man mit Aquae 1000,0 zur Kolatur 700,0 und fügt hinzu Gummi ara-

bici 7,5, Sacchari albi 15,0, Aquae Aurantii florum 10,0.

Gelatina Corna Cerel artificialia. Gelatina robernos. Rp. 1. Gelatinae 10,0 Massa gelatinosa Weingelee (Monch Ap.-V.) 2. Aquiae 60,0 8. Acidi citrici 0,5 für Vaginalkugein etc. Rp. Gelatimae albae 5,0 4. Vini albi 10,0 Aquae dostillatan 50.0 Rp. Geletinae albae 10,0 Siropi Saccharl 200,0 5. Glycerini 20,0, Glycorial 45,--50,0 Man löst 1 in 2, fügt die Lösung Vini albi \$75.0 Aquae 10,0, von 3-5 binzu, seiht durch und Succi Citri 0,5. setzi Aquae q. a. ad 100 gg. Berritung wie rother,

Flüssiger Leim. Kaltflüssiger Leim. Glutinum fluidum. Dieses Klebemittel. welches den gewöhnlichen Tischlerleim keineswegs ersotzen kann, wird in verschiedener Weise burgestellt.

1) Man lässt 100 Th. Kölner Leim in Wasser quellen, gieset den Ueberschuse des Wassers ab, giebt 100 Th. verdünnte Essigsaure (30 proc.) hinzu, erwarmt 12-24 Stunden im Wasserbade oder so lange, bis der Leim beim Erkalten nicht mehr gelatinirt, stumpft dann die Säure mit Ammoniak soweit ab, dass der Leim nicht mehr als 2 Proc. freie Essigsäure enthält und dampft auf 220 Th. ein, wenn der Leim sehr dick oder auf 290 bis 300 Th. ein, wenn er dünner sein soll. Schliesslich giebt man noch etwas Thymol zu.

2) Man lässt 100 Th. Kölner Leim mit 100 Th. Wasser quellen, löst unter Erwärmen und versetzt die Flüssigkeit mit 20 Th. roher Saspetersäure von 1,33 spec. Gew. Sollte-

1207 Gelatina.

der Leim nach dem Erkalten nicht flüssig bleiben, so erwärmt man und setzt noch 3 bis

3) Man lässt 100 Th. Wasser mit 250 Th. Kölner Leim quellen, setzt 50 Th. reine (25 proc.) Salzsäure, sowie 25 Th. Zinkvitriol zu und digerirt 12 Stunden im Wasserbade.

4) Man lost 10 Th. Leim und 10 Th. Chloralhydrat in 50 Th. Wasser. D.R.P. 77 108.

 Klebleim für sog, gummirte Etiquetten. 100 Th. Kölner Leim (oder Gelative-Leim s. S. 1203), 40 Th. Zucker und 30 Th. arabisches Gummi werden in 200 Th. Wasser gelöst und mit einer Lösung von 5 Th. Alaun in 20 Th. Wasser versetzt. Die durch schwaches Erwärmen verflüssigte Leimmasse wird auf die Rückseite des Etiquetts aufgestrichen und bei gewöhnlicher Temperatur getrocknet.

2) Klebmittel für Signaturen in feuchten Kellern. 30 Th. Kölner Leim in 100 Th. Essig von 6 Proc. aufweichen, dann mit einer Anreibung von 50 Th. feinem Weizenmehl mit 400 Th. kaltem Wasser vermischen und dus Ganze einige Minuten auf-

kachen.

3) Klabmittel für Papier auf Weissbloch. A) Man verwendet eine Losung

guten Leimes, welcher etwas Calciumchlorid zugesetzt ist.

B) Man bestreicht die zu beklebende Stelle der Büchse mit verdünntem Dammar-lack und klebt dann das Papier mit Leimlösung au. Noch mehr zu empfehlen ist, den Lackanstrich nach dem Trocknon noch mit etwas Schmirgelpapier rauh zu reiben.

aine Lösung von 0,5 Mastix und 1,0 Lärchenterpenthin in 10,0 Weingeist hinzu.

2) Kitt für Holz mit Glas, Metall etc. 100 Th. Tischlerleim werden in 50 Th. Wasser in der Wärme des Wasserbades gelöst und mit 10 Th. Kalkhydrat und 10 Th.

Kreide gemischt.

3) Holz auf Glas. Gelatine wird in Essigsäure in der Wärme gelöst. Die Lösung

muss von teigartiger Konsistenz sein und warm angewendet worden.

4) Kitt zum Verfugen der Fussböden. Ocker, Sägemehl, Leim zu gleichen Theilen. Man lässt den Leim in Wasser quellen, fügt Sägemehl und Ocker sowie Wasser q. s. hinzu, dass ein in mässiger Wärme steifer Brei entsteht.

tielatina Acidi acctici Uswa.	Gelatina Argillae UNNA-
p. Gelatinae athac 10,0 Aquae destillatae 85,0 Giyoccini 50,0 Acidl accure glacialis 5,0.	Rp. Gelatinae albae 5,0 Aquae destitlatae 55,0 Glyceriul 30,0 Argillae 10,0,
Gelatina Acidi salicyliel UNNAS	Gelatina Chiorali hydrati Unna
I. 5 Proc.  Rp. Gelatinae albae 10,0  Aquan destillatae 45,0 Giycerini 40,0	Rp. Gelatinas albae 10,0 Aquas destillatas 40,0 Glycerini 40,0 Chlorali hydrati 10,0.
Apriles com- 2	Gelatina Camphorae U NNA
IL 10 Proc.  Ep. Gelatinae albae 10,0 Aquae destilatae 55,0 Glycerini 45,0 Acidi anlicylici 10,0.	Rp. Gelatime albae 5,0 Aquas destilatae 65,0 Glycerial 25,0 Camphone 5,0.
Secretary and Assessment of the Control of the Cont	Gelatina Zinci rulgarla Ugna.
Rp. Heintinae nibae 10,0 Aquino disstiliatae 20,0 Gilycoriol 50,0 Acidi salicytici 20,0.	Ep. Gelatinae albae 5,0 Zinci oxydad 3,0 Glycerini 5,0 Aquae 9,0.
	Gelatina Zinci dura UNNA.
Gelatina Alaminii acetici Usua Bp. Gelatinas albas 5,0 Aquas destiintas 55,0 Glycerini 80,0 Atuminii acetici signi 10,0.	Rp. Gelatinar atbae 4,0 Zinci oxydati 8,0 Glyceriti 5,0 Aquae 9,0.

Ep. 1.

Man sti diesen

Ge	latina mollis B:	SIERSDORF.	Clates alough to
	. Gefatiane alba		Glaten glycerleatum. Flanchen joim.
	Aquae	40,0	Rp. Glutinia fabrilla 100,0
	Glycorini	40,0	Aguse
	Zinci paydati	10,0.	Glycerini gg 50.0.
			Dient zoen Ueberzichen von Fluschenhälsen an
G	dation dorn Ber	ERSDOEF.	Stelle der Stannielkapseln und des Fleuchentenber-
Rp	Gelatinac albac	s 15.0	und kann durch Theoriarben beitebig gefürbt
	Aquae	85,0	worden.
	Glycerini	40.0	Species Infantium.
	Zinci oxydati		Kinderthon
	wester of land	19400	Rp. Cornus Cervi albi tornati 60.0
6	ielatina mollin i	Minister.	Radicis Liquiritiae 15.0
			Radicle Althueae 8.0
.sp.	Gelutinae albae		Fractus Focalculi non contusi 22,0.
	Aquae Glycerini	45,0	
	Zinci oxydati	95,0	Species Longovaliones.
	munit oxygen	15,0.	Langenthalor Thee.
	Gelatina dura M	PRIOR	Rp. Cornus Cervi teresti
			Florum Calendulae
Hp		20,0	Florum Cyanl aa 15,0
	Agrine	40,0	These nigrae Staenats 50,0
	Glycerini	95,0	Tragacuathno 5,0.
	Zinci oxydatl	15,0.	Species Puerperaram.
			The de Femme en couche, Kindbettthee.
,	Gelatina amygd:	lata.	Rp. Cornus Cerri lornati 60,0
	Blanc-mang	0.7.	Florum Mairae allveateis
America	lalarum dulcium		Florum Paconing
	rd albi	10,0	Florum Tiline sine bractels
	Aurantii florum	6,0	Florum Primulae 43 5,0
Geleri	nae Cornu Cervi	B <sub>1</sub> O	Fruetan Anlal
			Fructus Foericuli 44 10.0
osst 1	-3 gum feinen	Brei an, erwarmt	Fractus Ceratonine
1 100 14	asserbade mis 4	und kellet.	Radicis Liquiridae 6a 20,0,

# Gelsemium.

Gattung der Loganiaceae - Loganioideae - Gelsemiese.

I. † Gelsemium sempervirens Ait. Heimisch von Virginien bis Texas und Florida. Schlingender Strauch mit gegenständigen, lanzettlichen, gestielten Blättera und wenigblüthigen, axillären Blüthenständen, die zuweilen auf die Endblüthe reducirt sind. Blüthen gross, trichterförmig, gelb. — Verwendung finden die Wurzel und die naterirdischen Stengeltheile.

† Radix Gelsemii (Ergänzb. Helv. Brit.). Rad. Anonymos. Gelsemium (U-St.). — Gelseminmwarzel. Gelbe Jasminwarzel. — Rhizome et Racine de gelsémium (Gall.). — Gelsemiam Root. Yellow Jasmine Root.

Beschreibung. Die Droge besteht aus meist mehrere em langen, bis 25 mm dieken Stücken, die stielrund, mit Wurzelfasern besetzt, oft gespalten sind. Die Stücke der Wurzel mattbraun, längsrunzlig mit dünner Rinde, ohne Mark, die der Stengel braun oder violettbraun, ebenfalls längsrunzlig, oft ausserdem mit Querrissen, mit Mark, das aber bäufig geschwunden ist. — Ohne Geruch, Geschmack bitterlich. — In den Markstrahlen der Rinde, die sich nach aussen verbreitern, grosse Einzelkrystalle von Kalkozalat, die bis 40  $\mu$  lang werden. Markstrahlen des Holzes getüpfelt, verholzt, bis 8 Zeilreihen breit. Im Bast des Stengels Faserbündel und Steinzellen, ferner markständiges Phloëm, in den Zellen des Markes häufig Krystalle.

Bestandtheile. Zwei Alkaloide: Gelsemin C<sub>40</sub>H<sub>69</sub>N<sub>6</sub>O<sub>14</sub> in weissen Krystallen, die bei 154—155°C. schmelzen, in Weingeist, Chloroform und Aether löslich. Mit Kalium-dichromat und Schwefelsäure roth, dann grün. Gelseminin C<sub>22</sub>H<sub>26</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub> amorph, sintert bei 105°C. zusammen, ist bei 120°C. geschmolzen, in Wasser wenig, in Alkohol, Aether und Chloroform leicht löslich. Mit Salpetersäure grün, mit Schwefelsäure und Kaliumdichromat rothviolett, dann grün. Beide Alkaloide mit Ceriumoxyd und Schwefelsäure roth. — Ein

1209 Gelsemium.

unter dem Namen Gelseminum im Handel befindliches, harzartiges Präparat enthält beide Alkaloide. Die Alkaloide finden sich im Parenchytn der Rinde, im markständigen Phloëm und im Mark selbst. Der Gehalt an Gelsemin beträgt in der Wurzel 0,17 Proc., im Rhizom 0,2 Proc., im oberirdischen Stamm fehlt es. Ausserdem enthält die Droge Gelseminumskure, im Rhizom 0,37 Proc., in der Wurzel 0,3 Proc. Zusammensetzung C13H11O4. Sie bildet gelbliche, nadelförmige Krystalle, die bei 206° C. schmelzen. Man hat sie für identisch gehalten mit Aesculin, was eine neuere Untersuchung nicht bestätigt hat. Sie ist in ihren Lösungen durch starke Fluorescenz ausgezeichnet.

Verfälschung. Da die Pflanze in Nordamerika der Blüthen wegen oft den Namen "gelber Jasmin" führt, wird sie mit den Wurzeln von Jasminum fruetleans L. ver-

wechselt, die in der Wurzel im Bast Fasern hat.

Aufbewahrung. In der Reihe der vorsichtig aufzubewahrenden Mittel, die

zerkleinerte Wurzel in gelben Hafengläsern.

Anwendung. Als Abkochung, in der Regel aber als Fluidextrakt oder als Tinktur. Man verwendet die Droge bei Neuralgien, Asthma und Keuchhusten.

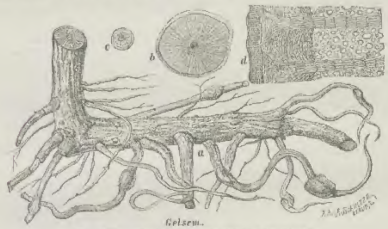


Fig. 258. Rhizom und Wurzel von Gelsemium sempervirens.

+ Extractum Gelsemil alcoole paratum (Gall.) wird wie Extr. Digitalis alcoole

paratum Gall. (S. 1041, 2.) bereitet.

paratum Gall. (S. 1041, 2.) bereitet.

† Extractum Gelsemil fluidum (U-St.). Fluid Extract of Gelsemium. Aus 1000 g gepulverter Wurzel (No. 60) und 91 proc. Weingeist im Verdringungswege. Man befeuchtet mit 300 ccm, flingt zuerst 900 ccm auf und stellt L. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. Es sind etwa 5000 ccm Lösungsmittel erforderlich. Gabe 0.05—0.3 mehrmals täglich.

† Tluctura Gelsemil (Ergänzb. Helv. Brit. U-St.). Gelsemiumtinktur. Ergänzb.; Aus 1 Th. grob gepulverter Wurzel und 10 Th. verdünntem Weingeist (60 proc.). Helv.; Aus gepulverter Wurzel (V) wie Tinet. Capsiel Helv. (S. 606). — Brit.; Mittels Weingeist von 60 vol. Proc. ebenso. — U-St.; Aus 150 g gepulverter Wurzel (No. 60) und einer Mischung von 650 ccm Weingeist (91 proc.) und 350 ccm Wasser im Verdelungungswege. Man befeuchtet mit 100 ccm und sammelt l. a. 1000 ccm Tinktur. — Bräunlichgelbe, blau fluorescirende Flüssigkeit, von welcher 1 ccm mit 5 Tropfen verdünnter Salzsähre upd 9 ccm Wasser eine schillernde Lösung giebt, worin 1 ccm Mayen's Reagens saure und 9 ccm Wasser eine schillernde Lösung gieht, worin 1 ccm Marku's Reagens einen floekigen Niederschlag erzeugt. Vorsichtig aufzubewahren.

Hochste Einzelgabe: Brit. 0,3-0,9 g. Helv. 1,0 g n. Lewin 1,0 g n 5,0 n n n 3,0 m Tagesgabe:

Acetractum Gelsemil fluidum vergl. Acetractum Cocae fluidum S. 870.

Bixtura authouralgica Hitt. Rp. Extracti Geisemii fluidi Kalil bromati Kalil blearbonici BB 5,0 Aquae destillatas Oegen Migrano. 8 mai tiglich 1 Theeldifel. 1210

Liton, gegen Zahnschmerz, ist eine Tinktur aus Gelsemumkraut 1:10. Universalmittel gegen Zaluschmerz, aus einer Kölner Apotheke, bestand 1) aus Gelsemiumtinktur, 2) aus Chloralhydrat, Kampher, Gesemiumtinktur und Cajeputöl.

II. † Gelsemium elegans Benth. Heimisch in China und Samatra. Euthält ein Alkaloid, das mit denen der vorigen Art nicht identisch sein soll. Wird in China zu Giftmorden verwendet.

### Genista.

Gattung der Papilionaceae-Genisteae-Spartilnae.

I. Verschiedene Arten enthalten das giftige Cytisin, so G. ramosissima Poir., G. spicata Eckl. et Zeyh.

II. Genista tridentata (?) in Brasilien, liefert ein Etherisches Oel: Carquejaöl. Spec. Gew. 0,9962. Drehung — 31° 15'. Es ist gelb, riecht kampferähalich. Enthält Cincol und liefert bei der Destillation Essigsäure.

III. Genista tinctoria L. Pärberginster. Farbblumen. Gilbkraut. - Genét des teinturiers. Genistrole. Heimisch durch fast ganz Europa bis nach Sibirien. Man verwendete die Blätter Herba Cytisogenistae und die Blüthenstände Summitates Genistae medicinisch, auch gegen Wasserschen. Enthält einen gelben Farbstoff, man verwendet sie daher hier und da in der Färberei (z. B. zur Darstellnug des Schüttgelb). Achnlich verwendet man G. ovata W. et K., G. anglica L., G. sagittalis L., G. monosperma Lam., G. purgans L.

IV. Die Fasern von Genista virgata D. C. und einigen anderen Arten werden zur Herstellung von Geweben benutzt,

V. Flores Genislae. Flores Genistae scoparlae. Flores Spartli scoparli. -Ginsterblumen. Besenkrautblumen sind die Blüthen des Cytisus scoparius Lk. (syn: Sarothamnus scoparius L.) Familie der Papilionacene-Genistene-Cytisinae. Heimisch in Mitteleuropa. Sie sind gross, gelb, selten weiss, der Kelch ist zweilippig, der Griffel lang, schneckenförmig eingerolit. Sie enthalten SparteYn (vergl. dort).

Einsammlung. Man pflückt die Blüthen mit den Kelchen von der im Mai und Jani blühenden Pflanze, trocknet sie sorgfültig und schnell und bewahrt sie in dicht geschlossenen Blech- oder Glasgefässen auf. Bei sorgloser Behandlung gehen Farbe und Geruch leicht verloren, und man findet deshalb im Handel gewöhnlich die beständigeren Blüthen von Spartium junceum L.

Verwendung. Hier und da noch als Purgans und Diureticum (vergl. Sparteinum), Ausserlich bei Erysipel.

Scoparil Cacumina (Brit.). Scoparius (U-St.). Summitates Scoparil s. Genistae. Herba Spartii Scoparii. - Besenginsterkraut. - Genet à balais (Gall. Suppl.). -Broom Tops.

Anwendung. Aus dem frischen Kraut presst und verwendet man den Saft als harntreibendes Mittel, ferner bereitet man daraus ein Extrakt, aus dem getrocknoten eine Tinktur, giebt indessen seit Reindarstellung der wirksamen Bestandtheile diesen den Vorzug. Bekannt ist die Verarbeitung der Zweige zu Besen und Bürsten (daher der Name). Die Knospen werden hier und da statt der Kapern, die reifen, gerösteten Samen bisweilen als Kaffecersatz benutzt.

† Extractum Scoparii, Extr. Spartii scoparii. Man digerirt die frischen, blühenden Zweige mit 50 proc. Weingeist und dampft zum dicken Extrakt ein. Zu 9,2 bis 0,4 g mehrmals täglich. Höchstgabe 0,6 g.

Extractum Scoparii finidum (U-St.). Fluid Extract of Scoparius. 1000 g gepulvertes Kraut (No. 60) wird im Verdrängungswege mittels verdünntem Weingeist (41 proc.)

Gentians. 1211

erschöpft. Man befauchtet mit 350 ccm, flagt zuerst 850 ccm auf und stellt i. a. 1000 ccm Fluidextrakt her.

Infusum Scoparli (Brit.). Infusion of Broom. Aus 100 g geschnittenem Besen-

ginsterkraut und 1000 com siedendem Wasser. Nach 1/4 Stunde abpressen.

Succus Scoparii (Brit.). Juice of Broom. Frisches Besenginsterkraut zerquetscht man, presst den Saft aus und mischt 3 Raumth. desselben mit 1 Raumth. 90 (vol.) proc. Weingeist. Gabe 3,5-7,0 ccm.
The director of the control of

Weingeist durch Digestion bereitet. Ebenso eine Tinktur aus dem Samen des Strauches. Ginsterextrakt des Pfarrers Kneup ist Extr. Spartii scoparii spirituosum.

Ginsterkraut, Pfarrer Kneipp'a, ist Herba Genistae tinctor. cum floribus.

Rethlaufmixtur nach Testevin ist eine mit 5 Proc. Salicylsäure versetzte Ab-kochung von Besenginsterblumen (100,0-150,0:1000,0). Man macht damit Umschläge auf die erkrankten Stellen und bedeckt mit Guttaperchapapier.
Wassersucht-Universalmittel von Dr. Besses in Berlin ist Besenginster (50,0 =

M. 1.50).

## Gentiana.

Gattung der Gentlanaceae - Gentlanoideae - Gentlaneae.

l. Eine Anzuhl von Arten finden der bitterschmeckenden Wurzeln wegen allgemeine arzneiliche Verwendung, nämlich: Gentiana lutea L. Heimisch auf den mittleren Höhen der Gebirge von Portugal bis zu den Donauländern. Mit 1,5 m hohem, einfachem Steugel. Untere Blätter handbreit und doppelt so lang, elliptisch, ganzrandig, in einen breiten Stiel verschmälert, mit 5-7 Hauptnerven. Obere Blätter sitzend, allmählich in die Hochblätter des Blüthenstandes übergehend. Alle Blätter gegenständig. Blüthen gross, gelb. Scheinquirle bildend, 5 und 6 zählig, die Korolle fast bis zum Grunde in länglich-lanzettliche Zipfel gespalten. Die häutigen Kelche reissen einseitig auf. Gentiana pannonica Scopoli. Heimisch in den Alpen, Karpathen und dem Böhmerwald. Mit glockigem, fast gleichmässig gezähntem Kelch. Zipfel der Blüthe dreimal kürzer, als ihre Röhre, 6-7 zlihlig, purparn mit dunkleren Punkten. Antheren röhrig zusammenhlingend. Gentiana purpurea L. Heimisch von den Apenninen durch die Alpen bis Norwegen, anch in den Karpathen. Korolle glockig, aussen purpurroth, innen gelblich, Blüthen meist 6 zählig. Laubblätter meist 5 nervig. Kelchzähne zurückgekrümmt. Gentiana punctata L. Heimisch in den Alpen, Karpathen und Sudeten. Blüthen mit glockiger, 6-7zühliger, gelber, schwarzpunktirter Korolle. Kelchzähne aufrecht.

Radix Gentlanae (Austr. Germ. Helv.), Gentlanae Radix (Brit.), Gentlana (U-St.). Radix Gentianae rubrae. - Enzianwurzel, Enzian. Rother Enzian. (Volksthiimlich: Bitterwurzel, Alexiswurzel, Fieberwurzel, Hirschwurzel, Werlachwurzel). -

Racine de gentiane (Gall.). - Gentian Root.

Beschreibung. Das bis 4 cm dicke, aufrechte, dicht geringelte und mit 4 schiefen Reihen von Knöspehen verschene Rhizom bringt jährlich die dekussirten Laubblätter hervor und blüht nach 10-25 Jahren. Danach entwickelt sich eine oder 2 Knospen zu Rhizomzweigen, die wieder nach einigen Jahren blühen. Nach unten geht das Rhizom in die eine Lange von 1 m erreichende, wenig verzweigte Wurzel über. In der Droge ist das Rhizom quergeringelt, die Wurzel längsfurchig. Sie ist aussen rothbrutu, innen gelblichbraun. Vorsichtig und rasch getrocknete Droge ist fast weiss, wird aber nach einiger Zeit ebenfalls roth. Um diese Röthung schneller herbeizuführen, schichten die Euziangraber die Wurzeln auf Haufen, die sie festtreten und sich längere Zeit selbst überlassen; durch die dann eingetretene Gährung wird die Röthung beschleunigt. Die trockene Droge bricht glatt und schneidet sich wachsartig. Der Geruch ist augenehm aromatisch, der Geschmack rein und stark bitter. Auf dem Querschnitt lässt sieh mit der Lupe der dunkle Cambiumring erkennen, das Holz ist undeutlich strahlig, die Rinde meist lückig. -Die Droge ist zu äusserst von 5-10 Schichten flacher Korkzellen bedeckt, an die sich ein Hypoderm anschliesst. Die Hauptmasse der Rinde besteht aus Parenchym, in dem die

I212 Gentiana.

unregelmässig vertheilten Siebstränge leicht aufgefunden worden. Im Helz kleine Gruppen von Gefässen oder einzelne Gefässe und ebenfalls unregelmässig zerstreute Gruppen von Siebröhren (Fig. 259). Markstrahlen sind in Holz und Rinde sehwer zu erkennen. Stärke fehlt der Droge. Im Parenchym erkennt man kleine Oeltropfen und winzige Kryställehen. Die Wurzeln der 3 anderen, oben genannten Arten weichen von Gentiana lutea wenig ab, sie sind durchweg etwas dünner, im Bau stimmen sie überein.

Bestandtheile. Den bitteren Geschmack verdankt die Droge dem Glykoside Gentiopikrin  $C_{20}H_{20}O_{12}$ , wovon sie  $^{1}/_{10}$  Proc. enthält. Dasselbe bildet farblose Nadeln, die sich leicht in Wasser und verdünntem Alkohol, nicht in Aether lösen. Sie lösen eich in Schwefelsäure farblos, beim Erhitzen wird die Lösung karmintoth. Mit verdünnten Säuren liefert es Zucker und Gentiogenin  $C_{14}H_{16}O_{5}$ . Ferner anthält die Wurzel  $^{1}/_{10}$  Proc. Gentianasäure (Gentisin)  $C_{12}H_{5}O_{1}$  (OCH<sub>3</sub>) (OH<sub>3</sub>), die blassgelbe, glänzende, geschmack-

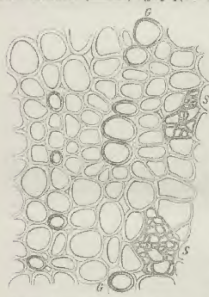


Fig. 259. Querrchnitt durch Radix Gentlanaa.

G Geffisse. S Siehtheile.

lose Nadeln bildet, sie löst sich in Alkalien mit gelber Farbe, und ist der Methyläther des 1.3.7 Trioxyxanthons. Als weitere gelbe Substanzen werden bezeichnet Gentenin und Quercitrin oder ein Zersetzungsprodukt desselben. Ferner sind in der Droge enthalten 6 Proc. fettes Ocl, ein Zucker Gentianose C<sub>16</sub>H<sub>66</sub>O<sub>31</sub>, der als Reservestoff dient, 8 Proc. Asche.

Perwechselungen und Verfülschungen. Durch Unachtsankeit der Sammler werden gelegentlich die Wurzeln von Aconitum Napellus, Veratrum album oder Atropa Belladona mitgesammelt, die sämmtlich stark giftig sind. (Vergl. die betr. Artikel.) Das Pulver soll mit Ocker und dem Pulver von Lign. Gunfaci verfülscht werden. Ersteren erkennt man durch die Aschenbestimmung, letzteres unter dem Mikroskop an den grossen Gefässen, au den Oxalatkrystallen und an der Blaufärbung des alkoholischen Auszuges mit Oxydationsmitteln.

Einsammlung. Die Wurzeln werden im Frühling gesammelt, stärkere der Länge

nach gespalten, der Gährung (vergl. oben) unterworfen und hiernach getrocknet. Dieses Verfahren giebt der Wurzel die röthlich braune Färbung, beeinträchtigt indessen ihre Beschaffenheit derart, dass man sie nur noch zu Pulvern, Theemischungen oder weingeistigen Auszügen gebrauchen kann. Bei der Extraktbereitung liefert eine derartig behandelte Wurzel nur noch geringe Ausbeute; das gewonnene Extrakt ist entweder trübe löslich oder wird es in kurzer Zeit. Ein klar lösliches Extrakt in möglichst reicher Ausbeute erhält man nur aus einer ungegohrenen Wurzel und thut deshalb gut, sich zur Darstellung desselben die innen hellfarbige, "unfermentirte" Enzianwurzel zu beschaffen. Es gilt hier ein altes Vorurtheil zu überwinden. — 100 Th. frische Wurzel geben etwa 30 Th. trockne. Das Pulvern der lufttrocknen Droge bedingt einen Verlust von 10—12 Proc. durch Eintrocknen und Verstäuben.

Aufbewahrung. Die Wurzel zieht Fenchtigkeit aus der Luft au, sie wird daher In diehten Blech- oder Holzgefässen, das feine Pulver in braunen Hafengläsern aufbewahrt.

Anwendung. Als Bittermittel in Pulver zu 0,25-1,0, als Aufguss (unzweckmässig, da derselbe zur Gallertbildung neigt), meist aber in den verschiedenen Zubereitungen. Als Mittel gegen Trunksucht hat Enzianwurzel sich nicht bewährt, ebenso nicht an Stelle der Laminariastifte als "Quellmeisel".

1213 Gentiana.

Extractum Gentlanae. Enzianextrakt. Extrait de gentiane. Extract of Gentian, Germ.: 1 Th. Enzianwurzel in Scheiben von 1-2 mm Dicke zicht man erst Gentian. Germ.: 1 Th. Enzianwurzel in Scheiben von 1—2 mm Dicke zicht man erst 43, dann 12 Stunden mit je 5 Th. Wasser aus, kocht die vereinigten Pressfüssigkeiten auf, dampst auf 2 Th. ein, löst (in der 2—3 sachen Menge) kalten Wassers, lässt absetzen, filtrir und dampst zum dicken Extrakt ein. — Die Macerationsdauer von 48 Stunden ist antschieden zu laug; die Halfte genügt. — Helv.: 1 Th. Enzianwurzel (II) wird zuerst mit 5 Th. Wasser 24 Stunden, dann mit 3 Th. Wasser 12 Stunden ausgezogen, die auf 3 Th. eingedampsten Pressfüssigkeiten mit 1 Th. Weingeist versetzt 3 Tage kühl gestellt, klar abgegossen, der Weingeist abdestillirt, der Rückstand nach 2 Tagen filtrirt und zum dicken Extrakt eingedampst. — Austr.: 1 Th. Enzianwurzel wird je 24 Stunden mit 6, dann mit 2 Th. Wasser ausgezogen, die durch Absetzenlassen geklärten Auszüge ausgebrecht, durchgeseiht und zum dicken Extrakt eingedampst. Aushente etwa 25 Proc. kocht, durchgeseiht und zum dicken Extrakt eingedampft. Ausbeute etwa 25 Proc. — Brit. lässt die Wurzel mit dem zehnfachen Gewicht kochenden, destillirten Wasser über-giessen, nach 2 Stunden 15 Minuten lang kochen, auspressen und zum weichen Extrakt sindampfen. — U-St.: 1000 g gepulverte Enziatewurzel (No. 20) werden mit 400 ccm Wasser befeuchtet, nach 24 Stunden im Perkolator mit Wasser erschöpft, der Auszug auf 3/4 seines Gewichts eingekocht, durchgeseiht und zur Pillenkonsistenz eingedampft. - Gall.: I Th. Enzianwurzel in Scheiben wird mit 5, dann mit 3 Th. Wasser je 12 Stunden ausgezogen, die Pressflüssigkeiten nach dem Absetzen zum weichen Extrakt eingedampft. - E. Diet.: 1000 g kleingeschnittene, staubfreie Enzianwurzel zieht man je 24 Standen mit 3500,0, 1000 g kleingeschnittene, staubfreie Enzianwarzel zieht man je 24 Standen mit 3500,0, dann mit 2500,0 Wasser aus, klart die Auszäge mittels Filtrirpapiermasse (je 20,0) durch Aufkochen, Abschäumen und Filtriren, dampft auf 750,0 ein, fügt 1500,0 Weingeist (90 proc.) hinzu, filtrirt nach 24 Stunden, zieht den Filterrächstand mit 1250,0 Weingeist (68 proc.) aus, filtrirt, destillirt 2000 g Weingeist ab, dampft zum dieken Extrakt ein, stellt dieses aus, filtrirt destillirt 2000 g Weingeist ab, dampft zum dampft ein. Die Ausbeute aus gegohrener Wurzel beträgt bisweilen nur 13 Proc., durchschnittlich 30 Proc. eines oft nachtrübenden Extrakts, aus schnell getrockneter Wurzel bis zu 40 Proc. eines klar lösnichen, bedeutend helleren Extrakts. Germ. und Helv. fordern ein in Wasser klar lösliches Enzianextrakt; trifft das nicht zu, so löst man es in der 2-3 fachen Menge kalten Wassers, lässt abseizen. filtrirt und dampft wieder ein. — Innerlich zu 0,5-2,0 g mehrmals täglich lasst abseizen, filtrirt und dampft wieder ein. - Innerlich zu 0,5-2,0 g mehrmals täglich in Pillen.

Extractum Gentianae fluidum (U-St.). Fluid extract of Gentian. 1000 g gepulverter Enzianwurzel (No. 30) und verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrangungswege. Man befenchtet mit 350 ccm, fangt zuerst 800 ccm auf und stellt l. a.

1000 ccm Fluidextrakt her.

Tinctura Gentianae. Enziantinktur. Teinture ou Alcoolé de gentiane. Tinetura Gentianae. Enziantinktur. Teinture ou Alcoole de gentiane.

Gerre: Aus I Th. mittelfein zerschnittener Enzianwurzel und 5 Th. 60proc. Weingeist durch Macerstion. Gall.: Aus grob gepulverter Wurzel ebenso. Helv.: Aus Enzianwurzel (V) wie Tinet. Calami Helv. (S. 537). Mit Wasser in jedem Verhältniss klar mischbar.

Enriantinktur des Pfarrers Kneipe ist aus frischer Wurzel zu bereiten.

Vinum Gentlanae. Vinum de Gentiana. Enzianwein. Vin de gentiane.

Oenolé de gentiane. Helv.: Aus 5 Th. Enzianwurzel (III) und q. s. Marsalawein zu 100 Th. Filtrat im Verdrängungswege. — Gall.: 300, geschnittene Enzianwurzel maceriet man 24 Stunden mit 600 Weingeist (60proc.). füet 1000.0 Rethwein biezu. lässt

riri mar 24 Stunden mit 60,0 Weingeist (60proc.), fagt 1000,0 Rothwein hinzu, lässt 10 Tage stehen und filtrirt. — Diet.: 50,0 grob gepulverte Enzimwurzel, 1000,0 Xereswein Nach 8 Tagen abpressen und filtriren. — Ex tempore: 1,0 Enzimextrakt, 10 Th, Enziantinktur, 89 Th. Xereswein.

Elizir Centianne (Nat. Form.). Englan-Elixir, Etixis of Gentlan.

1. Extract Gentian, fluid (U-St.) 2. Liquaria Ferri Tersulphatia (S. 1147) 25 ccm 3. Spirit. Cardamom. comp. (Nat. form.) 1) 25 ccm

4. Liquor. Ammonii caustici (10 proc.)

5. Spiritum (Pl proc.) q ile 6. Aquae destillatae

7. Elixir aromatici (U-St.) Man verdünnt 2 mlt 250 ccm kaltem Wasser, mischt salt der mit Wasser fin verdfinnten Lösung 4, samuelt den Niederschlag auf einem gonässten Muzzelinseihmeh, lässt vällig abtropfen, verrührt mit 250 cem Wasser, bringt wieder aufa Selbtuch und wischt in gleicher Weise nochmals mit 250 ccm Wasser aus. Hierauf befreit man den Niedersching durch Pressen möglichst vom Wasser, wigt, figt 's seines Gewichts Weingeist, ferner 1, 3 und 750 ccm von 7 hinzu, atelit 24 Stunden unter bisweiligem Schütteln bei Seite, filtrirt durch Papier und bringt durch Nachwaschen mistels q. s. von 7 auf 1000 ecm.

Elixir Gentlanae cum Tinctura Farri Chloridi (Nat. form.)

Elixir of Gentian with Tineture of Chioride of from

Hp. Tinct Ferri Citro-Chloridi (Nat form.) (S. 1135)

100 ccm Ellxir Gentlanae (Nat. form.) 900 ccan.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Vorschrift zu dem Compound Spirit of Cardamom, Nat. form.: Ol. Cardamomi 2 ccm, Ol. Carvi 0,75 ccm, Ol. Chunamom. Cass. 0,5 ccm, Spiritus (91 proc.) 500 ccm, Glycerin 65 ccm, Aq. destill. q. s. ad 1000 ccm.

	Trikili (be
Elixir Gentianae et Forri Phosphetis (Nat. form.). Elixir of Gentian and Phosphate of Iron. Elixir Gentianae (erratum. Ferrated or Ferrophosphated Elixir of Gentian.  Rp. Ferri Phosphatis somb. (U-St.) 17,5 g Aquae desillatae 35 ccm man Bat unter Erwirmen und figt hinxu Elixir Gentianae (Nat. form.) q.s. ad 1000 ccm.  Elixir tiscerale Huffeland.  Rp. Extracti Absintili Extracti Centaurii minor. Extracti Centaurii minor. Extracti Centaurii minor. Extracti Trifolii aa 5,0 Aquae aromaticae 00,0 Tinctume aromaticae 5,0.  Magenmittel. Theeloffelweise.  Infusum Centianae compositum (Erit.). Compound Infusion of Gentian.  Rp. Radicis Gentianae Certicis Aurantii froct. ha 18,5 Corticis Citri Inut. recent. 25,0	Pulvia antarthriticus Portlandi.  Pontlann's antarthritic powder.  Pontlann's Gichtpulver.  Rp. Radicis Gentianae. 15,0 Resinge Genjaci Radicis Asari Cort. Admitti fruct. 22 5.5 Rerb. Centaurii minor. 19,0. Theoloffelweise mit Wein zu nehmen. Sirupus Gentianae. Sirupus Gentianae. Sirupus de Gentiana (Gall.). Sirupus de gentiana. Wie Sirup Chamonilli. Gall. (S. 716).  Sirupus Vitae longae. (Sirupus mescurialis compos).  Rp. Extracti Gentianae. 1,0 Extracti Milefoli 2,0 Mellis depurati 120,0 Epirius. 10,0.
Agus desillet challens top a	
Aquae destillat. condicat. 1000,0 Nach / Sunde absupressen. Gabe 15-30 g. Infusum Gentianae compositum (Nat. form.). Rp. Infusi Gentian compos. fortior. Nat. form. † Vol. Aquae destillatae. 3 Vol.	Tinctura amara. Tinctura Gentianae composita, Tinctura atomachica. Bittere Tinktur. Bittere Magentropien, Bittertropien, Gall-tropien, Magentinkie, Teinture ambre.  L. Germanica.
	Rp. Radiela Gentianae min. cone,
Infosom Gentlanae compositum fortius. (Nat. form.)  Stronger Compound Infusion of Gentlan.  Rip Radie Gousian. putv. (No. 40) 125,0 g  Fruct. Corlandri	Herb. Centaurii adin. cone. As 5,0 Cort. Aurantii fruct. cone. 9,0 Fruct. Aurant. immat. gr. pulv. Rhizora. Zedonr. min. cone. Si 1,0 Spiritus diinti (60%) 50,0 Man lässt elas Woohe steben, presst und filuiri.  Rp. 11. Nation. Form.
Mixtura stomachica. (Londoner Vorzehrift.)	Radicia Gentianae min. conc. Herb. Centaurii min. conc. pulv. (No. 40) an 50,0 Cert. Aurantii fruct. conc. 35,0
Rp. Radicia Gentiauno 16,0 Cortic, Aurantii fruct. 3,5 Rhizomatia Rhef 2,25 Rhizomatia Zingiberia 1,65 Aquao 9, a Man digeriri & Stunden und stellt 1000,0 Fifassig-	Fruct, Aurant, immat. gr. pulv. Rhimm. Zedoar, min. cobe. 45 17,0 Spiritus diud (80 %) 4 8 Man bereitet im Verdrängungswege 1000 cem Tinktur. III. Austriaca
Pilulae stemachicae Sempana. Sandama's magenatärkende Pillen. Kraft- und Magenpillen.  Rp. Ferri sesquichtorat crist. Acidl hydrochlorict (25 proc.) Pulveris aromatict	Rp. Radicis Gentiame Folior. Trifolii fibria, Herb. Contaurii min. Cort. Aurant. fruct. ha 10,0 Natrii enrhonici crist. 5,0 Aquae Cimamon, spirit. 500,0. Man digeriri 3 Tage, presst und fibrirt.
Radicis Althaene	
Sacchari albi & 5,0 Extracti Gentianae 10,0 Radicis Gentian, pulv. q. s. Man formt 500 Pillen, welche mit Zimmt bestreut, in einem Glase abgegeben werden. Bei Verdau- ungsstörungen, Mangel an Esslust 3-4 Sifick vor der Mahlzeit.	Tinctura amara acida.  I. Formul, Rerotin, et Colon.  Rp. Acidi hydrochloriel (25%), 5,0  Tincturae amarae 25,0.  Dreimat figiich to Tropfen.  II. Mauch, Nosokom, Vorschr.  Rp. Acid, hydrochlor, ditut, (42,5%) 1,0
Ptisans Contianae (Gall). Tisano de Contiane.	Tinctur, meanue
Ep. Radic Gentianae concis. Aquae destili, frigidae. 1000,0. Man maceriri 4 Stunden und sellu durch. Pulvis antarintiticus amarus. Poudre de la Mirandole. Rp. Radicis Gentianae pulv. 25,0 Radicis Angelicae pulv. 10,0	Tinctura amara composita.  Rp. Tinctur. amarae. 40,0 Tinctur. August. cort. Tinctur. Gentianne an 20,0 Tinctur. Angelicae Tinctur. Zingiberis an 10,0, Tinctura amara viridis.
Pulveria aromethal 6.0	Rp. Tinctures amarae 100,0
Theeloffelweise mit Wein zu nehmen.	Anilini coemiel 0,02 rel q. u.

- della della (Gall)	Vet. Pulver gegen Hautpusteln Hanvey,
Tinctura Gentlanae alcalina (Gall.). Telature ou Alcoolé de Gantiane alcaline.	Rp. Radle, Gentianne pady,
Elixir amer de Prymine. Elixir anti-	Natril hyposulfurosi sa 50,0
scropbulosum Prynings.	Semin. Liul puly. 60,0,
Rp. Rodic Gentlan, gr. puly 10,0	Divide in part, XIL
Natri carbonici crist. 8,0	Yet. Palvis cordialis.
Entritus diluct (60 %) 500,0,	Paudre gordinle tenique Lebas (Gall.).
Man maceriet 10 Tage, preset and filtrirt.	Rp. Radicis Gentlanse puly. 250,0
Tinctura Gentlanno ammoniacalis.	Salis marini 125,0
Elizir Gentianne Discusurs. Elizir	Ferri oxydati (Capit mort.) 25,0
antiscrophulosum.	Water Market Miles
Rp Extracti Continue 4,0	Yet. Pulver gegen blaue Milch.
Ammonit exchanicl 8,8	Rp. Hadie Gentlame gr. pult, Rhizom Calami
Aquan destillatar 20,0	Friet Jupiperi
Spiritus dilud (60 %) 75,0.	Herb. Absinthii
Theilottelweise.	Cretae albae . 41.
Tinctura Contlanao composita.	
Compound Tinoture of Gentian	Vet. Putris Equarum.
I. Britanuica.	1 Presspulver für Pferde.
Rp. Radio Gentian concia 100,0	Rp. Radiela Gentian, gr. pulv. 500,0
Cordeis Aurant fruct. 37,5	Natril sulturio 250,0
Semin. Cardamoud cont. 12,5	Natril blenrbon.
Spiritus (45 proc.) 1000 ccm	Natrii chlorati crudi ha 195,0.
Durch Maceration an hereiten.	II. Pulver gegen Durchfall.
IL United States.	Rp. Radicis Gentian, gr. pulv. 140,0
Ro. 1. Radicis Gentian puly, No. 40 100,0	ithizom. Calami , 100,0
2. Cortie Aurantii fruct. No. 40 40,0	Cretae albae . 150,0
S. Fruet Cardamomi No. 40 10,0	Fractus Juniperi , 100,0
(Spiritos (91°/6 600 ccm) q. s.	Semin, Strychni , 10,0,
LAquae destillatae 400 ccm/	1-2 Essitified aufs Futter.
Man maceries 1-3 mit 100 ccm von 4 24 Stunden und sammelt dann im Verdringungswege 1000	Yel. Puirls l'orcorum.
cem Tinklis.	Freaspulver für Schwein
	1
Thetera roborans.	Rp. Radio Gentian gr. pulv. 130,0
and the second s	Stibil sulfunti nigr.
Corticia Quercus 80,8 Radicis Curyophyllatae 60,0	Rhizomat. Calami an 200,0
Radicis Gentianae 85,0	Semin, Foenugrasel
Spiritus diluci (70 Vol. 1, 700,0	Selforis sublimati da 160,0
Aquae Menthae pip. \$50,0,	Fraction April
Tincture saling Balensis.	Fractus Focalicali & 80,0.
Rp Cortic Aurant fruct	.H.
liadic Gentianae All 20,0	Rp. Stibli sulfurat. nigr. 50,0
Kalil carbonici 80,0	Sulfur, sublimat, 100,0
Aquae fervidae 250,0.	Kaill platfel 120,0
Noch dem Erkalten fügt man hinzu	Kalli sulfuriei 30,0
Spirius (00 Vol. %) 190,0.	Radie, Gentlan puly. 700,0,
Durch Digestion zu bereiten.	III. Verfangpulver.
Vinum Gentlanan compositum.	Rp. Stittl sulfurntl nigel pulv.
Vinum amarum. Blitterwein. Magenwein.	Tartari crudi pulv.
Ro. Extracti Gentlanas 20,0	Radie, Gentian, pulv. an 10,0
Tinctume Aurant, cort. 50,0	Semio, Lini , 50,0
Tinesume aromaticae 50,6	Katril sulfurie, sleel 40,0,
Vini Xerensis 900,0.	Yet. Pulyla Yaccarum.
Vot. Electraciom stomachicum,	Freespulver for Koba.
Appelitiatwerge für Pferde.	t,
Rp. Radio Gentlan, gr. puir.	and the state of t
Rhizom Calami	Rp. Radie Gentian gr. purv. Semin. Foenugraed **
Fruct Juniperi , 63 100,0	Corde. Chinae
Fruct Carvi	Sulfuria sublimati
Semin Fornugmed a	Folior Trifolii fibr .
	Rhizom, Calami
Semin Sinapia puly. 25,0 Simpl communis q. 1	Natrii chlorati cradi an 160,0
	Pulveris Herbar, et Radic. 300,0,
fet. Kraft- and Reispaiver für Pferde.	11.
Rp Serain, Strychol puly 6,0 Form sulturiel 80,0	Rp. Radicis Gentlan gr. pulv.
Ferri sulturiel . 80,0 Radicia Gentlan, pulv. 45,0	Natrii blearbonic venal, 54 150,0
Pulver, aromatici 15,0.	Satrii chlorati eredi 300,0
Divide in part XII	Natrii sulforie, sicci 400,0.
Pitradi va Francisco	

Aquae Vitae Gentlanae. Eau de vie de Gentiane. Enzian. Ein in verschiedenen Gebirgsgegenden aus der Enzianwurzel durch Gührung mit Zucker und nach-herige Destillation, bisweilen unter Zusatz von Wermuth, Fenchel, Zimmt und anderen Gewarzen, hergestelltes Getrank.

Bansrsche Tropfen. Eine Mischung aus Enzian-, Wermuth- und aromatischer Tinktur än 15,0 mit Rhabarberwein q. s. bis zur schwachen Trübung.

Bunsenliquenr von Herslen in Manbach, gegen Fettleibigkeit, ist eine Tinktur aus Enzian, Senna, Pomeranzen, Gulti, Pottasche und Salicylsaure.

Edelenzianwurzelsaft der Gebr. Hagspiel ist ein über Enzienpflanzen destillirter

Schnaps.

Gall- und Magentropfen, Königseer. Entsprechen einer Mischung aus Lebenselixir, Bitterer Tinktur, Enzian- und Pomeranzentinktur aa 10,0, Pottasche 0,3.

Gesundheitsliqueur, Berliner, von Emm Thorz. Ein Alos und Enzian enthal-

tender Schnaps.

Hamburger Magenbitter oder Magen-Drops von F. O. WUNDRAM. Je 10 g Go-

wurz- und bittere Tinktur, 2 g Hoffmannstropfen, 12 Tropfen Pfefferminzol,

HELENGELANG'S Arabisches und Asiatisches Thierheilpulver von Bittner & Wilnelm. 10 Th. Enzian, 6 Th. Glaubersalz, 2 Th. Mergel, 2 Th. Schwefel, wenig Wermuth.

Lebensbalsam von Spudarus wird bereitet aus: je 120 g Enzian- und Angelika-wurzel, 80 g Kalmus, 580 g Aloa, 100 g Rhabarber, 20 g Safran und 10 kg Franz-

Orientalisches Viehheil, von Walkowski in Berlin. 650 g Pulver aus Alaun, Glaubersaiz, Kreide, Bockshornsamen, Kamillen, Sandelholz, Enzian, Roggenmehl.

Schweizer Alpenkräuterbitter. Je 125 g Enzian, Galgant, Wacholderbeeren, 60 g Angelika, je 30 g Thymian, Salbei, Baldrian, Kalmus, Zimmt.

Stomachleum comp. nennen Burnoughs, Wellcome & Co. Tabletten mit einem Gehalt von je 7,5 Enzian- und Rhabsrberaufguss, 0,824 Natriumbikarbonat, 0,008 Pfefferminzal.

Verdauungsliqueur von Prof. Aug. Mütten in Berlin. Ein mit ather. Oelen versetzter Enzianlikör.

Mittel gegen Trunksucht. Enthalten fast durchweg Enzian als Grundlage. Das von Max Falkenneag in Berlin: 1) 313 g Enzianpulver, 2) 68 g Kalmuspulver (10 M.). Von E. Francke in Berlin: Enzian- und Kalmuspulver (2 M.).

HEYMANN in Berlin: Auszug aus bitteren Drogen, besonders Enzian.

KARRER-CALLATI in Glarus: 1) Enziantinktur, 2) 2,6 proc. Lösung von Brechweinstein (12 M.).

KELM in Berlin: 30 Pillen aus Enzianpulver, Enzianextrakt und Spuren Eisen-

oxyd (8 M.).

Tu. Konetzki in Berlin: Tinktur aus Alos, Rhabarber, Safran, Kalmus, Enzian, Larchenschwamm (7 M., Gebrauchsanweisung dazu 10,50 M.). "Karlsruh. Ortsges. Rath."

A. KEARRER: Ein Pulver aus Enzian, Süssholz und Eisen.

W. Knövio in Berlin: 1) 2-300 Pillen aus Eisen, Enzian, Enzianextrakt. 2) 40 g Pulver aus Kalmus und Enzian (6 M.).

Dr. OSKA in Stein-Säckingen: 1) 70 g Enzianpulver, 2) 180 g Theemischung aus Enzian und Bitterklee (12 M.).

R. REFZLAFF in Dresden: (Krautermehl) ist Enzianpulver.

Dr. Schulze, Königl. Preuss. Oberarzt, Autographirte Recepte, welche lauten: Ferri carbon. sacch., Extr. Gentian., Rad. Gentian. ää 5,0 Mucil, q. s., f. pil. 100. (1 Recept = 10 M.)

A. YOLLHANN in Berlin: Pillen aus Enzianpulver und Enziapextrakt, dazu 40 g Enzianpulver (10 M.).

II. In Japan verwendet man wie Enzianwurzel die Wurzel von Gentiana scabra Bunge var. a Buergeri Max., in Nordamerika vielfach ebenso diejenige von 6. ochroleuca Frol., in Indien die von Gentiana Karrooa.

# Geranium.

Gattung der Geraniaceae - Geranicae.

1. Geranium maculatum L. Heimisch in Nordamerika und den nördlichen und östlichen Staaten der Union. Verwendet wird das Rhizom: Cranesbill (U-St.), Alaunwurzel.
Dasselbe ist trocken von der Dicke einer Federspule, bis 10 cm lang, oft verzweigt, gebogen, knollig, längsrunzelig, aussen dankelbraun, innen heller. Wurzeln fast ausschliesslich an der Unterseite und den Seiten. Auf dem Querschnitt erkennt man ein breites
Mark, wenige Holzbündel und das Cambium, die Rinde lässt eine radiale Streifung nicht
erkennen. Aussen eine dünne Korkschicht. Im Parenchym reichlich Gerbstoff und Stärke.

Bestandthelle. Gerbstoff im Oktober 9,72 Proc., im April 27,88 Proc. Derseibe

ist ein Glukosid.

Anwendung. Eines der in Amerika am meisten gebruuchten Adstringentien.

Extractum Geranii fluidum (U-St.). Fluid Extract of Geranium. Aus 1000 g gepulvertem Geraniumrhizem (No. 30) und einer Mischung von 100 cem Glycerin und 900 cem verdünntem Weingeist (41 proc.) im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 350 cem, erschöpft zuerst mit dem Rest des Lösungsmittels, dann mit verdünntem Weingeist, fängt die ersten 700 cem für sich auf und bereitet 1. a. 1000 cem Fluidextrakt.

II. Geranium Robertianum L. lieferte früher Herba Ruperti. G. sanguineum L. lieferte Herba und Radix Sanguinariae.

III. Indisches Geranium-Oel, vergl. Andropogon S. 304.

Französisches, afrikanisches, spanisches, deutsches, Reunton-Geraniumöl wird von Arten der Gattung Pelargonium gewonnen, besonders P. capitatum Ait., P. roseum Willd., P. odoratissimum Willd. und zwar durch Destillation der Blütter. Sie enthalten als riechende Bestandtheile Geraniol, Citronellal und wuhrscheinlich auch Linalool. Man verwendet die Oele in der Parlümerie.

## Geum.

Gattung der Rosaceae - Rosoideae - Potentilieae - Dryadinae.

1. Geum urbanum L. Heimisch in Europa, Asien und dem nordwestlichen Amerika (angeblich auch in Australien).

Verwendung findet das Rhizom: Radix s. Rhizoma Caryophyllatae. Radix Gei.

Nelkenwurz. Benediktenwurzel. Benedikten-Nüglelnwurz. — Souche de beneite (Gall.).

Beschreibung. Es ist über fingerlang, ringsum bewurzelt, an dem verdickten oberen Ende mit Stengelresten, sehr hart. Der Querschnitt lässt ein sternförmiges Mark, einen gelblichen, von breiten Markstrahlen durchbrochenen Helzkörper und eine schmale Rinde erkennen. Im Parenchym Oxalatdrusen. Frisch nach Nelken riechend, trocken geruchlos. Geschmack herbe und bitter.

Bestandtheile. 42 Proc. Garbstoff (nach anderer Angabe 3 Proc.), Bitterstoff, Stärke, 0,04 Proc. Etherisches Oel, nach Nelken riechend.

Einsammlung. Im Frühjahr. Anwendung. Als Adstringens.

Tinctura Caryophyllatae wird aus 1 Tb. zerschnittener Nelkenwurzel und 5 Th. verdünntem Weingeist bereitet.

Il. Geum rivale L. liefert Radix Caryophyllatae aquaticae (Water avens).

# Ginseng.

1. Die Ginseng-Wurzel. - Radix Ginseng. Radix Ninsi stammt von Panax Ginseng C. A. Meyer (Arallacene - Araliene), in China und Korea wild und kultivirt; in Japan, neuerdings auch in Nordamerika nur kultivirt.

Beschreibung. Die Wurzel ist weisslich, schlank rübenförmig, oben mit dem kopfartig abgesetzten Axenrest, nach unten in einige dickere Aeste getheilt, so dass eine entfernt menschenähnliche Gestalt zu Stande kommt. Die Wurzel erreicht die Dicke von 2,5 cm. Sie zeigt im Bau nichts Auffallendes, in der Rinde schizogene Sekretbehälter, die Stärke des Parenchyms ist verkleistert, da man die Wurzel gewöhnlich brüht, wodurch sie halb durchscheinend wird.

Bestandtheile. Panakolin C<sub>st</sub>H<sub>st</sub>O<sub>s</sub>, von unbekanntem chemischen Charakter. Anwendung. Die Droge geniesst in China einen ausserordentlichen Ruf als Universalmittel und speciell als Aphrodisiacum, zu dem vielleicht die menschenübnliche Gestalt der Wurzel Veraniassung gegeben hat. — Da die in Asien gewonnese Droge nicht den Bedarf deckt, so führt man aus Amerika die kürzere; runzlige, dieher rübenförmige Wurzel von Panax quinquefelius L. (Radix Ginseng americana — Kraftwurzel. — Red berry) ein, die aber als weit weniger werthvoll gilt. (Vergl. auch Senega.) Man kultivirt die Pflanze auch für diesen Zweck. Sie enthält einen wenig charakterisirten Körper Panquilon, der mit H<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> roth wird. Der echten Ginsengwurzel substituirt man zuweilen die Wurzel des in Korea heimischen Sium Ninsi L.

II. In Nord-Amerika beisst die kuglige Wurzel von Panax trifolius L. Dwarf Ginseng.

# Glechoma.

Gattung der Labiatae - Stachyoldese - Nepeteae.

Glechoma (Glecoma) hederacea L. Heimisch in Europa und dem nördlichen Asien, in Amerika verwildert. Kriechend mit eiförmig-rundlichen, gekerbten Blättern. Blüthen infolge von Gynodiörie gross- und kleinblüthig. Kelch 5zähnig, die zweilippige Krone mit flacher Oberlippe, die Antheren der Stanbblätter paarweise in ein Kreuz gestellt. Auf den Blättern kurze einzellige und mehrzellige Gliederhaare, ausserdem Drüsenhuure mit kleinerem, I—2zelligem und solche mit grösserem, 8zelligem Kopf. — Das blühende Kraut liefert:

Herba Hederae terrestris (Ergänzb.). — Gundermann. Gundelrebe. Donnerrebe. Erdephen. — Lierre terrestre (Gall.). — Ground-ivy.

Bestandtheile. Aetherisches Oel 0,06 Proc., Fettsäure bei 53°C. schmelzend, 0,96 Proc., Kautschuk 0,38 Proc., Wachs 0,66 Proc., Glukose 2,49 Proc., Saccharose 0,40 Proc., Gerbstoff 2,64 Proc., Asche 15,90 Proc. etc. Das ätherische Oel ist von dunkelgrüner Farbe, sein spec. Gewicht ist — 0,925.

Einsammlung. Im April und Mai. 5 Th. frisches Kraut geben 1 Th. trocknes.

Anwendung. Als Heilmittel ist Gundermann veraltet. In den Apotheken wird er als Hausmittel gefordert. In Amerika gegen Fieber, Brechroiz etc. verwendet.

Ptisana de follo Glechomae (Gall.), Tisane de lierre terrestre. Wie Ptisana Buchu Gall. (S 511) zu bereiten.

Sirupus de (l'echoma (Gall.). Sirop de lierre terrestre. Wie Sirupus Cha- e momillae Gall. (S. 716) zu bereiten.

Herbae bechlene.
Brust- und Lungenkräuter.
Bp. Herbae Hederne tercestris
Herbae Veronicas
Follor Farfams
Badicis Liquiritias
Stipts. Dulcasms: 42 20.0.

Mixtura anticatarrhalis Galloia.

Rp. Infinat Rederine terr. 200,0
Guanni Ammoniaci 2,0
Visella over duor.
Sicupi Aurantii flor. 50,0
Extracti Opti 0,1.

Stundtich einen Essloffel.

Potto pulmonstis Glones.  The Herri Hedune terr. Fol These Chinens. SA 10,0 Florem Verland. 5,0 Rhizona Iridis flor. 2,5 Aquae fervidae. 225,0  Zur Seihilbaugkeit fögt man hizur Siropi Advandil flor. 80,0 Strupt Haisami tolut. 15,0 Spiritus Sacchari (Rum) 80,0 Tinetus Cinnamoni. 1,0. In 24 Sanden su verbrauchen.	Flor. Ethocados 20,0  Herb. Hederne text.  Hepaticae & 100,0 Foi. Farfame 80,0  Rhisom. Chinne 0alangue Calangue 1. A 50,0 Lidis Hor. 70,0 Radicis Liquirit 60,0 Samaparill 20,0 Ethom. Granalus 100,0 Carteis area.
Species eraciains dispanicae. Species eraciains dispanicae. Species Rrougalice Rp. Fructus Anisi stellati Foculculi 14, 25,0 Anisi vulgaris 20,0 Cortandri 10,0 Cartic, Cinnataon, 25,0 Caricaram siccat. 60,0	Light Sossafras Fract Ceratorias an 59,0 Passular, micor. 5,0 Coran Cervi raspat. 70,0 Flor. Chamomill. Rom. 100,0 Primulas 35,0 Wird in cytindriachen Packeten zu 90,0 und 450,0 g abgegeben.

# Glycerinum.

I. Glycerinum (Austr. Brit. Germ. Helv. U. St.). Glycerine officinale (Gall.). Glycerina. Ocisiss. Scheele'sches Siss. Lipyloxydhydrat, Glyceryloxydhydrat.

 $C_bH_b(OH)_s$ . Mol. Gew. = 92.

Hundelssorten. Das Glycerin wird in grossen Mengen bei der Verseifung der Fette mittels Aetzalkalien (Saponifikationaglycerin) und bei der Spaltung der Fette mittels überhitzten Wasserdampfes zum Zwecke der Gewinnung der Fettsäuren gewonnen. Im Handel unterscheidet man : 1) Roh-Glycerin, das durch Verdampfen der Seifenlaugen gewonnene Glycerin, eine braune zahe Masse, welche noch stark veruureinigt ist. 2) Raffinirtes Glycerin. Dieses ist aus dem Rohglycerin durch Behandlung mit Chemikalien (ohne Destillation) erhalten, z. B. wird es mit Baryumkarbonat zur Entfernung der Schwefeleäure, mit Oxalsäure zur Entfernung des Kalks behandelt und behufs Entfärbung über Kohle filtriert. Diese Sorte kann zum pharmacentischen Gebrauche nicht verwendet werden. 3) Destillirtes Glycerin, welches durch überhitzten Wasserdampf überlestillirt worden ist. Diese Sarte wird, um sie farblos und blank zu machen, noch fiber Kohle filtrirt, abermals destillirt und stellt alsdann das Glycerin der Pharmakopöen dar.

Indessen sind die officinellen Sorien nicht absolutes, 100 procentiges Glycerin, son-

dern sie enthalten wechselnde Mengen Wasser.

Eigenschaften. A. Des absoluten Glycerine. Das absolute oder wasserfreie Glycerin ist eine farblose, dickflüssige, sehr hygroskopische Flüssigkeit vom sper. Gew. 1,269. - Es erstarri, besonders wenn es häufigen Erschütterungen ausgesetzt wird, bei - 8° C. zu einer farblosen Krystallmasse. Die Krystalle sind sehr hygroskopisch und schmelzen bei + 20 - 21 °C. Tragt man einen Glycerinkrystall in stark abgekühltes Glycerin ein, so erstarrt dieses sofort zu einer zusammenhängenden Krystallmasse. Im übrigen besitzt das absolute Glycerin die Eigenschaften des folgenden.

B. Die officinallen Glycerine. Diese sind, wie schon erwähnt, Glycerine mit verschiedenem Gehalte an Wasser. Dem entsprechend ist das spec Gewicht nach den verschiedenen Pharmakopöen ein verschiedenes:

U-St. Heir. Reit. Germ. Auste Gall > 1,25 1.23-1,235 1,225-1,255 1,05 1.26 1,049 Spec. Gewicht bei 15° C. 85-87 84--87 98 Gehalt an absolut. Glycerin in Proc. (HJ

Germ.: Sirupartige, klare, farblose, geruchlose Flüssigkeit von eigenthümlich süssem Geschmack. Es lässt sich, ohne zu erstarren, auf - 40° C. abkühlen (waeserfreies Glycerin erstarrt bei - 8° C.). Unter normalem Drucke siedet es unter theilweiser Zersetzung in Acroloin und Bildung von Polyglyceriden bei 290° C., unter vermindertem Drucke ohne Zersetzung bei erheblich niederer Temperatur, doch verdampft es schon bei 100° C. nicht unbeträchtlich. Ebenso ist as mit Wasserdämpfen flüchtig, besonders leicht aber, wenn dieselben überhitzt sind, s. Darstellung. Glycerin ist mit Wasser, Weingeist und Aetherweingeist in allen Verhältnissen mischbar, nicht mischbar dagegen ist es mit Aether, Chloroform, Benzin, Schwefelkohienstoff, fatten und ätherischen Oelen. Glycerin ist nicht leicht entzündlich, doch sind seine Dämpfe brennbar; mittels eines Dochtes kann man Glycerin in Lampen etc. brennen, die Glycerinflamme ist nicht leuchtend. Glycerin ist ein ausgezeichnetes Lösungsmittel für viele unorganische und organische Stoffe. Es löst einige Metallhydroxyde, z. B. Bismuthydroxyd, Kupferhydroxyd, verhindert daher deren Fällung durch ätzende Alkalien aus den betreffenden Salzlösungen. Ferner löst es Phenole, Alkaloide u. a. m.

Eine wichtige Eigenschaft des kone Glycerins ist seine Eigenschaft, begierig Wasser aufzunehmen, es ist hygroskopisch. Darauf ist zurückzusühren der Umstand, dass unverdünntes Glycerin die Gewebe des thierischen Körpers (z. B. die Haut) reizt, weil es ihnen Wasser entzieht, ferner die Eigenthümlichkeit, dass Glyceringesässe sich immer feucht anfühlen, und dass beim Neigen derselben aus der Gegend zwischen Hals und Stopsen immer einige Tropsen stark verdünntes Glycerin absliessen. Auch seine Anwendung als Konservirungsmittel für anatomische Präparate ist darauf zurückzusühren, dass es den Geweben Wasser entzieht, somit Fäulniss unmöglich macht.

Spec. Gewicht der Mischungen aus Wasser und Glycerin bei 12-14°C. (nach Lenz).

Proc.	Spec.	Proc	Spec.	Proc.	Spec.	Proc.	gpee.	Proc.	Spec.	Proc.	Spec.	Prof.	Spec.
Glycerla	Gewicht	Glyceria	Gewleht	Glycerta	Gewicht	Glycerin	Gewicht	Glycerin	Gewiebt		Gewieht	Glycerin	Gewieht
100 99 98 97 96 95 94 93 92 91 90 89 88 87 86	1,269 1,266 1,263 1,261 1,258 1,255 1,253 1,250 1,247 1,245 1,239 1,237 1,234 1,231	85 84 83 82 81 80 79 78 77 76 75 74 72	1,229 1,226 1,223 1,221 1,218 1,215 1,210 1,207 1,207 1,204 1,201 1,199 1,197 1,194	71 70 69 68 67 66 65 64 63 62 61 60 59 58	1,191 1,188 1,185 1,182 1,179 1,176 1,173 1,170 1,167 1,164 1,161 1,158 1,155 1,153	57 56 55 54 59 52 51 50 49 48 47 46 45	1,150 1,148 1,145 1,143 1,140 1,137 1,134 1,132 1,129 1,126 1,123 1,121 1,118 1,118	43 42 41 40 39 38 37 36 35 34 38 32 31 30	1,112 1,110 1,107 1,104 1,101 1,098 1,096 1,093 1,090 1,088 1,085 1,085 1,085 1,087 1,077	29 28 27 26 25 24 23 22 21 20 19 18 17 16	1,074 1,071 1,068 1,068 1,063 1,060 1,055 1,055 1,055 1,049 1,047 1,047 1,042 1,039	15 14 13 12 11 10 9 8 7 6 5 4 3 2	1,037 1,034 1,032 1,029 1,027 1,024 1,022 1,017 1,014 1,012 1,009 1,007 1,004 1,002

Beim Ueberhitzen unter gewöhnlichem Druck zerfällt das Glycerin in Wasser und Akrolein. Diese Spaltung tritt besonders leicht ein beim Erhitzen von 1 Th. Glycerin mit 2 Th. Kaliumbisulfat, woranf der qualitative Nachweis des Glycerins sich gründet. Durch Einwirkung von Schwefelsäure und Salpetersäure in der Kälte wird Glycerintrinitrat (Nitroglycerin) gebildet. Durch Erhitzen mit Kaliumpermanganat wird es zu Oxalsäure oxydirt.

Kaliumpermanganat, Chlorsäure, Chromsäure und Shuliche oxydirende Agentien wirken auf Glycerin sehr energisch, bisweilen unter Eutzündung ein; man vermeidet es daher, diese Substanzen mit unverdünntem Glycerin zusammenzumischen.

Obgleich Glycerin eine sehr beständige Substanz ist, so lässt sie sich doch vergähren. Durch ein Ferment, welches dem Heu durch Wasser entzogen werden kann, vergährt eine wässerige Glycerinlösung zu Buttersäure, durch Bierhefe zu Propionsäure.

Prüfung. Das in den Apotheken vorräthig gehaltene Glycerin sollte vor allem sorgfältig auf seine physikalischen Eigenschaften geprüft werden was am so nöthiger ist, als viel "künstlich appretirtes" Glycerin in den Handel gelangt. Es sei farblos.

klar, blank, ohne Geruch, neutral und besitze das vorgeschriebene spec. Gewicht Um auf Farblosigkeit zu prüfen, betrachte man das Glycerin in grösserer Schicht in einem weissen Glase, welches man auf eine weisse Unterlage stellt. Es muss alsdann eben farblos aussehen. Sorten, welche düster oder grünlich oder bläulich aussehen, sind ursprünglich gelbliche Sorten, welchen zur Verdeckung des gelben Farbentones ein blauer Farbstoff Methylenblau oder Methylviolett) zugesetzt worden ist. Die chemischen Prüfungen führt man wie folgt aus:

1) Das mit einem gleichen Volumen Wasser verdünnte Glycerin sei gegen rothes wie gegen blaues Luckmuspapier (besser noch gegen Luckmustinktur) indifferent. (Alkalien, Säuren.) 2) Wird 1 cem Glycerin mit 3 cem Zinuchlorurlösung versetzt, so darf im Verlause einer Stunde eine Färbung nicht eintreten. (Arsen, auf dessen Verkommen im Glycerin Hagen, feruer E. James aufmerkeam machte.) 3) Man bereite eine Lösung von 10 Th. Glycerin and 50 Th. Wasser. In 10 ccm derselben sollen weder durch Schwefelwasserstoffwasser (Braunfarbung = Kupfer, Blei) noch durch Baryumnitratlösung (weisser Niederschlag = Baryumsulfat) oder Calciumchloridlösung (weisser Niederschlag = Calciumoxalat, von der zur Reinigung benutzten Oxalsaure herrührend) Aenderungen erzeugt werden. Durch Silbernitratlösung soll höchstens opalisirende Trübung erfolgen, daher sind Spuren von Chloriden zuzulassen. 4) Erhitzt man etwa 5 com Glycerin in einem Schälchen aus Porcellan oder Platin zum Sieden und zundet die Dämpfe an, so verbrenne es vollständig bis auf einen dunklen Anflug, der bei stärkerem Erhitzen verschwindet. Dieser dunkle Andug lässt sich bei jedem Glycerin beobachten, weil bei dem Erhitzen eine geringe Zersetzung des Glycerins erfolgt. Reichliche, schwerverbrennliche Kohle würde auf Kohlehydrate (Zucker) hinweisen, ein unverbrennlicher Rückstund würde von unorganischen Salzen herrühren, welche allerdings schon durch die verbergebende Prüfung gefunden sein müssten. 5) Vermischt man 5 ccm Glycerin mit 5 ccm Ammoniakflüssigkeit und 5 Tropfen Silbernitratlösung, so darf die Mischung bei gewöhnlicher Temperatur innerhalb 15 Minuten keine dunkle Färbung annehmen (Akrolein, Ameisensäure). 6) 1 ccm Glycerin darf, mit I cem Natronlange erwärmt, sich weder färben igelbe bis braune Färbung = Traubenzucker) noch Ammoniakgeruch entwickeln (Ammoniaksalze), und mit verüllnnter Schwefelskure erwärmt einen unangenehmen ranzigen Geruch (nach niederen Fettsäuren, z. B. Buttersäure, Capronsiture, s. Darsteilung) nicht abgeben. - Versetzt man I eem Kupfersulfatlösung (1 = 20) mit 5 ccm Glycerin und 5 ccm Natronlange, so erhalte man eine klare, tiefblaue Lösung, aus welcher sich beim Erhitzen rothes Kupferoxydul nicht abscheiden darf.

Aufbewahrung. Wegen der schon erwähnten bygroskopischen Eigenschaften des Glycerins benntze man für die Standflaschen in der Officin Glasstopfen mit Rinnen. Die Gefässe stelle man auf Porcellanteller. Es empfiehlt sieh, nach dem Gebrauche Hals und Stopfen sauber abzuwischen. Will man ein Glycerinstandgefüss so abwischen, dass es sich nicht mehr fencht anfühlt, so muss dies mittels Spiritus geschehen. — Sollte eine Filtration des Glycerins nöthig sein, so erfolgt dieselbe am besten in einer Wärme von 50—60° C., bei grösseren Mengen mit Hilfe eines Warmwassertrichters.

Anwendung. Glycerin hat keine besonderen Reikrlifte. Es wirkt allerdings gührungs- und fäulaisswidrig und hat die Eigenschaft, Fermente zu lösen und deren Wirkung zu konserviren. Seine medicinische Anwendung verdaukt es seiner Eigenschaft hygroskopisch zu sein und nicht einzutrocknen. Ae usserlich benutzt man es namentlich als reizmilderndes, deckendes Mittel bei Erkrankungen der Haut, doch beachte man, dass unverdünntes Glycerin stark reizt. Im Handverkaufe suche man daher zweckmüssig ein mit 30 Proc. Rosenwasser verdünntes Glycerin einzuführen. Innerlich früher als Ersatz des Zuckers bei Diabetes, wo es aber heute durch das Saccharin und Dulein verdrängt ist. — Glycerin einschliessende Suppositurien sind seit 1888 im Gebrauch.

In der Technik ist seine Verwendung eine ganz enorme. Die grössten Mengen werden verbraucht zum Füllen der Gasuhren und zur Dynamitiabrikation. Mit Bleioxyd giebt Glycerin einen allmählich erhärtenden Kitt.

Sang's Glycerin. Price-Patent-Glycerin sind sohr reine Sorten eines koncentrirten Glycerins und angeblich (!) aus krystallisirtem Glycerin hergestellt,

Glycerin-Suppositorien. Die Verwendung der Glycerin-Suppositorien beruht auf der Erkenntniss, dass die Einführung von 1-2-8 g koncentrirtem Glycerin in den Mastdarm, wahrscheinlich infolge der wasserentziehenden Wirkung des Glycerins, peristaltische Bewegungen des Dickdarms auslöst, welche zu einer Stuhlentleerung führen. Man hat versucht, das Glycerin zu diesem Zweck in verschiedene Formen zu bringen:

Kaknobutter-Suppositorien mit Glycerin. Boas hat zuerst die Sauter'schen Deckelzäpfehen aus Kaknobutter mit Glycerin gefüllt und in dieser Form angewendet. Diese sind später von Lurzz vervollkommnet worden. Die vollkommensten Suppositorien Diese sind spacer von horze vervolkommens worden. Die vonkommensten Suppositorien dieser Art sind die von Kumer, welche besondere dünne Wanddangen haben, so dass ein rasches Schmelzen der Kaknobutter und ein rascher Erguss des Glycerins erfolgt. Zur Herstellung der Hohlsuppositorien aus Kaknobutter (welche käuflich bezogen werden können) bedarf es besonderer Suppositorien-Pressen.

Glycerin-Suppositorien mit Seife. Zuerst von E. Dieterend dargestellt: 1) Dieterend: 10 Th. besonders harter dialysirter Stearinseife werden in heissem Wasser gelöst, die Lengther in der Suppositorien mit Seife.

die Lösung mit 90 Th. Glycerin vermischt und im Dampftrichter filtrirt. Das Filtrat wird auf 100 Th. eingedampft und in Formen gegossen. 2) Suppositoria eum Glycerino (Hamb. Vorschr.) 9,5 Th. Sapo medicatus werden im Wasserbade in 90,5 Th. Glycerin unter Vermeidung der Schaumbildung gelöst und die Masse kurz vor dem Erkalten in Formen gegossen.

3) Suppositoria Glycerini (U-St.). Man löst unter Erwärmen 3 Th. krystall. Natrium-kronat in 60 Th. Glycerin, fügt 5 Th. Stearinskure hinzu und giesst, nachdem die Verseifung erfolgt ist und die Kohlenskurcentwickelung aufgehört hat, die halb erkaltete Masse in Formen.

Glycerin-Gelatine-Suppositorien. Von Heck empfohlen. 1 Th. Gelatine, 1 Th. Wasser, 3-4 Th. Glycerin. Man lässt die Gelatine mit dem Wasser quellen, giebt das Glycerin zu, dampft auf 5 bezw. 6 Th. ein und giesst in Formen. Diese Suppositorien sind elastisch und müssen vor der Einfährung mit etwas Glycerin oder Oel bestrichen

Enule heissen von Burnouss Wrillcoms & Co. London in den Handel gebrachte Glycerin-Rectal-Suppositorion. Dieselben bestehen aus 95 Proc. Glycerin und 5 Proc. Seife.

Mikroklysma. Die mit Ommann's Purgatif erzielten gunstigen Erfolge führten schliesslich zu der Erkenntniss, dass die Einführung von 4-5 g Glycerin per reetum bei Erwachsenen, von 2-3 g bei Kindern genfige, um Stuhlentleerung zu erzeugen. Seitdem bezeichnet man die Applikation solcher Glycerinmengen per clysma als "Mikroklysma". Man führt das Glycerin mittels einer kleinen Zinnspritze ein.

Ediromy. Universalmittel gegen Hamorrhoidalleiden und Verstopfung von verw. Frau Dr. Laskowska-Breslau. Lösung von 0,5 Extracium Belladonnae in 100.0 Glycerin. Die Anwendung erfolgt als Clysma mittels einer beigegebenen Zinnspritze. B. FISCHER.

Haggabo's Stoolpromotor. Rp. Corticis Frangulae 10,0, Kalii carbonici 3,0, Natrii chlorati, Natrii sulfurici aa 2,5, Olei Anisi gtt. V, Spiritus Vini 50,0, Aquae destillatae 200,0. Man digerirt 2 Tage, filtrirt und setzt zu Glycerini q. s. ad 1 Liter. Zum Mikroklysma

4,0 g für Erwachsene, 2—3,0 g für Kinder.

OIDTMANN'S Purgatif, ein Mikroklysma, dessen wahre Zusammensetzung noch nicht feststeht. Nach dem Fabrikanten sollen die Fluidextrakte von Allium, Frangula, Nicotiana den Hauptbestandtheil ausmachen. Diese Angaben sind bestimmt falsch. Nach

GULDENSTEEDEN-EGELING soll es nichts anderes als rohes Glycerin sein.

II. †† Nitroglycerinum. Glycerinum trinitricum. Glycerintrinitrat. Glonoïn. Angioneurosiu.  $C_sH_s(NO_s)_s$ . Mol. Gew. = 227.

Unter dem wissenschaftlich unzutreffenden Namen "Nitroglycerin" wird der neutrale Salpetersiture-Ester des Glycerins verstanden.

Darstellung. Man wischt 100 Th. wasserfreies Glycerin mit 3 Th. Schwefelsliure (von 66° B.) und trägt diese Mischang allmählich in kleinen Portionen (!) in ein erkaltetes und durch sorgfältige Kühlung mittels Eis stets kalt gehaltenes Gemisch von 280 Th. Salpetersäure (48° B.) und 800 Th. Schwefelsäure (66° B.) ein. Nach dem jedesmaligen Eintragen einer Portion der Glycerinmischung mischt man die Reaktionsülfssigkeit durch sanftes Schwenken gut durch. Nach dem Eintragen der letzten Portion wariet man 10-15 Minuten und giesst dann das Reaktionsgemisch in sein sechsfaches Volumen kaltes

Wasser. Das gebildete Nitroglycerin scheidet sich als schweres Oel ab. Es wird solange mit destillirtem Wasser gewaschen, bis es keine saure Reaktion mehr zeigt. Alsdann wird es gesammelt und im luftverdünnten Raume über Schwefelsaure bis zur Entfernung

jeder Spur von Feuchtigkeit getrocknet.

Die Darstellung kleinerer Mengen von 20-30 g, wie sie für den pharmacentischen Gebrauch erforderlich sind, ist mit Gefahr nicht verbunden, wenn man die angegebenen Bedingungen einhalt. Wesentlich ist namentlich, dass man für ausgezeichnete Kühlung Sorge trägt. - Das Auftreten massenhafter rothbrauner Dämpfe zeigt an, dass die Salpetersäure oxydirend wirkt und in diesem Falle kann leicht freiwillige Explosion erfolgen, welcher man durch gute Kühlung oder durch Zugabe von viel (!) Wasser vorzubeugen haben wilrde.

Eigenschaften. In reinem Zustande ist es eine völlig farblose, ölige, geruchlose Flüssigkeit. Erwärmt jedoch besitzt es einen stechenden Geruch; im Geschmack nähert as sich dem Glycerin, schmeckt aber etwas pikanter wie dieses. 1 g löst sich in etwa 800 ccm Wasser, in 4 ccm absolutem Alkohol oder in 10,5 ccm Spiritus (0,846). In jedem Verhältniss ist es löslich in Acther, Chloroform, Eisessig, wenig oder gar nicht löslich dagegen in Glycerin. Auch in fetten Oelen ist es nicht unbeträchtlich löslich. Das spec. Gew. beträgt 1,60.

Eine der wichtigsten Eigenschaften des Nitroglycerins ist seine leichte Zersetzlichkeit. Durch Schlag, Stoss oder plötzliches Erwärmen auf etwa 2000 C. explodirt es mit ungeheurer Gewalt. Bei - 20° C. erstarrt es in langen Nadeln; in diesem festen Zustande

explodirt es noch leichter als im flüssigen.

Indessen kommt es auch vor, dass Nitroglycerin ohne wahrnehmbare ünssere Ursache, also freiwillig explodirt. In der Begel schreibt man diese freiwilligen Zersetzungen der mangelhaften Reinheit der Praparate zu. Aus diesem Grunde empfiehlt es sich, das Nitroglycerin in den Apotheken überhaupt nicht im unverdünnten Zustande, sondern in alkoholischer oder öliger Lösung (mit Mandelöl) im Verhältnise 1:10 oder 1:100 vorräthig zn halten.

Pranung. Es sei farblos, in der Kälte geruchlos. Wasser, welches mit Nitroglycerin geschüttelt wurde, reagire nur schwach sauer und gebe mit Barynmchlorid keinen

Niederschlag (Schwefelsture).

Aufbewahrung. Niemals in Substanz, sondern stets nur in alkoholischer oder öliger Lösung (mit Mandelöl). Die Lösungen sind vor Licht geschützt an kühlem Ort schr vorsichtig aufzubewahren.

Anwendung. Nach Har ist die Wirkung des Nitroglycerins darauf zurückzuführen, dass es im Organismus unter Abspaltung von salpetriger Saure zerlegt wird. Es soll dem Amylnitrit und dem Natriumnitrit analog, aber viel intensiver und nachhaltiger als das erstere wirken. Man giebt es in Dosen von 0,0002-0,0003-0,001, am besten in Pastillenform. Thossawirsch macht von Nitroglycerin, für welches er den Namen Angioneurosin vorschlägt, einen sehr ausgedehnten Gebrauch. Er empfiehlt es bei Angina pectoris, Migrane, Neuralgien, Seekrankheit, einigen Formen von Anamie, besonders des Gehirnes. Man beginnt mit ganz kleinen Dosen, z. B. einem halben Tropfen einer I proc. Lösung und steigt, bis der Patient das Gefühl von Blutandrung, Schwere oder Pulsation im Kople hat. So kann man bei Gewöhnung an das Mittel alimahlich auf 5-10 Tropfen der I proc. Lösung steigen.

Tablettae Nitroglycerini. Nitroglycerin-Tabletten. Man lost 0,1 g Nitroglycerin in Aether und mischt diese Lösung gut mit 130 g Chokoladenpulver und 70 g Gummi arabicum plv. Nach dem Abdunsten des Aethers bildet man mit Wasser eine Pastillenmasse und formt daraus 200 Pastillen, deren jede 0,0005 Nitroglycerin enthält.

# III. Dichlerhydrin. a-Dichlerhydrin. C, H, Cl, O. Mel. Gew. = 129.

Entsteht durch Erwarmen von wasserfreiem Glycerin mit der 21/4 fachen Menge Chlorschwefel im Kochsalzbade während mehrerer Stunden. C<sub>8</sub>H<sub>8</sub>O<sub>8</sub> + 4 SCl = C<sub>8</sub>H<sub>6</sub>Cl<sub>4</sub>O + 2HCl + SO + 3S. Die Verbindung wird von der chemischen Fabrik H. Flemming in

Kalk bei Köln a/Rh. dargestellt. Farblose und fast geruehlose Flüssigkeit von etwas sirupëser Konsistenz, in etwa 10 Volumen Wasser löslich. Spec. Gew. == 1,396 bel 16° C. Siedepunkt 176-177° C.

Das Dichlorhydrin ist ausgezeichnet durch ein hohes Auflösungsver-CH<sub>e</sub> - CI mögen. Es löst z. B. Kopal und andere harte Harze schon in der Kälte, fein gepulverten Bernstein in der Wärme, desgleichen sehr leicht Nitro-Cellulosen. CH-OH Da es ausserdem bei den gewöhnlichen Arbeitstemperaturen nicht leicht ent-CH<sub>2</sub> - Cl zündlich ist, so Eisst eich vorausschen, dass es demnächst in der Technik eine Dichlor-Rolle zu spielen berufen ist. Zur Zeit ist es noch nicht aus dem Versuchshydrin. stadium barans.

# IV. Epichlorhydrin. C.H.CIO. Mol. Gew. = 92,5.

Die Verbindung eatsteht, wenn man das vorher besprochene Dichlorhydrin CH<sub>s</sub> - CI mit etwa der Hilfie gepulvertem Natronhydrat nicht über 130° C. erhitzt und wird wie das vorige von H. FLEMMING in Kalk dargestellt. CH ~ Farblose, etwas chloroformählich riechende, leicht bewegliche Flüssig-CH<sub>2</sub> keit. Spec. Gew. = 1,191 bei 15°C. Siedepunkt 117°C. Auch diese Verbin-Epichlordung zeichnet sieh durch ein hohes Lösungsvermögen gegenfiber Harzen, Nihydrin. tro-Cellulosen u. dergi. aus. Von seiner künftigen Verwendung gilt das für

das Dichlorhydrin Gesagte.

V. Unguentum Glycerini (Austr. Germ. Helv.), 1) Austr. 4 Th. Stürke werden mit 60 Th. Glycerin gemischt und im Dampfbade allmählich erwärmt, bis eine durchscheinende Masse entstanden ist. 2) Helv. Aus 7 Th. Stärke und 93 Th. Glycerin in gleicher Weise wie Austr. zu bereiten. 3) Germ. Man mischt 10 Th. Weizenstlirke mit 100 Th. Glycerin und 15 Th. Wasser, dann setzt man eine Anreibung von 2 Th. feinem Traganthpulver und 5 Th. Spiritus (90 Vol. Proc.) hinzu und erhitzt im Wasserbade, bis eine gleichmässige Gallerte entstanden ist. Glycerinum Amyll (Brit.): Amyli 20,0, Glycerini 130 ccm, Aquae 20 ccm, wie Austr. zu bereiten. Glyceritum Amyll (U-St.): Amyli 10,0, Aquae 10,0, Glycerini 80,0; wie Austr. zu bereiten.

Antifensterschweiss. Glycerini 1,0, Spiritus diluti (60 Proc.) 10,0. Parfum ad libitum.

Antisudorin. Gemisch aus Salicylsäure, Borsäure, Citronensäure, Glycerin, Spiritus dilutus und Actherarton.

Binner's Handbalsam. Mischung von Glycerin, Perubalsam und Melissengeist, gegen aufgesprungene Hände und zur Pflege der Hände. B. Fisches.

Brillantine. Toilettenmittel. I. Glycerini 10,0, Spiritus, Aquae destillatae sā 100,0, Parfum ad libitum. II. Olei Ricini 6,0, Saponis medicati 2,0, Benzoss pulv. 2,0, Spiritus 200,0, Olei Rosae gtt. I.

Brillantina, Mittel, um den Narben des Oberleders geschmeidig zu machen. Aquae 1000,0, Sacchari 200,0, Spiritus 500,0, Glycerini 1000,0.

Crême Iris. Toilettenmittel. Boracis 0,5, Talci veneti 2,0, Zinci oxydati 10,0, Unguenti Glycerini 87,5, Tuberosenextrakt q. s. B. Fischen.

Glycelaeum. Groves. Eine aus 1 Theil Furfur Amygdalarum, 2 Th. Glycerin und 6 Th. Oleum Olivarum hergestellte Paste, als Verbandmittel und Salbengrundiage empfohlen.

Glycerin-Gelatine zum Einschliessen mikroskopischer Präparate nach Kaiser. Man weicht 1 Th. Gelatine in 6 Th. Wasser ein, giebt 7 Th. Glycerin zu, in welchem 0,14 Th. kone. Karbolsaure gelöst ist, und löst durch Erwärmen im Wasserbade. Man filtrirt durch Glaswolle, welche kurz vorher mit heissem Wasser ausgewaschen ist.

Glycerla-Jelly. Glycerlagallerte für die Hände (engl. Specialität). 8,5 Gelatine werden in 180,0 Rosenwasser eingeweicht. Man löst im Dampfbade, lässt erkalten, setzt den Schnee von 20,0 Eiweiss hinzu und erhitzt wieder. Die nach dem Absetzen durchgeseilste Flüssigkeit wird mit einer Lösung von 0,75 Salicylsäure und 180,0 Glycerin versetzt, im Heisswassertrichter filtrirt und mit Rosenel parfümirt.

Glycerin-Kerzen. 5 Th. Gelatine, 20 Th. Wasser, 25 Th. Glycerin. Der warmen Lösung fügt man zu eine Lösung von 2 Th. Tannin und 10 Th. Glycerin, erwarmt bis zur Klärung und giesst in Kerzenformen mit Docht aus. Diese Kerzen sollen wie Stearin-

kerzen, auch geruchlos, verbrennen (?).

Glycerinmilch. Man versteht hierunter entweder eine Lanolin-Glycerin-Emulsion. oder eine Mischung von etwa 3,0 g Zinkaxyd, dem Weissen von einem Ei, 70,0 g Glycerin und Wasser q. s. ad 100,0 g. Oder auch eine Mischung von Stärke, Zinkoxyd und Glycerin.

Glycerin-Pomade. Adipis 6 kg, Sebi taurini 1 kg, Glycerini 300,0, Cerae flavae
100,0, Olei Ricini 100,0, Olei Cirii 128,0, Olei Bergamottae 60,0, Olei Caryophyllorum 40,0.

tilreerin-Sichel. Französische Specialität, Toilettenmittel. Eine par-

fümirte Mischung aus gleichen Theilen Glycerin und Eiweiss.

Glycerlnum sulfurosum - Schottin. Ein mit schwesliger Saure gesättigtes Glycerin. Wird durch Einleiten von schwestiger Saure in eine Mischung von 90 Th. Glycerin und 10 Th. Wasser erhalten. Es soil 10 Proc. SO, enthalten,

Glyceritum Vitelli (Glyconin-Sichel). Rp. Vitelli Ovi 45,0 g, Glycerini 55,0.

Glysapelum — Golasza. Mischung aus Seife, Glyceria, Paraffia, Citronensaure und Alkohol gegen Seborrhoen capitis.

Kali-Crème. Farblose, mit Rosenël parfumirte Flüssigkeit aus: Wasser 60,7, Glycerini 37,1, Natrii carbonici anhydrici, Kalii carbonici ää 2,2. B. Fischen.

Levorin, cin Kosmeticum. Tragacanthae 15,0, Glycerini 100,0, Acidi salicylici 1,0, Spiritus q. s. ad solutionem. Aquae fervidae 400,0. Man bereitet durch Erhitzen unter Umrühren eine Salbe und parfilmirt diese mit Jasmin und Maiglichechen.

Mikrobmort. Mischung aus Glycerin und Karholsäure åä.

Mittel gegen schweissige Hände. Borneis, Acidi salicytici as 15,0, Acidi borici 5.0, Glycerini, Spiritus diluti aa 60,0. Dreimal täglich einzureiben.

Ocolustro. Mittel gegen das Beschlagen der Brillengläser. Ist eine Olem-

Kaliseife mit 80 Proc. Glycerin und etwas Terpentinol.

SIMPSON'S Lotion gegen Taubheit. Ist Glycerin mit geringem Zusatz von Alkohol

Stempelkissen. Flüssigkeit zum Befouchten derselben. Gummi arabici 250,0, Aquae 150,0, Glycerini 350,0, Sirupi Sacchari 250,0. In 500 g dieser Flüssigkeit lose man 50,0 g einer wasserlöslichen Anilinfarbe.

Styroglycerit, gegen aufgesprungene Hande. Tineturae Benzoes compositas

4.0, Glycerini 8.0, Saponis kalini 1,0, Aquao Rosao 16,0.

Gircoritum Acidi tannici (U-St.). Rp. Acidi tannici 20,0 Glycerini BO,D, Glycerinum cosmetlcum. Rp. Tincturae Benzoës 0,5 Aquae Hoane Spicisus 8.5 Giverrial q. s. ad. 80,0. Zum Einreiben der Haut nach jedesmuligem Waschen. Glycorinum Jodatum cansticum HEBRA Rp. Jodi Kalil jodsti un 25,0 50,0. Glycerini Glyceriuum lacto-carbolicum Dr. Borny 1 H 111 5.0

Addi carbolici 1,0 2,0 Acids lactici 9,0 4,0 20,0 20,0. 20,0 Glyserial Zu Astzungen bei Kehlkopftuberkulose

Clycerinum saponatum \$0%. (Form. Colomena) Rp. Glyceriat 80.0

Saponis steariniel 20,0. Dient als Grundkörper. Frisch zu bereiten,

Ulycerinum esponatum cum Acido salicylico (Form. Coloniens).

Rp. Glycerini mponati (50%) 6,0. Acidi salicylici

Olycericum asponatum cum Acido saticylico et Resorring (Form Coloniers.). Rp. Glycerini saponati [80 %] 10,0 Achill anticylici

Reservini Glycerinum saponalum Renus. Rp. Suponta Cocala 10-20,0 Giverni 80-00,0. Glycerini

Werden im Dampfhade gelöst und in Formen gegosalen.

Glycorinum stearinicum. Rp. Saponis stearinici 6,0

94,0.

Glycerini Solve balneo vaporis,

Glyceritum Biamuti (Nat. Form). Liquor Bismuti concentratus.

Rp. 1, Bismuti Ammonil citricl 275,0 2. Liquoris Ammonli cauat.

(sp. G. = 0,901) 500 geni. 3. Glycerini q. s. ad 1 Liter. 4. Aquan

Man reiht 1 mit 350 von 4 und 250 von 3 an, giebt von 2 soviel hinzu, dass Auflösung erfolgt und eine neutrale Fillssigkeit entsicht. Dann setzt man den Rest von 8 und von 1 q. a. zu 1 Liter bloau.

> Olyceritum Gelatiune. Up. Gelatinas albas 20,0 4,0 Glycerinl 64.0 Aquae Acidi carboliel 1,0,

Amerikanisches Mittel auf Brundwunden. Lintmentum Plambi cam Glycerino Boxcan.

Rp. Talci polverati Amyll as 100,0 Glycerini 40,0 Aquae Pinmbi q. s.

ut flat pasia. Gegen trockene, stark Juckende Ekzeme.

Pasta Glycerini cum Acido acrilco. Ep. Olycerial Acidi neotici diludi (30 Proc.) 7,0 Knollal

Sirupus antiphthialeus FRESTY, Rp. Slrupi Ferri jodati (0,8 Proc.) Glycerini puri MA 100,0 Sirupi Morphini 200.0. Strapus antiphthisiess Jaccoup.

Rp. Glycerint 100,0

Aquae destillates 50,0

Olei Munthae piper gits. V.

Ungmentum Borogiycorini,
Boroglycerinsalbe (Hamb. V.)

Rp. Landini 5,0
Acidi borici 10,0
Glycerini 25,0
Ungmenti Paraffini 60,0.

# Glycyrrhiza.

Gattung der Papillonaceae - Galegeae - Astragalinae.

Glycyrrhiza glabra L. Heimisch im Mittelmeergebiet, in Sidosteuropa und Vorderasien, kultivirt in Spanien, Südfrankreich, Italien, England, Deutschland, Mühren, Russland, China etc. Für den Handel sind besonders die Kulturen in Spanien und in Russland (Wolgadelta, Batum) von Bedeutung. Die Pflanze ist in den oberirdischen Theilen krautig, die Wurzel ausdauernd, mit zahlreichen fingerdicken, langen Ausläufern, die schuppige Niederblätter tragen, aus deren Achseln neue Schösslinge entstehen. Blätter unpaarig, 5—8fach gesiedert, die Fiedern oval, stachelspitzig. Blüthentrauben kürzer als die Blätter. Hülsen meist viersamig, kahl. Die Pflanze bildet mehrere Varietäten, von denen die folgenden wichtig sind: a) typlen Regel et Herder, liefert das spanische Süssholz, ist auch sonst am meisten kultivirt. Man sammelt die Droge meist von dreijährigen Pflanzen, die russische besteht ziemlich gleichmässig aus Ausläusern und Wurzela, sie kommt geschält in den Handel, die spanische und die meisten anderen so gut wie ausschliesslich aus Ausläusern.

l. Radix Liquiritiae (Germ. Helv. Austr.). Glycyrrhizae radix (Brit.). Glycyrrhiza (U-St.). Radix Glycyrrhizae echinatae s. Russien. — Süssholz. Russische oder geschälte Süssholzwurzel. — Racine de réglisse. Réglisse ratissée (Gall.). — Liquorice Root. (Brit. U-St.).

Germ.: schreibt vor: die geschälten Wurzeln und Ausläufer von Gl. gl. β glandulifera. Helv.: ungeschälte Ausläufer von Gl. glabra aus Spanien und geschälte Wurzeln aus Russland von Gl. glabra β. glandulifera. Austr.: ungeschälte Wurzeln von Gl. glabra und geschälte von Gl. echinata (?) als Rad. Liquirit, mund. Brit.: geschälte Wurzeln und Ausläufer von Gl. glabra. U-St.: ungeschälte Wurzel von Gl. glabra β. und geschälte von var. glandulifera. Gall.: Wurzel und Rhizom (Ausläufer) von Gl. glabra.

Beschreibung. Die Pflanze besitzt einen bis 10 cm dicken Wurzelkopf, der oft noch die Reste der Stengel trägt und nach unten die wenig verzweigte, am oberen Ende mehrere em dicke Wurzel hat. Sie sowohl wie die 1-2 cm dicken, geraden Ausläufer sind graubraun, runzlig, im Querschnitt gelb, strahlig, im Holz mit deutlich erkennbaren Gefässen. Bruch ziemlich faserig. Die Ausläufer haben ein deutliches Mark, das den Wurzeln fehlt, deren Holz auch etwas weniger dicht wie das der Ausläufer ist. - Die ungeschälte Droge besteht zu äusserst aus einer dünnen Korkschicht, die 10-25 Zelllagen dick ist, an die sich ein wenigzelliges Phelloderm schliesst. In dem felgenden Parenchym Einzelkrystalle aus Oxalat, die von einer Membran umschlossen sind; sie finden sich auch sonst im Parenchym der Droge. Dasselbe gilt für die Stärke, deren Körnehen rundlich, spindel-, ei-, stübebenförmig, meist einzeln, seltner zu zweien zusammengesetzt sind. Sie messen meist 2,5-20,0 μ, selten bis zu 30 μ. Die Innenrinde besteht aus breiten Markstrahlen, deren Zellen gross und radial gestreckt sind, in den Basistrahlen derselben fallen die zeichlichen Siebröhren auf, die schon in geringer Entfernung vom Centrum zusammengepresst, dicke, im allgemeinen radial verlaufende Stränge bilden. Ferner fallen Bundel stark verdickter, geschichteter Fasern auf, die von Oxalatzellen umkammert sind. Dieselben Faserbündel finden sich im Holz, dessen Gefässe einen Durchmesser von 25-170  $\mu$  haben, ihre Wande haben leiter- oder netzförmige Verdickung oder rombisch-spaltenförmige Tüpfel (Fig. 260).

Für den Nachweis von Süssholz im Pulver kommen in Betracht: Die Stärkekörnehen, die reichlichen Oxalatkrystalle und deren Bruchstücke, dann die Fasern, deren Schichtung auch in der Längsansicht deutlich ist, und die Bruchstlicke der Gefässwandungen. Ob ein Pulver aus spanischem oder russischem Süssholz hergestellt ist, entscheidet sich durch die Anwesenheit oder Abwesenheit der Korkzellen, da das erste ungeschält, das zweite geschält in den Handel kommt.

Bestandtheile. 6,0-7,0 Proc. (nach Technica 2,5 Proc.) Glycyrrhizin, das saure Ammonsalz der Glycyrrhizinsäure (s. dort), 1,25 Proc. Asparagin, Zucker,

Mannit, Farbstoffe, 1,65 Proc. Harz, 8,26 Proc. Proteïnstoffe, 6,18-7,38 Proc. Asche. Extraktgehalt des spanischen Süssholz 15,3 bis 27,2 Proc., des russischen 26,4-38,5 Proc.

Zubereitung. Aufbewahrung. halt die geschälte, ganze Wurzel, welche im Handverkauf öfter als "Süssholz in Stangen" verlangt wird, in ausgesuchten, dünneren Stücken vorräthig. Für Theemischungen ist die von den Drogisten in Stilcken gelieferte, aus sorgfaltig nachgeschälter Wurzel hargestellte Speciesform wegen ihres sauberen Schnittes zu empfehlen. Das feine Pulver wird, da die faserige Wurzel sich im Mörser nur schwierig pulvern lässt, am besten aus zuverlässiger Quelle gekauft. Etwaige Verfälschungen sind durch das Mikroskop und durch Einäschern leicht nachzuweisen. Man bewahrt die Wurzel an einem trocknen Orte, das feine Pulver in dicht verschlossenen Gefüssen auf. 100 Th. geschälte Wurzel liefern atwa 90 Th. Pulver.

Anwendung. In Theemischungen oder Im Aufguss bei Husten und katarrhalischen Leiden (Shuren, Alkaloide und deren Salze sind dabei zu vermeiden), auch als geschmackvorbesserndes Mittel. Das Pulver dient als Bindemittel zu Pillen-E8520D.

Radix Liquiritiae ammoniata, ammoniirtes Sassholz mennt X LANDERER cine in Species- oder Pulverform mit Ammoniakgas behaudelte Süssholzwurzel, bei welcher der süsse Ge-

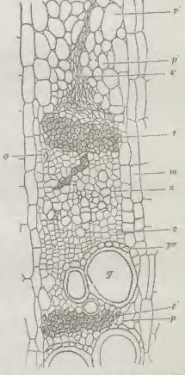


Fig. 260. Querschnitt durch Radix Glycyrrhina-(Nach ARTHUR MEYER.)

Rehmack besonders sinck hervortreten soll.

Extractum Liquiritiae (Austr.). Extr. sem. f Libritandasen in Holz. m Mark-Liquiritiae Radicis (Ergänzb.). Extr. Gly-strahi o Ozalatkrystali c Camblum. pe Holz-cyrrhizae (Brit.). — Süsscholzextrakt. — parenchym. g Gefass.

Extrait de réglisse (Galt.). — Extract of Liquorice. (Ergänzb.): 1 Th. grob zerschnittenes Süsscholz wird 48, dann nochmals 12 Stunden mit je 5 Th. Wasser ausgezogen, die Pressflüssigkeiten aufgekocht, auf 2 Th. singedamptt. mit kalten Wasser vandingt. Sitsick und zum diehen Extrakt. auf 2 Th. eingedampft, mit kaltem Wasser verdünnt, filteirt und zum dicken Extrakt eingedampft. — Austr.: Aus zerstossenem Süssholz wie Extr. Gentianae Austr. (S. 1213) zu bereiten. — Brit.: 1 Th. gepulvertes Süssholz (No. 20) wird 24, dann 6 Stunden mit je 2,5 Th. Wasser ausgezogen, die Pressitussigkeiten aufgekocht und zu einem weichen Extrakt eingedampft. — Gall.: Wie Extract. Gentianne Gall. (S. 1218). — E. Dietrenen lässt I Th. geschnittenes Süssholz grob pulvern, 12 Stunden mit 3 Th, kaltem, dann 1 Stunde mit 2 Th. heissem Wasser ausziehen, die Auszüge durch <sup>1</sup>/<sub>2</sub> stündiges Kochen mit 1 Stunde mit 2 Th. heissem Wasser ausziehen, die Auszüge durch <sup>1</sup>/<sub>2</sub> stündiges Kochen mit 1 Stunde mit 2 Th. heissem Wasser ausziehen, die Auszüge durch <sup>1</sup>/<sub>2</sub> stündiges Kochen mit 1 Stunden mit 2 Th. heissem Wasser klar löslich. Ausbeute Filtrirpapierabfall klären, sonst wie Ergänzb. — Braungelb, in Wasser klar löslich. Ausbeute etwa 25 Proc., nach E. Diritarich bei spanischer Wurzel 20-25, bei russischer 35-38 Proc.

Extractum Glycyrrhizae finidum (U-St.). Extr. Liquiritiae ammoniatum. Süssholz-Fluidextrakt. Fluid Extract of Glycyrrhiza. Aus 1000 g gepulvertem Süssholz (No. 40) und einer Mischung von 50 ccm Ammoniakilüssigkeit (10 proc.), 300 ccm

Weingeist (91 proc.) und 650 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 350 ccm, erschöpft zuerst mit dem Rest des Lösungsmittels, dann mit q. s. einer Mischung von 300 ccm Weingeist und 650 ccm Wasser, fangt die ersten 750 ccm Perkolat besonders auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. — Man braucht etwa 3000 Th. Lösungsmittel. - E. Digterich setzt dem zweiten Auszuge vor dem Eindampfen 30 Th.

Extractum Glycyrrhizae Hquidum (Brit.). Liquid Extract of Liquorice. Man verfährt genau wie bei Extr. Glycyrrhizae (Brit.) angegeben, dampft aber die Pressflüssigkeiten nur bis zum spea. Gew. von 1,200 ein, vermischt mit 1/4 ihres Volumens

Weingeist (91 proc.), !Rest absetzen und filtrirt.

Extractum Glycyrrhizae purum (U-St.). Pure Extract of Glycyrrhiza. Aus 1000 g Süssholzpulver (No. 20) und einer Mischung von 150 cem Ammoniakflüssigkeit (10 proc.) und 3000 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 1000 ccm, erschöpst zuerst mit dem Rest der Mischung, dann mit destillirtem Wasser und verdampst.

Extractum Glycyrrhizae s. Liquiritiae Spirita depuratum E. Diererich. Weingeistiges Süssholzextrakt. 1000 g grob gepulvertes russisches Süssholz zieht man mit 5000 g kaltem Wasser 4 Stunden, dann mit 5000 g siedendem Wasser aus, verdampft

mit 5000 g kaitem wasser 4 Stunden, dann mit 5000 g siedendem wasser aus, verdamptt die vereinigten Anszüge bis auf 500 g, mischt noch beiss mit 1000 g Weingeist (90 prod.), filtrirt nach 24 Stunden, destillirt 900 g ab und dampft zum mitteldicken Extrakt ein. Gelatina Liquiritlae pellucida. Durchsichtige Lakrizgallerte (Austr.) 40 Th. geschältes, zerstossenes Süssholz zieht man mit 3000 Th. destill. Wasser aus, seiht durch, löst 1000 Th. arabisches Gummi und 800 Th. Zuckerpulver, seiht nochmals durch, verdanstet bis zur Hälfte, schäumt sorgfültig ab, fügt 40 Th. Orangenblüthenwasser hinzu, giesst in Papiarkanseln, truckust und zerschneidet in kleiners. Sincke, Will rean die Masse giesst in Papierkapseln, trocknet und zerschneidet in kloinere Stücke. Will man die Masse völlig klar haben, so setzt man (nach Dieterich) zu der Lösung 2 Th. trockenes Hüliner-eiweiss, in wenig Wasser gelöst, und 10 Th. Filtrirpapierschnitzel zu, kocht auf, schäumt ab, filtrirt durch Flanell und dampft nun erst ein.

Glycyrrhizinum ammoniatum (U-St.). Glyzina. Glycyrrhizine ammonia-cala(Gall.). Ammoniated Glycyrrhizin (U-St.): 500 g Süssholzpulver (No 20) befeuchtet man mit einer Mischung von 475 ccm Wasser und 25 ccm Ammoniakdüssigkeit (10 proc.), packt in einen gläsernen Perkolator und sammelt nach 24 Stunden durch Nachgiessen von Wasser 500 ccm Flüssigkeit. Man setzt vorsichtig Schwefelsäure zu, solange noch ein Niederschlag entsteht, sammelt denselben und wäscht mit kaltem Wasser bis zum Verschwingen der sammelt denselben und wäscht mit kaltem Wasser bis zum Verschwingen den sammelt denselben und wascht mit kaltem Wasser bis zum Verschwingen den sammelt den seinen den seine den schwinden der sauren Reaktion. Durch nochmaliges Lösen in ammoniakalischem Wasser, Fallen mittels Schwefelsaure und Waschen wird der Niederschlag gereinigt, hierauf in q. s. mit Wasser na verdünnter Ammoniakflüssigkeit gelöst, auf Glasplatten gestrichen und getrocknet. Dunkelbraune oder rothbraune geruchlose Schuppen von sehr aussem Geschmack. Gall. 1000 g Süssholz (Smyrna) wird, zu feinen Faseru zerstossen, zweimal mit je 2000 g destill. Wasser 4 Stunden ausgezogen, die Flüssigkeit aufgekocht, filtrirt und nach völligem Erkalten nach und nach mit einer Mischung von 20 g Schwefelsäure (spec. Gow. 1,843) und 80 g Wasser versetzt, so lange noch ein Niederschlag entsteht. Man lässt absetzen, sammelt den Niederschlag, wäscht ihn mit Wasser bis zum Aufhören der sauren Reaktion, löst ihn auf dem Wasserbade in möglichst wenig 5 proc. Ammoniakflüssigkeit und trocknet bei 40°C. auf Glasplatten ein. — Aus guter Wurzel muss man 6-7 Proc. Ausbeute erzielen.

Pasta Liquiritiae (Erganzb.). Pasta Liquiritiae flava (Austr.). Massa cum succo Glycyrrhizae (Gall.). Süssholzpaste. Gelber Lakrizteig. Braune oder gelbe Reglise. Brauner Lederzucker. Braunes Jungfernleder. Ergänzb.: 1 Th. grob zerschnittenes Süssholz zieht man mit 30 Th. Wasser 12 Stunden aus, löst im Filtrat ohne Erwärmen 15 Th. arabisches Gummi und 9 Th. Zucker, setzt etwas zu Schaum geschlagenes Eiweiss zu, kocht auf seiht durch Flanell, dampft unter Umrühren auf 40 Th., dann weiter ohne Umrühren so lange ein, bis eine Probe beim Erkalten erstarrt, giesst in Formen, trocknet und schneidet in Thiefchen. - Austr.: Zu einer durchgeseihten Losung von 120 g gereinigtem Lakriz und 1000 g ambischem Gummi in q. s. Wasser fügt man 1000 g Zuckerpulver und das Eiweiss von 20 Eiern, formt in der Wärme zum Teig, setzt eine Mischung von 2 g Vanille und 15 g Zucker zu und macht I. a. Täfelehen daraus. — Gall.: 1) Pate de régliese brune. 100 g Lakriz in Stücken werden auf einem Haarsiebe durch Einstellen in 2500 g kaltes Wasser gereinigt, die filtrirte Lösung mit 1500 g Senegalgummi, 1000 g Zucker, 6,75 g Opiumextrakt versetzt und weiter verfahren, wie bei Pate de Lichen angegeben. Eathalt etwa 0,02 Proc. Opiumextrakt. 2; Pate de réglisse noire. 500 g Lakriz behandelt man wie unter 1) mit 3500 g Wasser, lost im Filtrat 3000 g gewaschenes Senegalgummi im Wasserbade, seiht durch, fügt 2000 g Zucker hinzu und bringt zur Paste, wie bei Pasta Jujubae angegeben. — E. Disterich: 600 g gepulvertes arabisches Gummi löst man ohne Erwärmen in 2500 g destill. Wasser, setzt 400 g Zucker, 2 g trockenes Hühnereiweiss in wenig Wasser gelöst und 10 g Filtrirpapierabfall zu, kocht, schäumt ab, filtrirt durch Faneil, dampft auf 1600 g ein, fügt 10 g durch Weingeist gereinigtes Süssholzextrakt hinzu, dampft ohne Umrühren auf etwa 1350 g ein, entfernt die gebildete Haut, giesst in Papier- oder geolte Blechformen und verfahrt wie

bei Pasta Jujubse augegeben. Ausbeute etwa 900 g.

Pasta Liquiritiae gelatinata. Braune Reglise. 200 g Gelatine löst man unter
Erwärmen in 400 g Wasser, fügt je 300 g gepulvertes arabisches Gummi und Zucker,
200 g Glycerin, 20 g gereinigten Süssholzsaft hinzu, erwärmt bis zur völligen Lösung, dampft zur Extraktdicke ein, giesst in geolte Blechformen etwa 4 mm dick aus und sticht nach dem Erkalten mittels eines runden Blechrohres Scheiben von etwa 1,5 cm Durch-

mach dem Erkalten mittels eines runnen Dicembires Scheiben von dews 1,6 die Dirente messer aus, die bei gehinder Wärme getrocknet werden.

Sirupus Liquiritiae (Germ. Helv.) Sirupus Glycyrrhizae. Süssbolzeirup.

Sirupus de réglisse. Germ.: 20 Th. grob zerschnittenes Süssbolz, 5 Th. Ammoniakflüssigkeit, 100 Th. Wasser macerirt man 12 (nach Helv. 24) Stunden, presst, kocht auf, dampft im Wasserbade auf 10 Th. ein, vermischt mit 10 Th. Weingoist, filtrirt nach 12 (Helv. 24) Stunden und bringt das Filtrat mit q. s. Zuckersirup auf 100 Th. Brauner, klarer Sirup. Bei der Darstellung sind Metallgeräthe, besonders kupferne, zu vermeiden. Scheiden sich beim Eindampfen Flocken aus, so bringt man sie durch wenig Ammoniak wieder in Lösang. Sirup of Liquorice (Nat. form.). In 500 ccm Wasser föst man zuerst 125 g Extract. Giyeyrrhizae purum (U-St.), dann 650 g Zucker, seiht durch, fügt 125 g Glycerin und Wasser q. s. zu 1000 ccm hinzu.

Sirupus Liquiritiae decemplex. Dass sich nach obiger Vorschrift ein Sirup, der mit 9 Tb. Zuckersirup ein vorschriftsmässiges Präparat liefert nicht herstellen lässt, liegt

auf der Hand. Ein solcher ist bei der vorzüglichen Haltbarkeit des Süssholzsirups auch

aberilassig.

II. Succus Liquiritiae (Austr. Germ. Helv.), Succus Liquiritiae crudus. Extractum Glycyrrhizae (U-St.) s. Liquiritiae crudum. - Süssholzsaft. Lakriz. Lakritzensaft. - Bärendreck. Bärenzucker. - Suc de réglisse (Gall.). Jus de réglisse. -Extract or Juice of Liquorice.

Ueber Darstellung und Sorten vergl. Hagen-Fischen-Hartwich, Kommentar zum

deutschen Arzneibuch, 2. Aufl., Band 2. pag. 621 ff.

Von den verschiedenen Sorten ist für die pharmacentische Verwendung die Sorte: "Barracco" am beliebtesten. Es ist beim Einkauf genau auf den Namen zu achten, da manche Imitationen denselben mit geringen Abfinderungen nachahmen. Es giebt aber auch Nachahmungen mit ganz korrekter Schreibweise des Namens. Ferner werden in der Pharmacie viel verwendet: Sanitas Tiflis, Gui Grasso, Zagarese u. Co., Sinib. Oddo, Muzzi, Gerace, Duca di Atri.

Eigenschaften und Bestandthelle. Harte, schwarze oder schwarzbraune, glänzend brechende Stangen oder Massen von rein süssem Geschmack. Es enthült die wesentlichen Bestandtheile der Süssholzwurzel, so in einer guten Sorte: 20,00 Proc. Wasser, 15,85 Proc. gummöse Substauz, 15,25 Proc. Glycyrrhizin, 6,42 Proc. Zucker, Mannit, 37,48 Proc. Extraktivetoffe, zusammen in Wasser löslich 74,5 Proc., in Wasser unlöslich 5,5 Proc., 8-10 Proc. Asche.

Tabelle über die Zusammensetzung einer Anzahl Sorien von Succus Liquiritiae nuch Promius.

Beseichnung	Wigner	In Entwert Wasser unfoalet	Hycyrrhizin	Starke	Bespiehnung	Waster	In traffers Wasser	Greyrrhisin	Street
Selbst bereitet Sanitas Tiflis Sinib. Oddo Fichera Zagarese & Co Barracco Barone Amorello (rui Grosso Muzzi Gerace P. S.	12.8 12.5 11.0 16.5 13.5 13.0 14.0 7.0 12.0 10.5 11.8	24,0 23,0 23,9	23,0 80,0 19,0 19,0 10,0 11,0 16,0 14,0 9,0 11,0 17,0	felilt  n  n  n  n  n  n  n	Imit. Sicil Barraceo Daca di Atri Uso Barraceo Grimaldi Sponischer Barraceo Messima Cassano Salozzi Pignatelli F S. D Baron Compagno .	13,0 11,3 14,0 11,7 14,8 9,2 11,5 15,0 14,6 10,0 36,0	26,0 32.0	15,0 11,0 10,0 9,0 9,0 11,0 5,0 6,0 13,0 12,0 18,9	restriction (elift)  n  n  n  n  n  n  n  n  n  n  n  n  n

Untersuchung. 1. Bestimmung des Glycyrrhizins: Man löst in einer 100 ccm Flasche 5 g zerstossenen Suecus durch öfteres Umschütteln in 50 ccm lauwarmem Wasser, indem man 2 eem Liq. Ammon. caust. hinzufügt. Nachdem der Succus völtig zerfallen ist, fügt man Alkohol bis zur Füllung der Flasche hinzu und lässt einen Tag stehen. Dann filtrirt man and wäscht mit 40 proc. Alkohol nach, bis die ablaufende Flüssigkeit kaum noch gelb gefärbt ist. Das Filtrat wird auf dem Wasserbad auf 1/4 eingedampft und nach dem Erkalten unter Umrühren 5 cem verdünnte Schweselssuze (bis zur sauren Reaktion) zugegeben. Die ausscheidende Glycyrrhizinsäure sammelt man nach dem Absetzen auf einem Filter und wäscht mit 30 eem Wasser nach. Dann übergiesst man den Filterinhalt mit Ammoniak, dampft die durch das Filter laufende Flüssigkeit im gewogenen Schälchen im Wasserbade ein und trocknet bis zum konstanten Gewicht.

2. Bestimmung des Wassergehalts in bekannter Weise.

3. Man digerirt in einer Flasche 10 g Succus mit 100 g Wasser bie zum völligen Zerfall des Succus. Nach dem Erkalten fügt man 200 g Alkohol zu, schüttelt wiederholt und lässt mehrere Stunden stehen. Dann filtrirt man durch ein doppeltes Filter und wäscht den Niederschlag auf dem Filter mit einer Mischung von 2 Alkohol und 1 Wasser aus. In dem Filtrat kann man das Glycyrrhizin bestimmen.

4. Der Rückstand auf dem Filter wird an der Luft getrocknet und mit Wasser übergessen, bis dasselbe klar abläuft. Das Filtrat wird im Wasserbade in gewogener Schale eingedampft und bis zum konstanten Gewicht getrocknet = Gummöse Substanz-

5. Der auf dem Filter bei 4 gebliebene Antheil wird getrocknet und gewogen unter Benutzung des äusseren Filters als Tara - in Wasser unlöslicher Theil.

6. Auf Stärke prüft man unter dem Mikroskop, indem man ein Stückehen in Wasset völlig zerfallen lässt und den Rückstand untersucht. Eine geringe Menge von Stärkekörnehen, die die für Radix Glycyrrhizae charakteristische Form haben, berechtigt nicht, eine Verfülschung mit Stärkemehl anzunehmen.

7. Eine Prüfung auf Kupfer ist nicht überflüssig, da der Succus zuweilen in solchen Schalen eingedampft und dann berausgekratzt wird, wobei sogar kleine Spähne von Kupfer mitgehen können. Man löst in Wasser, säuert an und stellt eine blanke Messerklinge in die Fillssigkeit.

Verfütschungen. Man setzt dem Sucous nicht selten, um die Menge wasserlöslicher Stoffe zu vermehren: Dextrin, Gummi, Stärkezucker, auch Gelatine zu. Man sollte daber unter allen Umständen neben der Bestimmung der wasserlöslichen Stoffe auch eine selche des Glycyrrhizins vornehmen, die erst Klarheit schafft, und einen Succas, der nicht mindesteus II Proc. davon enthält, zurückweisen.

Anwendung. Abgabe. Dient zur Bereitung des gereinigten Süssholzsaftes, welcher gegeben wird, wenn Snecus Liquiritiae in flüssigen Arzneimischungen verordnet ist. Dagegen pflegt man als Bindemittel für Pillenmassen das Pulver zu verwenden, das man aus dem grob zerstossenen oder in Scheiben geschnittenen und dann in der Wärme getrockneten roben Stangenlackritz bereitet. Für die Abgabe im Handverkauf giebt es eine durch Querringel in gleichmässige Abschnitte getheilte Handelswaare. Doch lassen sieh auch die dicken Stangen leicht schneiden, wenn man sie kurze Zeit in die Wärme legt, oder auch mittels eines scharfen Messers, auf das man einen kurzen Schlag mit einem Hammer führt.

Austr. lässt zum pharmacentischen Gebraueh nur den gereinigten Lakritz verwenden.

Succus Liquiritiae depuratus (Austr. Germ. Helv.) s. inspissatus. Gereinigter Süssholzsaft. — Suc de réglisse purifié. Purified Extract of Liquorice

Rober Lakritz 1) wird in ein Extrahirfass schichtenweise eingelegt, so dass die Stangen immer nur eine Lage bilden und durch eine dunne Schicht Strohhalme, Holzwolle oder Bastgeflecht — weiche vorher durch Einweichen in Wasser und Abwaschen grändlich ge-säubert sein müssen — getrennt sind. Man deckt einen Deckel darüber, beschwert ihn

<sup>1)</sup> Nach Casas & Loserz geben die Sorten "Barracco" und P. S. die grösste Extraktansbeute.

In geeigneter Weise oder zieht bei Benutzung eines Gestascs wie Fig. 261 die Schraube fest an, und giesst nun kaltes, destillirtes Wasser auf, so dass die oberste Schieht eben bedeckt wird. Nach zweitägigem Stehen lässt man die Flüssigkeit mittels aines Bahnes ablaufen, seiht durch und dampft sofort im Wasserbade unter beständigem Rühren zur Extraktdicke ein. Den Rückstand im Fasse behandelt man nochmals in gleicher Weise. Ob ein dritter Auszug lohnend ist, was selten der Fall sein wird, stellt man durch einen Versuch im kleinen fest; er muss wenigstens ein spec. Gew. von 1,015-1,020 zeigen and beim Abdampfen nicht weniger als 5 Proc. Trockenrückstand geben. Eine vollstan-

dige Erschöpfung des Rohsuccus ist schwer zu erreichen, nach Hrasch & Schneiden selbst nach 40 maligem Ausziehen nicht. Der gereinigte Süssholzsaft muss braun oder schwarzbraun, in Wasser klar löslich sein und rein süss schmecken, Ausbeuto je nach dem verwendeten Robstoff 60-80 Proc. Man bewahrt ihn in Thon- oder Porcellankruken an einem luftigen, trocknen Orte auf, nicht im Keller, wo er sich leicht mit Schimmelpilsen übergieht.

Es ist empfohlen worden, den gereinigten Süssholzsaft unmittelbar aus der Wurzel durch Ausziehen und Eindampfen herzustellen; ein solcher Succus ware gleichbedeutend mit dem Extrac-tum Liquiritiae Rudicis.

Solutio Sucel Liquiritiae. Für Recepturzwecke pflegt man eine Losung von gereinigtem Süssholzsaft in gleichen Theilen Wasser vorrathig zu halten. In kleinen, ganz gefüllten Flaschen im Kühlen aufbewahrt, halt sich dieselbe langere Zeit; in der warmeren Jahreszeit, wo sie leicht in Gührung übergeht oder Schimmel anseigt, fully man sie entweder kochend oder mit 5 Proc. Weingeist versetzt in die Gefässe und halt nur kleinere Vorräthe. Die Helfenberger Fabrik führt einen Succus Liquiritiae depuratus

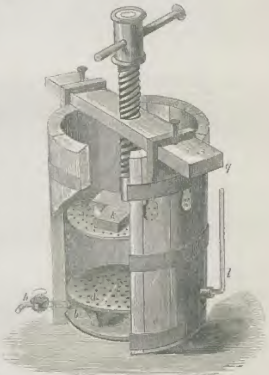


Fig. 261. HAGER'sches Extrahirgeties.

tenuis, der nur soweit eingedickt ist, dass er sich noch giessen lässt, ferner einen Succus Liquiritiae depuratus pulveratus, der sich klar löst, mithin auch für flüssige Arzneimischungen verwenden lässt. (Siehe auch unten: Liquor Extracti Glycyrrhizae.)

Das bisweilen beobschtete Gelatiniren ammoniakalischer Succusiosungen ist wabrscheinlich auf einen Pilz zurückzuführen; durch vorsichtigen Zusatz verdünnter Kalilauge lasst sich eine derartige Lösung meistens wieder verflüssigen und für Handverkaufszwecke

verwendbar machen.

Succus Liquiritiae depuratus in bacillis ist eine im Handverkaufe beliebte Form in federkieldicken Stängelchen, welche man aus dem eingedickten Saft durch Verarbeiten mit geeigneten Zusätzen darstellt. Nach E. Dieterich löst man 300,0 Zuckerpulver unter Erwärmen in 400,0 gereinigtem Lakritz, stösst mit 300,0 Süssholzpulver zur gleichmassigen Masse und rollt diese aus oder presst sie durch gelochte Platten.

Bacilli Liquiritiae anisati. Succes Liquirities depare tus in bacillis a in fills. Cachon. Caschu.

Rp Succi Liquir, dep. inspiss. Gammi arabid pulver. 8,0

2.0 Tragacanthae Succhari albi pulver, gutt XX. Olei Aniel Man mischt unter Erwärmen im Wasserbade und preset mittels einer Cachoupresse in Faden, die nach dem Trocknen in Weissblechgefüssen aufbewahrt werden.

11. Die unter Succ. Liquirit, dep. in bacill angegebene Maase mischt man mit 4,0 Anla51, 1,0 Fenchelöl und behaudolt nie wie L

232 Glv	cyrrhiza.
2.7	-111 HIVE
Racilli Liquiritiae crocati a citrini, Hustangtangen, Gelbe Brust- stangel.	6. Magnesii carbonici 15 g . 7. Elixir aromadei (U-St.) 4 a.
Ep. 1. Radicis Liquiritiae pulv. 2. Rhizon. Irisits 3. Gunmi arabici 4. Amyli Trittel 5. Es 100,0	Man verreibt 2 - 5 mit 6, fögt onch und nach 875 ccm von 7 hinze, hant eine Stunde nuter Ofteren Schützeln utchen, fützert, sammelt unter Nachwuschen mit 7 = 876 ccm Fützer und mischt dieses mit 1.
6. Saccharl albi 500.0	Elixir Liquiritiae aromaticum.
7. Tincturas Croel \$5,0 8. Olei Anisi 2,5 9. Olei Aurantii flor. 0.5. Man mischt 8 mit 7, nach dem Trocknen mit den übrigen, affast mit Roscowasser zur Masse und formt 8 min dicke Stäbehen, die man trocknet und mit verdünnter Safrantinktur bestreicht.	Bp. Tittettirae aromaticae 10,0 Tirettirae Cinnamemi 5,0 Olel Aurantii florum Olel Macidia 25 gtis, II Olel Anisi stellati gti, I Sirupi Liquiritiae 85,0.
Bacitil pectorales Hugo,	Dient zur Geschmackverbesserung.
Mrso'sche Bruststähret	Liquor Extracti Gircyrrhizae (Nat. form.).
Sacchari sibi 445.0	Solution of Extract of Glycyrrhiza or Liquorice.
Man brings mit Wasser zur Masse und formt in Stäbchen.	Rp. 1. Succi Liquirii. depur. sicci 250 g 3. Spiritas (31 proc.) 125 cem 5. Giycerloi 250 ccm 4. Aquas q. s. ad 1000 ccm.
Elixir adjuvans (Not. form.).  Adjuvans Elixir.  Rp. 1 Corticls Advantil dulc. pulv. No. 40 75 g  2. Corticls Prunt virgin	In ciner kleinen Probe Succ Liquir depur in- spissast bestimmt man den Trockenrückstand, berechnet darmach die 250 g trocknem Extrakt entsprechende Menge, 16st diese in 250 ccm Wasser, fügt 8, dann 3 hinzu und briogt mit 4 auf 1000 ccm.
	Looch paimonale.
7. { Spiritus (Di proc.) 1 rol. } q. z.	Fuchslungensaft.
12 Stunden 1, 3, 4, 5 hings misslet mis the	Bp. Sucel Liquiritiae depur. 7,5 Liquoris Ammonii anisati 2,5
manuelt durch Nachriessen von 7 2000	Hustenmittel für den Handverkauf.
kolat und stellt durch Mischen mit 6 5000 cern Gesammtifinzigkeit ber,	Mistura Glycyrrbinae composita (U-St.)
Elixir e Succe Liquiritime (Germ.). Elixir pectorale (Helv.). Elixir regis	Compound Mixture of Glycyrrhina. Brown Mixture,
Baline, Elixir Ringelmannii, Brust- elixir, Etixir pectoral du roi de Dane- mark Pectoral Elixir.  Rp. 1. Succi Liquirithe depurati 2,0 2. Aquae Foenkuli 6.0	Rp. Extracti Glycyrrhime puri (U-St.) 80 g Sirupi Sacchari 50 ccm Mucitag Gunnul arabid 100 + Tincturae Opii emphoratae 120 « Vini Antimonii (U-St.) 60 « Spirius Aetheris nitrosi 80
3. Liquoris Ammonii anisati 2.0. Man lost 1 in 2 und mischt 3 hinzu. Germ. Mest	Aquae destitinue q. s. ad 1000
amen secondarigues Abantana filtrian (ac- i-	Pasta pectoralis Ogonog.
bedeckten Trichter bei 17-20 °C. geschehen muss i und verlangt eine branne, k hare Finssig-	Phie pectorale de Gapaga.
ACIL MICH EIGHT, SOIL distriction tribus solve for	Rp. I. Gummi arabici 600,0
mittel theriaffelweise. In Dertachinal dem	2. Sanchari albi 400,0 3. Aquae 1000.0
freien Verkehr entrogen.	4 Magnesine ustos 19.6
Elixir e Succo Liquirillae opiatum. Elixir am monisto-opiatum.	Morphiul hydrochlarici 0,25     Decocti and Liquirit (c 19.5) 50.0.
Rp. Elivir e Succo Liquiritiae 05,0	Man erhitzt 1 - 8 zwei Stunden im Wasserbade,

Tincture Opti crocaine

Elixir Glysyrrhizze (Nat. form.).

Elixir of Glycyrrbizs or Liquorice.

Rp. Extracti Glycyrrhiene fluidi (U-St.) 125 com

Elixir Ciycyrrhizas aromaticum (Nat. form.).

Liquarice

Rp. 1. Extracti Glycyrrhixae fluidi (U-St.) (25 ccm

Aromatic Elixir of Glycyrrhiza or

8-4 stundlich 1 Threloffel.

Elizir aromatici (U-St.)

2. Olei Caryophyllorum

8. Olel Cinnam. ceylan,

4. Old Myristicae

5. Olei Posniculi

2,0,

875 "

55 0,4 m 0,25 m

0.75 ..

Man erhitzt 1 - 8 zwei Stunden im Wasserbade, anti-rot die gebildete Haut, seiht durch, dampft auf die Hnitte ein fügt 4-6 hinru, dampft bie zur Pasullenkonsistenz ein und formt rautenfürmige Täfelchen. In Frankreich gebrässekliches Hustenmittel.

### Pastilli contra tussim. Hustenpastillen.

Ep. Succi Liquirit, pulv. 250,9 Cubebaram n 180,0 Sarchari albi 3500,6 Acidi betizolal 15,0 Olei Monthae pip. 7,5 Mucilag Tragacouth q \*

Fiant pastilli pond. 1,0 (Brit. and Col. Drogg.).

	Pastilli a. Trochisci Liquiritiae.
Pas	tilli Ammonii hydrochloriel (Dlet). Salmiakpastillen.
Itp.	Maffels Liquiritino pulver.

ä,	Marticle Liquirities pul	West.	
	Suchi Liquiritian	H	шы 100,0
	Amer all hydrochlariel	FF	10,0
	Hecimo Mellori	TI	20,0
	Tracacanthae		10,0
	Succlinet allid		900,0
	Olel Anisl		
	Olel Forniculi	8.5	gilla-V
	Milmont Englishmal		11. 16.

Min strast zum Telg an, rollt zur gleichmüssig illeken Platte und atleht daram 1000 Pastillen oder sehneblet in rautenformige Tufolchen.

### Pastilli pectorales District.

Trochisel bechlei, Hustenpastillen.

I. Welsse Hustaupastillen. Rp. Badida Liquiridae pulv.

Elizamenta Iridis flor. a
Destriul
Sacchari albi 300,0
Giel Roase gita. III
Olel Annavili flor. git. I
Sirupi Sacchari q. s.

H. Gelbe Huntenpartillen.

Wie I, doe'b mit einem Zusatz rou Croci pulversti 10,0.

### III Schwarze Hustenpastillen.

Hp.	Fractus Aniel pale.	
	Fructus Foeniculi .	dia thijo
	Bhisoga Iridis flor .	30,0
	Endleis Elquiritiae .	100,0
	Sacclares Communality	2,0
	Savelari allil	0,000
	Strond Liquidaline	g. s.
Verfalor	en wie bei den vorig n.	

#### Pastilli perturales opiati.

Rp.	Extracti Liquir	Itimo	10(11)
	Radicis Liquiri	tino ptdv.	100,0
	Opli	77	5,0
	Timponithae		10,0
	Saccharl albi	101	700,0
	Muciling Trapa.	matla.	q. 6,
ecm E	urmt 1000 Pastill	en mit le	0.005 Only

Pitulas od praudem Hall (Nat. form.). Hall's Dinner Pitt.

Rp. Abela purificatae (U-St.)

Extracti Liquistias Saponis

Sirupi communis (Melasae) an 6,5 g. Zu 100 Pillen.

#### Pitulae odoriferae.

Mundaillen igegen übeltirehenden Atham), Albert-Cachon Cachonpillen. Gachon Prince Albert. Gachon de Bologne. Pastilles des inneurs. Cachon aromatique (rerg) 5 078).

#### I. Nach Disconnect

	1" Make filesientes	i.e
Rp.	Chiconut, Irldia puly,	10,0
	Moretil	0,03
	Commetal	0,00
	Vanillial	0.5

Olei Russe, Noroll. Monthae pip. Monthae srispa Damuse edorus an grus. V Sucri Liquirithe q. s.

Man formt Pillen von 0,05, verufbert sie und globt 59 Stack in kleinen Meuddosen ab. Handb, d. pharm. Praxis. 1. II. Nach Donyaure

	The Parish Table	NAME OF TAXABLE PARTY.	A.y
Ep.	Sacel Liquiriting	puly.	100,0
	Catechu	-	30.0
	Gummi arabici	44	15,0
	Cortlela Caseprillae	-	
	Carbonia Tiline	-	
	Mastiches		
	Ethizom, Irldia		56 9,0
	Olel Menthae piper	rie.	2,0
	Tincturae Moschi		
	Tincture Ambine	5.5	gits. V
Man ve	efahrt wie bel 1.		

Petie pretoralis.

Eglegma pectorale (Strassb. Apoth. Ver. 1867.).

Ep. Succi Liquiristan depur. 5.0

Aquae descillaran

Liquaris Ammonii misati 1,0

Sirupi wimpilois 15,0.

#### Ptisana Glycyrchizae.

TIEDDO OU GOETIAND COME.	
To Hadleis Liquirities mundut, cone, 10,0	
Acquae dontitlatue frigidae 1000,0,	
Nach 6 Stunden selbt man durch, Darf durch	b
oine Losung von 0,5 Glycin in 1000 Wassur er	è
setzt werden.	

### Polvis Liquiritiae coctas.

Pulvia pectoralia erocatus, Gulber Brunpulvar,

Ep.	1,	Gampai acablel	palle.	
	2.	Radicia Liquiritias	-	
	B.	Rhizom, Iridia flor,	19	ER 100,0
	4.	Tragueanthau	10	25,0
	5.	Bacchari albi	-	670,0
	ß.	Creci	96	5,0
	7.	Spiritus		5,0,

Man verneltt 6 mit 7, mischt 5 binzu, trocknet und vermischt mit 1-4.

Paivis Liquiritiae compositus (Austr. Germ. Helv.),
Pulvis Glycyrrhizae compositus (Brit.
U-St.). Pulvis pectoralis. Pulvis pectozalis Kurellae. Brustpulver. Kurstatazchez Brustpulver. Hamorrhoidalpulver.
— Poudru pectorale. Pendre de réglisse
composée. — Compound Powder of Liquorice or Glycyrrhiza. Pectoral powder
Germ. Helv. U-St.

Rp.	in ir. Urlt		
Fructus Foeniculi puly, subt	. 1	1	-
Sulfuris deputati	1	1	80
Foliar. Sennae puly, abt.	- 2	산	180
Rad. Liquiritiae a	2	2	ESG
Specharl ofbt	- 6	4	500
Olei Focalenti	-	-	- 4

Man mischt, schlügt durch ein Sieb und mischt nochmals. In dicht schllessenden Geffassen aufzubewahren. Ein bei Katarrh, Verstopfung und Häuserheidalleiden sein betiebes Volksleitmittel, das theelöffelweise, von Kindern messeraglegenweise mit Wasser genommen wird.

#### Pairis pectoralis Vienneusls.

Wiener Brustpulver, Fiskerpulver En. Subli suburati amunt. 0.5

Rp. Subdi sulfurati aurunt. 6,5
Fractus Anisi puly. 4,5
Foltor, Serman
Radicis Liquiritiae
Sulfaris depontal AA 25,0
Sacchari abil 50,6.

### Patris pectoralla Quariuli n. Vonicua

Ep Croel pulverali Stabil sulforationment \$3.0,5 Augili 15,0 Cumuni stabiel 25,0 Succi Liquiritiae puly, 49,0.

78

### Sirupus Liquiritiae aromaticus.

(Amer. Drugg.)

Ftja.	1. Corticle Cinnamom, seyl.	20,0			
	2. Rhizom. Zingiberia	12,0			
	B. Caryophyllorum	8,0			
	4. Seminia Myristican	8,0			
	5. Extractl Liquirities	50,0			
	6. Saecharl alld	750.0.			

Man sammelt durch Perkuliren von 1—3 mittels q. s. Alkohol 100 cem, mischt diese mit 6 und verdunstet den Alkohol in der Wärme. Alsdann sammelt man durch Nachgiessen von Wasser 500 cem Perkolat, löst darin 5 und den aromatisirten Zucker, kocht auf und stellt 1. s. 1600 g Sirup her.

#### Species pectorales Hysato, Dr. Hassig's Brustthee,

Rp. Florum Tiliae
Fruntus Anisi stellati
Radicis Sanegae
Radicis Liquiritiae
Saipli. Dulcanauae
Fruct, Coriandri
Carrageeu
25.0

I Essloffel auf 1/4 1 kochendes Wasser.

### Success Liquiritiae tabulatus.

Lakritzontüfelehen

Ep.	Succi Liquirit, depur.	100,0
	Spechari aibi puty	250,0
	Bulleis Liquicit, puly.	150,0
	Mucilug, Gununi amb. vel q. s.	300,0.

Man mischt in der Wärme, gieset die Masse in dünner Schicht in mit Wuchs abgerlebene Blechformen und trocknet in der Wärme, oder man stösst mit q s. Moeilage zur Musse und radit diese mit einem Nudelholz nus. Man schneidet mit dem Kollmesser in rauterförunge Sificke und trocknet scharf aus. Din die Täßelchen zu versilbern, verführt man wie beim Versilbern von Pillen, oder man legt den ausgerollten Kuchen mehrere Stunden in einen fenchten Koller und übersicht ihn denn mit Rattalber Scharf ausgetrocknet in Blechgoffissen mitzubewahren. Durch Fenchtwerden zusanzentigebuckte Voreithe dürfen oleht in der Warme, sondern nur über Actzkalk nusgetrocknet werden i

### Tabalae Liquiritiae cam Ammonia chiorato.

(Erglingte.)

#### Salmtaktabletten.

Rp. 1 Sucel Liquirities depur. 9,0 2, Ammonii chlorati 1,0.

r wird in Wasser gelöst, 2 zugesetzt, zur Teigmasse eingedampft, diese, wie bei vertgem angegeben, behandelt.

### Tabulettae poctorales.

Tabulae Pulverla Liquiritiae compositi, Rp. Folior. Sennae pulv.

Radle, Liquirtine and 2,6
Fruct. Foundedly
Sulfuris departed to 1,0
Gantral analysis
Sacebari albi all 1,5
Aquae descillation gits, V.

Man presst 10 Tubleston and brailings wit f-greeredium.

### Tabulettae solventes p. SALMASSA.

Ep. Atomonii chloradi Sucel Liquiririae pulv. sa 200,0 Sacchari Lactia

Talci veneti	71	[5,[5]	0,08	
Amyli			40,0	
Веппоса			10,0	

Man mischt und formt durch Druck Tabletten von 0,6.

#### Trochisci Liquiritiae.

Schweizer Brastkuchen. Pastilles de Nyon, Pecterale suisse.

Rp. Soci Liquiritie pniv. 300,0 Saccharl albi — 690,0 Ilhiz Irhiis flor. 120,0 Gumul ambiel — 26 0 Olei Anisi — gutts, XX Aquae — 69,0 vel q. s.

Man stösst zur Masse, formt Fillen von 6,6 und drückt diese mittels einen am Ende sternformig eingekerhten Süttechens fach. In der frausöstschen Schwelz beliebtes Hustennittet,

#### Trochisci Glycyrrhizae et Opil (U-St.).

Troches of Glycyrrhiza and Oplum,

Rp Extract Liquirtine puly, 15,0
Opii pulvend 0,5
Gunnal ambiel 12,0
Sacchari albi 20,0
Olei Anisi gutta 17
Aquas q. x.

Zu 100 Pastillen,

#### Yet. Électunire adouclement (Gall.). Rp. Endicis Liquiritiae puly.

Badicis Althaene and Mellis u. a.

#### Vet. Electuarium anticatarrhule.

Rp. Stibli sulfurati nigri 1,0
Tarian depumii 2,0
Ammonii chlorati 3,0
Radicis Liquirithe 20,0
Mellis 9, 8

Bei Staupe der Hunde mehrmals täglich haselmasgrasa.

#### Vet. Influenzapulver für Pferde.

Rp. Ammonil eldorati 30,0 Radicis Liquiritias patr. 80,0 Natril sufferici 80,0 Kalil plitici 80,0

A mal taghch t Essloffel im Gerfank,

### Vet. Poedro adouclemente (Gall.). Rp. Radicis Lipetritius pulv. Radicis Althoese , an

## Vot. Pulvis beckiess to nast.

Lusas' Vichputver.

The Radicis Liquirities poly
Radicis Althouse = 55,0
Rhisomat Iridis = 20,0
Soffuria soblimati = 50,0

### Vet. Polvis contra tussim.

Huntenpulver.

Rp. Radicia Liquirithae puls 200,0 Scibli sulfurati nigri 50,0 Natrii chlorati 250,0

#### H. Für Sahwelne.

Rp. Anunonii chlorati
Katil attriel
Suthii suffurici nigri aa 40,0
Natrii suffurici
Souin. Liui aa 120,0
Radie, Liquiritiaa 140,0

Mit Wasser sum Telg gemacht, mehrunds täglich hubenelgross.

Alpenkräuter-Brustieig von Grandowerz. Rautenförmige Kuchen aus Gummi, Zueker, Lakritz, Safran und Eibischabkochung.

Asthmamittel, Inspektor Schäffen's in Leipzig-Lindenau, ist eine Pulvermischung aus Zucker, Süssholz und Pinpinellwarzel. (60 g = 3.50 Mk.)

Asthmathee von Dr. Onneïs, gegen alle möglichen Leiden empfehlen, besteht aus je 2 Th. Andorn und Bitterklee, 5 Th. isländischem Moos, 6 Th. fäbisch, 8 Th. Süssholz. 200 g = 3 Mk.

Brustpulver, nach Dr. Quanis. Wiener Vorschrift: Je 125,0 Sussholz und Stärke, je 250,0 arabisches Gummi und Lakritzenpulver, 1000,0 Zucker, 20,0 Bittersüss-

(Vergl. auch Pulv. pectoral. Quarin.)

Brusithee, Hamburger, von Dr. Kösig. Der Hauptsache nach eine Mischung aus

Süssholz, Eibischwurzel und -blättern, Klatschrosen und Malvenblüthen.

Cough-Lozenges, Hustenpastillen von Krating, enthalten neben Zucker, Lakritz und Salmiak etwa 0,002 g Morphin im Stück, vielleicht auch Lactucarium. (Hamb. Staatslaboratorium.)

Eurener, Frau, Mittel derselben. 1) Brustwusser, eine Mischung von 30,0 Brustelixir und 270,0 Fenchelwasser. 2) Purgirlimonade. 3) Salbe aus Altheesalbe

und Lorbeerel.

Hustentropfen, Dr. Börrusn's. Rp. Acid. benzoici 5,0, Alcohol absol. 80,0, Liq. Ammon. caust. q. s. ad sol. pracipit., Tinct. Opii benz. 25,0, Elixir e Succo Liquir. 20,0, Aquae dest. q. s. ad 120,0. Dreimal taglich 15—20 Tr. 15 g = 50 Pig. Hustenmittel, Prof. Kocu's, ist Süssholzabkochung.

Katarrhbrödchen, Dr. Münnen's, enthalten Zucker, Salmiak, Stermanis, Süssholz, Fenchelöl.

Katarrhmittel von Dr. Simpson besteht aus Reis- und Maismehl, Veilchenwurzel, Lakritz.

Kräuter-Brustsirup Dr. Lazanowits'. Ein Gemisch aus Stärke- und Robzuckersirup mit Brusttheeauszug

Kränter-Magenblitter-Essenz oder Benediktiner von Pingen soll Lakritz, Alos,

Gewürze, Anis- und Minzenöl enthalten (Karlsruh, Orts-Ges. Rath.)

Kräuter-Malz-Brustsaft des Dr. Hess ist Stärkesirup, mit Lakritzensaft gefärbt. Kräntersaft, B. Spannoga's 30 g Jalagenpulver in 150 g eines mit Weingeist versetzten Auszuges aus Sässholz und Faulbaumrinde.

Lebenswecker, Dr. Hufnagel's. Ein schwach weingeistiger Auszug von Süssholz, Quecken, Gundermann und wenig Gewürzen, nebst 4 Proc. Glaubersalz. Lungenleiden, Mittel dagegen von Poczta sind sodahaltige Lakritztäfelchen. Mastpulver von Geo Dörzen ist ein Gemisch von Süssholz, Natriumkarbonat und

Koohsalz-Schlafpastillen, F. Ochrunal's, sind in Stanniol gehüllte Tüfelchen aus gering-

worthigem Lakritz.

Weinhaas'scher Sternthee. Urvorschrift: Rad. Consolid. 4,5, Rad. Liquirit. 7.5, Rhiz. Iridis 3,0, Herb. Veronie., Centaurii min., Galcopsid., Urticue as 6,0, Herb. Violae tric. 3,0, Herb. Millefol. 4,5, Fol. Althaeae, Fol. Farfar. as 9,0, Fol. Sennae 0,75, Lich. Island. 7,5, Flor. Millefol. 2,25, Fruct. Forniculi, Ceratoniae as 9,0, Caric. test. 12,0, Wibert-Tabletten, ein Hustenmittel aus Basel, sind rautenförmige Tafelchen aus

lakritz, Zucker, arab. Gummi und Minsenöl.

# Gnaphalium.

Gattung der Compositae - Inuleae - Gnaphatinae.

Manche hierher gehörige Pilanzen sind gegenwärtig zu anderen Gattungen gestellt.

I. Antennaria dioeca Gartner (syn. Gnuphalium dioecum L.). Heimisch in Europa, Nordasien, Nordamerika. Zweihausig. Mit Ausläufern und aufrechten, weisswolligen Stengeln, mit in gedrängten Doldenrispen angeordneten Blüthenköpfehen. Blätter oberseits kahl, unterseits weissfilzig, Grundblätter gestielt, spatelförmig, stumpf, stachelspitzig. Hallblätter ungleich lang, an der unteren Hälfte aussen wollig, die obern trockenhäutig, bei den manulichen Köpichen stumpf, bei den weiblichen spitz, oft länger wie die Billthe. Die getrocknetes Blüthenköpfehen liefern:

Flores Guaphalfl. Flores pedls cati. - Weisse odor rothe Katzenpfötchen

oder Immortellen. -- Capitale de pied-de-chat. Pled-de-chat (Gall.).

II. Helichrysum arenarium D. C. (syn. Gnaphalium arenarium L.). Heimisch in Mitteleuropa. Wollig-filzig, Blätter flach, die unteren länglich-verkehrt-erförmig, stampf, die oberen lineal-lanzettlich, spitz. Bläthenköpfe kuglig, dicht doldenartig, Hüllblätter dachziegelig, trockenhäutig, locker anliegend, die inneren öfter strahlend. Die Blüthenköpfehen liefern:

Flores Stoechados citrinae (Ergänzb.). Flores Stoechados Germanicae. Flores Amaranthi Intei. — Ruhrkrautbilüthen. Gelbe Katzenpfötchen. Immorteilen. Harnblumen. Sandruhrkrautbiumen. Gelbe Strohblumen. Steinblumen.

Einsammlung. Aufbewahrung. Man sammelt die Blütbenstände vor dem völligen Aufblichen und bewahrt sie in Blechbüchsen auf.

Anwendung. Für sich oder fu Theemischungen in Form des Aufgusses bei Blasenleiden und veralteten Hautkrankheiten.

III. Gnaphalium purpureum L. In den wärmeren Gegenden der ganzen Erde, wird gegen Husten benutzt. Gn. polycephalum Mchx. in Nordamerika gilt als Diureticum.

# Gossypium.

Gattung der Malvaceae — Hibisceae. Umfasst ausdauernde oder krautige Pflanzen mit meist gelappten Blüttern und sehönen grossen, gelben oder rothen Blüthen. Die Frucht ist eine 3-5 fächerige, fachspaltig aufspringende Kapsel, aus der die Samen (5-8 in jedem Fach) mit den reichlich darun sitzenden Hauren als zusammenhängende Ballen herausquellen.

Man unterscheidet folgende 7 Arten: Gossypium barbadense L. Heimisch wahrscheinlich in Westindien. G. arboreum L. Heimisch in Afrika. G. herbaceum L. Heimisch wahrscheinlich in Ostindien. G. religiosum L. Heimisch in China. G. hirsutum L., in Ostasien (diese beiden vielleicht Varietiten von G. herbaceum). G. sandvicense Parlatore, auf den Sandwichinseln und G. taitense Parlatore, auf den Gesellschaftsinseln. — In grossem Umfange kultivirt man die 3 ersteren zur Gewinnung der Samenhaare. Man verwendet:

1. Die Wurzelrinde von Gossypium herbaceum L.

Cortex Gossypii Radicis (Erganzb.). Gossypii Radicis Cortex (U.St.). — Baum-wollwurzelrlade. — Cotton root bark.

Beschreibung. Die Rinde kommt in den Handel in Porm langer, zäher Bänder, von etwa ½ mm Dicke, die innen von weisslicher, aussen von lebhaft gelbrother Farbe sind. Die Mittelrinde zeigt kleine Gruppen von Zellen, deren Inhalt auf Gerbstoff reagirt. Die Innenrinde hat dreireibige Markstrahlen, die sich nach aussen fächerförmig verbreiten, so dass die dazwischen liegenden Baststrahlen sich auf dem Querschuitt nach aussen zuspitzen. Die Baststrahlen sind charakterisirt durch tangentiale Gruppen von Fasern. In den Markstrahlen und in der Mittelrinde fallen Sekretbehälter mit braunem Inhalt auf deren Inhalt nicht auf Gerbstoff reagirt, sich aber in Alkohol, Aether und in Alkalien mit gelber Farba löst.

Ueber die Bestandtheile liegen genauere Untersuchungen noch nicht vor.

Anwendung. Die Droge führt Kontraktionen des Uterus herbei, wird daher als Ersatz für Mutterkorn verwendet, in Amerika auch missbräuchlich als Abortivmittel.

Extractum Gossypli fluidum (Ergänzb.). Extractum Gossypli radiels fluit dum (U-St.). Baumwollwurzel-Fluidextrakt. — Fluid Extract of Cotton room bark. Ergänzb.: Aus mittelfein gepuiverter Baumwollwurzelrinde wie Extract. Condurange fluidum Germ. (S. 942) zu bereiten. — U-St. Aus 1000 g gepuiverter Baumwollwurzelrinde (No. 30) und einer Mischung aus 250 ccm Glycerin und 750 Weingeist (91 proc.) im Verdrängungswege. Man befouchtet mit 500 ccm, exschöpft mit dem Rest der Mischung, dann mit Weingeist, fängt zuerst 700 ccm auf und stellt 1 a. 1000 ccm Fluidextrakt her. — Innerlich bei Blutungen 2—3 ccm mehrmals täglich.

Extractum Gossypii spirituosum. 1 Th. Baumwollwurzelrinde zieht man 6, dann 3 Tage mit je 5 Th. verdünntem Weingeist aus und dampft zum dieken Extrakt ein.

Extractum Comppil spiritoosum siccum arbalt man aus vorigem durch welteres Electaupfen and völliges Austrocknen über Autzkaik.

Pilulae Geserpli compositae Furrscu. Rp. Extr. Gossypil Extr Hydrantla Ergotin. Desket. 43 8,0. M. I. pil, No 100, 8 mai taglich 8 Stück. Bel congestiver Dyamenorrhoe.

II. Die Samenhaare.

Gossypium (Brit.). Gossypium depuratum (Germ.) s. purificatum (U-St.). Lana gossypina. Pill Gossypli. - Gereinigte Baumwelle. Charplebaumwolle. Gereinigte Watte. Verbandwatte. Wundwatte. (Watta.) - Coton (Gali.). Coton purific. - Cotton (Brit.). Cotton Wool. Purified cotton.

Beschreibung. Der randlich-eiförmige Same trägt 2 Formen von Haaren: 1. lange, lockig gewellte Haare, die die Baumwolle des Handels liefern, und 2. ganz kurze (0,5-3,0 mm), gerade Haare, die sogen. "Grand wolle". Die Haare 1. werden in der Egrenirmaschine (Entkörnungsmaschine) von den Samen getrennt, dann mittels verschiedener Maschinen weiter von allen Unreinigkeiten befreit, durch die Wattemaschine zu dünnen Platten gerollt und aufgewickelt, endlich durch die Krempelmaschine die einzelnen Haare in eine parallele Lage zu einander gebracht; die so vorhereitete Baumwolle ist die pharmacentisch zu verwendende. Da man sie aber meist, bevor sie in die Krempelmaschine kommt, einsettet und sie auch von vornherein etwas Fett enthält, so wird die für den pharmaceutischen Gebrauch bestimmte Watte kurze Zeit in Benzol macerirt, ausgepresst und getrocknet oder auch mit Sodalösung gowaschon etc. (vergl. unten).

Das einzelne Baumwollhaar lässt eine Basis, wo es abgerissen erscheint und am anderen Ende eine mehr oder weniger schlanke Spitze erkennen. Es ist, abgesehen von der Spitze, etwas zusammengedrückt bis bandartig flach, zuweilen von einem oder beiden Rändern eingebogen, streckenweis korkzieherartig um sich selbst gedreht. Das Haar verjüngt sich nicht gleichmässig gegen die Spitze, Fig. 252. Baumwelle, a Gedrehter die grösste Breite liegt etwas unterhalb der Mitte, und Haar, 5 Haar, in Loft untersucht, une erst von da ab verläuft es in die Spitze. In Luft unter dem Mikroskop betrachtet, ist es auf der Aussenseite mehr

die Cuticularanzeln zu relgen, e Spitzdes Hanres. d Querschaftte

oder weniger feinrunzelig oder feinkörnig durch Unregelmilssigkeiten der Cuticula (Fig. 262).

Die Lange und Breite eines Haures beträgt

bei G. barbadense Länge bis 4,05 cm, Breite 19-28 μ G. arboroum m 2,50 m 19 , 1,82 m 79

Bestandtheile und Reaktionen. Lufttrocken: Cellulose 87,00 Proc., Wasser 6,0 Proc., Wachs (in der Cuticula) 0,33-0,48 Proc., stickstoffhaltige Substanz (im Protoplasma) 0,034 Proc., ferner Farbstoffe, Asche bis 1,00 Proc. Den Maximalgehalt an Asche normirt Germ, auf 0,3 Proc., U-St. auf 0,8 Proc., Brit. auf 1,0 Proc. In Jodlösung (1 KJ: 100 H40 und dazu J im Ueberschuss) wird Baumwolfe braun, auf Zusatz von Schwefelsaure schön blau!) (Celluleserenktion), in Phloroglucin und Salzsaure bleibt

<sup>1)</sup> Für die Untersuchung von Pilanzenfasern und auch sonst für mikrochemische Zwecke ist die nach v. Honner, verdannte Schwefelsaure zu empfehlen: 2 Vol. Glycerin, I Vol. B.O. und 3 Vol. kone. Schwefelsaure.

sie farblos, wird nicht roth (Abwesenheit von Verholzung). In Kupferoxydammoniak (man fällt eine gesättigte Lösung von CuSO, mit Natronlauge, wäscht den Niederschlag auf dem Filter, befreit ihn durch Pressen zwischen Filtrirpapier möglichst von der Flüssigkeit und löst in wenig starkem Ammoniak [20 proc.]) quellen einzelne Theile der Faser kugel- oder tonnenförmig auf, zwischen denen die Cuticula ringförmig sich zusammenschiebt. Die innerste Membranschieht und Plasmareste (der "Innenschlauch") krümmen sich



Fig. 268. Hammwollhuar, in Kupferoxydammoniak gequallen.

Ligh

Ring

Car

warmfürmig zusammen. Die gequollenen Theile lösen sich bald auf, und es bleibt nur der Innenschlauch und die Cuticularinge zarilck (Fig. 263). Vergl. S. 996.

Prüfung. 1) Die entfettete Baumwolle muss, auf Wasser geworfen, rasch nutersinken, fetthaltige schwimmt längere oder kürzere Zeit. 20,0 g, mit Aether extrabirt, sollen nicht mehr als 0,03 g bei 80° C getrockneten Rückstand hinterlassen. - Nicht genligend entlettete Baumwolle ist nicht im Stande, Wundsekrote rasch aufzusaugen. - 2) Sie darf, angefeuchtet, Lackmuspapier nicht verändern. - 3) Der mit siedendem Wasser bereitete Auszug (1:10) soll durch Silbernitrat (Cl), durch Baryumnitrat (HaSO,) und durch Ammoniumoxalat (Ca) höchstens opalisirend getrübt werden. Er soll ferner Kaliumpermanganat nicht entstirben. -4) Bestimmung des Aschengehaltes (vergl. oben). Auch der Forderung der Germ., wenn sie auch ziemlich streng ist, wird eine Baumwolle, die die übrigen Reaktionen aushült, in den meisten Fällen genligen.

Aufbewahrung. Die gereinigte Watte wird an einem trocknen Orte, wegen ihrer Verwendung zu Wundverbünden sorgfaltig vor Stanb geschützt, aufbewahrt. Man bezicht sie am besten in ausgewogenen Packeten oder Faltschachteln und hält sie neben den imprägnirten Watten in einem besonderen, nur für Verbandstoffe bestimmten Schrank vorräthig. Aufbewahrung und Verpackung der getränkten Watten etc. richtet sich natürlich nach den für die betreffenden Arzneikörper geltenden Vorschriften; so

wird man z. B. Eisenchlorid-, Banzofsäure-, Karbol-, Jodoformwatte und -Gaze vor Lichtund Luftzutritt geschützt, also in braunen Hafengläsern oder dicht schliessenden Blechpackungen vorräthig halten.

Anwendung. Allein oder mit verschiedenen Arzneistoffen imprignirt als Verbandmittel. In der Receptur gebraucht man reine Watte zum schnellen Filtriren von Mixturen, in die Fremdkörper hineingerathen sind; dunne Wattetäselchen, beim Koliren von Aufgüssen in die Seiher gelegt, ersetzen die veralteten Seihtlicher von Flanell. In dickeren Schiehten hält Watte organische Keime zurück, deshalb bedient man sich in der Bakteriologie der Wattepfropfen zur Erzielung keimdichter Verschlüsse.

Cossypium aniarthriticum s. antirhoumaticum.  Watta antirhoumatica Gichtwatte.  Re Gossypii depumii q. s. besprengt man mis felgender Lösung; Olei Caryophyllorum  Gundmomi  "Gosmarini Camphorae 45 1.0	Camphorne 2.5 Spiritus (20 %) 40.0 Tinctur. Capsiel 50,0 Acidi salicyllet 5,0. Man beeprengt die dünn susgebreitete Watte mittels Zerstäubers mit der flitrirun Lösung, sollt zuenmmen and verpackt in Pergamentpapier.
Spiritus (90 %) 20,0,	Gossyplum aromaticum,
Pp. Gessypil depurati 1000,0 Ole Bethler resilie. Translight resilie.	Watts aromatica. Aromatische Watte,  Rp Gossypli deparati 1000,0 Olei Caryophyllorum 4,5

II.		Watts aromatica. Aromatische Watte,	
il depurati	1000,0	Rp Gogsypli deparati 1000.0	
tulne recliffe.		Olel Caryophyllorum 2,5	
rebinth, rectif, and Juniperi		Mixtur, oleoso-baltum 5,0	
an Publica Sanarini		Tincturae Bennoës 10,0	
tyophyllorum		Spiritus (90%) 40,0.	
2 obusinemm	43 1,5	Erreitung wie bei der vorleen.	

Cossyptum Jedatum.

Watta jodats. Jodwatte.

Man logt 1 schichtenweise mit 3 bestreut in ein

Halouglas mit Glasstöpsel, erhitzt im Wanner-

bade bel anfangs lese aufgractatem Stopsel, bis das Jod die Watte gleichmäszig durchdrungen

hat und kühlt schnell ab. - In übnücher Weise

whrde durch Einstellen eines Fläschehens mit

Brom oder einer Chler entwickelnden Mischung Gessypium bromatum, G. chloratum zu bereiten

100,0

10,0.

Rp. 1. Gossypli depurati

2. Jodl puri pulver.

Complom camphoratum. Rampher-Watte. Rp. Gossypli depurati 1000,0 Campholian 25,0-50,0 Aetheris

Rereltung wie bel vorigen.

Consypium incombustiblie-Unverbrennbare Watte für Weihnachtsbitume.

Rp. Gossypil depurati Solut, Ammonii phosphorici 10,0:100,0. Man durchtrinkt und trocknet.

Decken für Schwerfeldende, von G. Seipert in Dresden, bestehen aus Watte, die mit Natriumsalicylat getränkt ist. Ganz das Nämliche ist auch die "Präparirte Schafwolle" jenes Handlers.

media.

Gichtwatte, Dr. Parrison's, gegen Gicht und alle möglichen Leiden, ist eine gewohnliche Watte, die auf einer Seite mit einer Tinktur aus Sandelholz, Benzoë und Peru-

balsam besprengt ist.

Gichtwatte, aromatische, von Altgerte, ein Stück schlechte Watte, die auf einer

Seite mit einer schwachen, mit Kugellack gefärbten Theerlösung bestrichen ist.

Hydromise Watte, Lippmann's, ist fethaltige, für Wasser undurchlässige Watte.

Lintin, ein filziges Baumwollgewebe, wird als Ersatz für Verbandwatte gebraucht.

Ohrbaumwolle, präparirte, von Oblsken. Mit Olivensi getränkte, gewöhnliche Watte.

Sleeln von Sprzzmüller in Wien, bei Schnupfen etc. in die Nase zu stecken, ist ein Bauschehen roth gefarbte Watto. (1 Mk.)

Tendriff, ein Schnupfenmittel, besteht aus Wattetäfelchen, die mit ca. 7,5 Proc. Zucker und 1,5 Proc. Aluminiumsulfat beschwert sind.

Waldwolle, von Lairitz, ist mit einem Kiefernadelauszug getrünkte Watte.

Wärmeschutzmasse, Wattenpapler, von Becken & Müller in Kohlenscheid. Zwischen zwei Lagen starken Papieres ist eine Watte aus Baumwolle, Wolle etc. fest zu einem Stück verklebt, mit welchem das zu schützende Rohr umhüllt wird.

Zahnwolle von Benemans ist ein Stränchen rother Baumwollendocht, dessen nach

dem Anzünden und Ausblasen entstehender Dampf eingeathmet werden soll.

### Verbandstoffe aus Baumwolle.

Die Darstellung von Verbandstoffen ist nur bei fabrikmlissigem Betrieb lehnend; sie wird im Laboratorium der Apotheke schon aus dem Grunde seltener vorgenommen, weil die hier vorbandenen Geräthe und Einrichtungen für Arbeiten in grösserem Massestabe nicht genügen. Im Folgeuden sind deshalb die in Frage kommenden Stoffe und Gewebe nur kurz und deren Verarbeitung nuch nur soweit behandelt, als die Arzneiblicher Vorschriften darüber enthalten.

Baumwolle, Waite, Baumwollwatte.

Die auf Maschinen durch Kardiren, Krempela u. s. w. gereinigte Robbaumwolle gelangt theils in gepressten Ballen von 50 kg als Polaterwatte, Spitalwatte — Coton carde, Carded cotton — theils in beiderseits mit Leim überzogenem Vliessen oder Tafeln von verzehiedener Stärke als Geleimte Tafelwatte — Sagena gossypina —

Tafeln von verschiedener Stärke als Geleimte Tafelwatte — Sagena gossypint — Coton collé, Ouate collée ou gommée — Grey sheet Wadding — in den Handel. Die erstere bildet den Rolstoff, aus welchem die Verbandwatte gewonnen wird.

Gereinigte Baumwolle. Charpiebaumwolle. Verbandwatte. Antiseptische oder hydrophile Watte — Gossypium depuratum (Germ.). Lana Gossypii, Xylum prasparatum. — Coton hydrophile (Gall.). Coton-Charpie. Coton dépuré. Ouate antiseptique. — Cotton-wool. Wound dressing-cotton. Absorbent Cotton wool. Vorschrift der Gall.:

Kundiste manifelet languageling Relighaumwolle wird suntelet, aus im ausgehet an enfetten

Kardirte, möglichst langslapelige Rohbaumwolle wird zunächst, um sie zu entfelten, in eine sehr verdünste, siedende Lösung von Soda oder Pottasche getaucht, ausgepresst, hierauf gebleicht, indem man sie für wenige Minuten in ein Bad von 5 proc. Calciumoder Natriumhypochloritlösung bringt, wieder presst, mit reinem Wasser, dann mit einem schwach mit Salzsäure angesäuerten Wasser und zuletzt wieder mit reinem Wasser wüscht, bis sowohl rothes als blaues Lackmuspapier nicht mehr verändert wird. Man trocknet sie an einem stanbfreien Orte und giebt ihr schliesslich die nothige lockere Beschaffenheit durch nochmaliges Krempeln. — Eine mittels Benzin entfettete Baumwolle ist als Verbandwatte nicht verwendbar. Auch sind Zusätze von Stearinsäure und dergl. nicht stattbaft, welche früher wohl vorgekommen sind, um der Watte die Weisse und den "knirschenden Griff" zu verleihen, den man eine Zeit lang zu den Eigenschaften einer guten Waare

Die gereinigte Verbandwatte wird von den Fabriken gewöhnlich in 5 verschiedenen Qualitaten geliefert und in abguwogenen Mengen zu 10, 25, 50, 100, 250, 500 und 1000 g in Pergamentpapier, in Faltschachteln oder Pappkästchen verpackt, abgegeben. Sehr zweckmässig ist die Bindenform mit Zwischenlagen von Papier, denn sie gestattet das Abschneiden einzelner Streifen, ohne die Watte mit den Handen zu berühren.

Solchen Wattebinden gieht man durch Mullunterlagen grössere Festigkeit. Für den Versandt auch überseeischen Ländern presst man die Watte auf etwa 1/8 zusammen und

formt zu -Packeten.

Wäschebäusche, Wattekugeln, Tampons sind lose oder in hydrophilen Mull gehallte Watteballen, die in verschiedenen Formen wie Schwamm benutzt werden.

Vaginal-Tampons durien nur sterilisirt augewendet werden,

Zu den aufsaugenden Verbandstoffen gehören noch:

Holzwolle - Lans ligni - Charpie de bois - Woodwool - die als Unterlage für Wochnerinnen etc., und die zu etwa , aus Holzwolle, zu , aus Verbandwatte bestehende Holzwollwatte, die zu billigen Danerverbänden dient; ferner die Jutefasern, die als Charpie - Linteum carptum Germanicum - allbekannte Zupfleinwand, und der Torfmull.

Verband-Mull. Hydrophiler Verbandstoff. Entfetteter Mull. Antiseptische Gaze. — Tela (Erglinzb.). Pannus (bombycinus) mollier. Lineamentum (Gall.). Carhasus (Nat. form.). — Gaze hydrophile. — Absorbent Gauze. — Ein glattes, leichtes, lockeres Baumwollgewebe, welches im qem 11×11 bis 15×15 Fäden zeigt und wovon 1 qm 30-45 g wiegt (Gall.). Als Robstoff ist nach Gall. ein weisser, nicht appretister oder mit Stärke und dergl. beschwerter Musselin zu wählen. Man wäscht denselben zunächst mit Wasser von 80° C., presst aus, fässt 24 Stunden in kaltem Wasser liegen, presst wiederum aus, bringt für ½ Stunde in eine schwache Natrimbypochloritlösung (spec. Gow. 1,015), wäscht mit reichlichem Wasser, bis Lackmuspapier nicht mehr entfärht wird. presst von neuem. lett für ½ Stunde in 5 proc. Salzsäuge entfaltenmehr entfärbt wird, presst von neuem, logt für 1/2 Stunde in 5 proc. Salzsäure enthaltendes Wasser, wäscht mit reinem Wasser bis zur völligen Neutralität und trocknet.

Mull wird an Außaugungsvermögen von der Watte übertroffen. Die Prüfung ist

die gleiche wie dort.

Mull- und Gazebinden. Als Gazebinden, auch Organdine- oder Kleisterbinden, bezeichnet man gewöhnlich solche aus steifem, appretirtem Stoff, als Mullhinden, hydraphile Binden solche aus weichem Gewebe ahne Appretur. Obwohl die Gaze sich leicht dem Faden nach reissen oder schneiden lässt, bezieht man die Binden gewöhnlich aus den Fabriken, wo sie mittels besonderer Maschinen aufs sauberste geschnitten und gewickelt werden.

Binden mit fester Kanto müssen natürlich eigens gewebt werden. Eine besonders

dicht gewebte Sorte sind die Cambricbinden.

Verbandmull findet ferner Verwendung in der Form von Kompressen als Tupfmaterial, zu Meastruationsbinden (Damen-, Perioden- oder Hygienische Binden), mit Moos oder Sagemehl gefüllten, schlauchförmigen Kissen, ganz besonders aber zur Darstellung der Salbenmulle - Steatins, Unguenta extensa -, Pflastermulle und ähnlicher Verbandmittelformen, welche von Dr. Ussa eingeführt worden sind und die früheren, auf Leinwand gestrichenen Pflaster mehr und mehr verdrängen; sie werden in nahezu 200 verschiedenen Zusammensetzungen besonders von P. Heiersborg & Co. in Hamburg-Eimsbüttel, ferner von E. Dieterich in Helfenberg u. A. fabrikmässig bergestellt, sind aber von begrenzter Haltbarkeit,

Englisch Lint, Linteum carptum Anglieum, ein danneres, wolliges Gewebe

mit haumwollenem Einschuss, dient wie Watte zum Wundverband.

Schirting, Tela (bombyeina) densior, ist ein ziemlich dichtes, appretirtes Gewebe aus Baumwollengarn, welches kauptsächlich als Unterlage für gestrichene Pflaster benutzt wird, ebenso der

Batist, Battist, wordnter man theils eine feine Leinwand, theils ein ihr ahnliches Banmwolfengewebe (Baumwollbattist) versteht. Eine etwas locker gewebte Sorte heisst Musselin.

Macintosh ist ein durch Ueberziehen mit Knutschuldösung wasserdicht gemachtes

Baum wollenzeug.

Getränkte (Imprägnirte oder präparirte) Verhandsloffe. - Xyla et Lineamenta medicamentosa - Cotons et Cazes médicamenteuses (Gall.). Sind Watten oder Gewebe, die einen wirksamsen Arzneistoff in gleichmässiger Vertheilung enthalten-Das einfachste Verfahren besteht darin, dass man bestimmte Gewichtsmengen der betreffenden Verbandstoffe mit einer Lösung des Arzneikörpers tränkt, die genau dosirt und so bemessen ist, dass sie bei massigem Druck vollständig aufgesogen wird. Derart sind die Vorschriften des Ergänzb. für Karbol-, Eisenchlorid-, Sublimat- und Salicylwatte, für Karbol-, Sublimat-, Jodoform- und Salicylmull. Man kann aber auch eine gewogene Menge der Watte oder des Gewebes in eine Lösung von vorgeschriebenem Gehalt eintauchen und die überschüssige Flüssigkeit verdunsten lassen (s. Jodoformgaze Gall.), oder durch Auspressen bis auf ein bestimmtes Gewicht entfernen, wie es Galt, duer turen Auspressen bis auf ein bestimmtes Gewicht entfernen, wie es Galt für Borsäure-, Karbol-, Salol- und Sublimatgaze verlangt. (Die Vorschriften selbst, sawie die Gehaltsbestimmung s. bei den betreffenden Artikeln.) Ein drittes Verfahren, die Stoffe anzufeuchten und mit dem feingepulverten Arzneistoff zu bestreuen, ist der ungleichmässigen Vertheilung wegen

nur dort in Anwendung zu bringen, wo es an geeigneten Lösungsmitteln feldt.

Die nach der einen oder andern Vorschrift behandelten Stoffe werden in luftigen, staubfreien und vor Tageslicht geschützten Räumen (mit Fenstern aus gelbem Glasel) bei 25-30° C. Warme oder bei Zimmerwarme getrocknet und sogleich in üblicher Weise

verpackt. Sterillsirte Verbandstoffe. - Pansements stérilisés - Sterilized Dressings. Im allgemeinen verfährt man bei Herstellung keimfreier Verbandstoffe in der Weise, dass man die mit Fliesspapier umhüllten Watten, Gazen u. s. w. längere Zeit einer hohen Hitze aussetzt und dann dicht verpackt. Als völlig einwandsfrei können indessen wohl nur die Verfahren bezeichnet werden, wonach die Stoffe zuerst sorgfiltig verpackt und verklebt, vertahren bezeichnet werden, wonach die Stone zuerst sorghilig verpackt und verkiebt, bei Benutzung von Pergamentschläuchen mit keimdichtem Verschluss verschen, bei Blechpackung dicht verlöthet und dann im strömenden Wasserdampf sterilisiert werden. Bei grösseren Packungen ist dasselbe leider nicht anwendbar, obenso wenig natürlich da, wo flächtige oder zersetzbare Körper, wie z. B. Jodoform, in Frage kommen. In selchen Fallen wird die Keimfreiheit durch Verwendung kochender, alkoholischer Lösungen gewalirleistet.

III. Das Oel der Samen: Oleum Gossypil. - Cottenol. Baumwellsamenol. -Hulle de coton. - Cotton-oil (U-St.)

Aus den nach dem Egreniren (vergi. oben) zurückbleibenden Samen gewinnt man, nachdem sie meist geschält sind, durch Pressen das Oel, von dem sie 24 Proc. enthalten. Roh ist es rubinroth bis schwarz, raifinirt strohgelb von aussartigem Geschmack und meist saurefrei, da es bei der Reinigung mit Laugen behandelt ist. In der Kälte, aber auch schon bei gewöhnlicher Temperatur setzt es Stearin (Cotton-Margarin) ab, von dem man den flüssigen Antheil, der als Speiseel dient, trennt.

Konstanten des Oeles: Spec. Gew. bei 15° C. 0,922-0,930. Spec. Gew. der Fettsäuren bei 100° C. 0,8816. Schmelzpunkt der Fettsäuren: 34-40° C. Erstarrungspunkt: 30-38° C. Henner'scho Zahl: 95,87. Verseifungszahl: 191-197. Verseifungszahl der Fottsäuren: 203,9-208,0. Acetylzahl: 16,6. Jodzahl: 102-111. Jodzahl der Fettsäuren: 111-115,7. Jodzahl des flüssigen Antheiles der Fettsäuren: 136-148,2. Refraktometerzahl 1,4732.

Es gehört zu den schwach trocknenden Oelen.

Bestandthelle. Triglyceride der Palmitinsaure, Oelsaure, Linolsaure und Linolensäure, ferner geringe Mengen von Oxyfettsäuren, Cottonölsäure (der Ricinolskurereihe angehörend), eines aldehydartigen Körpers, eines schwefelbaltigen, widerlich riechenden Körpers.

Anwendung als Speiseol and Brennol, vielfach aber auch zur Verfälschung von Olivendl. Um dies in einem solchen Fall nachweisen zu können, sind eine ganze Zahl von Reaktionen vorgeschlagen worden. Wir empfehlen die folgenden: 1) Salpetersäure (spec. Gew. 1,375) mit dem gleichen Volum Oel geschüttelt, fürbt Oele, die mit Cottonal vermischt sind, mehr oder weniger kaffeebraun, Olivenöl, Ruböl etc. werden gelblich. 2) Bei der Elaudinprobe giebt es eine gelbe bis orangegefärbte Masse von batterartiger Konsistenz. 3) Broomi's Reaktion. Man gebraucht folgende Lösungen: a) 1 g Silbernitrat in möglichst wenig Wasser und 200 ccm Alkohol (98 proc.) gelöst, mit 20 ccm Aether und 0,1 Salpetersäure versetzt. b) 15 ccm Colzaül (Oleum Brassicae von Brassica campestris) gelöst in 85 cem Amylaikohol. - 10 cem des zu untersuchenden Oeles werden mit 1 cem der Lösung a gemischt und dann 10 cem der Lösung b zugegeben, durchgeschifttelt, in zwei Halften getheilt und die eine Halfte dann 5-10 Minuten in kochendes Wasser gestellt. Bei Gegenwart von Cottonol wird die Probe hellgran bis braun. Nicht so sicher wie Probe 1, da die Braunfürbung bei Gegenwart von Cottonöl ausbleiben kann und da z. B. Schweinefett sich auch mit Silberlösung fürbt (vergl. auch S. 158).

2

Cottonölmargarin, der durch Abkühlen und Abpressen gewonnene feste Antheil des Oeles (vergl. oben). Wird auch gewonnen, indem man den sehwarzen Niederschlag, der bei Raffination des rohen Oeles mit Lauge entsteht, mit Säuren zersetzt, die dunkle Fettmasse mit Schwefelsüure erhitzt, mit Wasser auskocht, mit überhitzten Dampf destillirt und durch Abkühlen und Abpressen trennt. Es ist hellgelb von butterartiger Konsistenz.

Konstanten: Spec. Gew. bei 15° C. 0,928. Schmelzpunkt 30—39° C. Erstarrungspunkt 16—22° C. Schmelzpunkt der Fettsäuren 27—30° C. Erstarrungspunkt der Fettsäuren 21—23° C. Hennen'sche Zahl 95,5—96,3. Verseifungszahl 194,6. Jodzahl 88,7 bis 92,8. Jodzahl der Fettsäuren 94,3.

Anwendung als Speisefett und als Zusatz zum Schweineschmalz (vergl. S. 158).

Die Samen, die auch unverländert als Vielefatter benutzt werden, enthalten in Procenten:

		Wasser Stickshoff- Substanz	4	Feet	Stickstaff- field Ex-	Holzfaser	Asche	In der Trockenaubeianz		
	b		Stiebsr					Stek- stoff. Sub- stans	Fort	Stick-
Nicht geschült		9,76 7,58	19,56 29,14	19,91 24,33	22,45 26,33	23,46 4,68	4,86 7,99	21,68 31,51	22,00 26,31	8,46 5,04

Die nach dem Abpressen des Ocles bleibenden Oelkuchen, die man als Kraftfatter verwendet, enthalten in Procenten:

Amerikanische Egyptische Davon sind	Rohproteïn 47,63 28,60 verdaulich in	Rohfett 16,48 7,15	Stickstofffreie Extraktstoffe 18,20 26,13
	84,70	87,80	95,10

Uebersicht der wichtigsten Textilfasern. Für die Untersuchung genügt ein gutes Mikreskop mit 300 mal. linearer Vergrösserung. Man überzeugt sich zuerst bei schwücherer Vergrösserung (60-80 mal), ob das Untersuchungsobjekt gleichfürmig ist oder aus verschiedenen Fasern besteht, und prüft dann die einzelnen genauer bei starker Vergrösserung.

Man untersucht die Fasern im Wasser, werin sie etwas aufquellen und sieh meist etwas verkürzen. Thierische Fasern werden 10—14 Proc. dieker, künstliche Gelatineseide 50 Proc., pflanzliche Fasern bis 29 Proc.

Rengentien: Jodlösung, Schwefelsäure, Phloroglucin und Salzsäure, Kupfuroxydammoniak vergl. oben S. 1238.

Um Querschuitte von Fasern aufertigen zu können, fertigt man von denselben, indem man sie möglichst parallel legt, bleistiftdicke Stäbehen, die man mit folgender Lösung tränkt: 70 g (iummi arabicum werden in gleichviel Wasser langsam gelöst. 4 g Hausenblase lässt man in 16 g warmen Wassers quellen und filtrirt durch Musselin. 10 g des Filtrats werden der Gummilösung zugefügt, das Ganze im Wasserbad erhitzt und 10 bis 12 g Glycerin zugefügt. Die damit getränkten Fasern werden getrocknet und mit scharfem Rasirmesser geschnitten. Die Schnitte bringt man in einen kleinen Tropfen Wasser und legt das Deckgläschen vorsichtig auf.

Die Figuren 262-275 sind sämmtlich bei  $400\,\mathrm{facher}$  linearer Vergrösserung gezeichnet.

A. Die Faser lässt ein deutliches Lumen erkennen (Pflanzenfasern).

I. Pflanzenhaare. Die Faser lässt einen Gegensatz von Basia und Spitze erkennen. a. unverholzt, also mit Jod und Schwefelsäure blau, mit Phloroglacin und Salzsäure farbles. Baumwelle: vergl. oben. Das seit einigen Jahren angewendete Mercerisiren der Baumwelle, das in einem Behandeln derselben mit Laugen besteht, um der Faser dadurch seidenartigen Glanz zu geben, verändert die Faser, indem sie dadurch otwas

aufquillt, sodass die Unebenheiten der Cuticula verschwinden; der Querschnitt ist rundlicher und die Wand dieker. b. schwach verholzt, mit Jod und Schwefelsaure gelb bis braun, mit Phlorogiucia und Salzsaure roth. Kapok. Haare der Samen von Erledendron anfractuesum D. C. (Bombacaccae). Bis 3 cm lung, 19-45 p dick, im Querschnitt rund, an einer Seite etwas stärker verdickt, an der Basis mit schwachen, netzförmigen Verdickungsleisten. Aus Hinterindien. Gutes Polstermaterial, da sich die Fasern nicht zusammenballen, aber die einzelne Faser ziemlich brüchig (Fig. 264).

II. Echte Fasern aus der Rinde, also an beiden Seiten gleich gestaltet.

a. unverholzt.

1. Lein oder Flachs. Faser von Linum usitatissimum L. (Linacene). 2-6 cm (meist 2,0-3,0 cm) lang, 12-45  $\mu$  (meist 15-17  $\mu$ ) dick. Enden schlank, peitschenformig zugespitzt, selten stumpflich. Querschnitt rund, polyedrisch oder etwas gestreckt, lässt deutliche Schichtung erkennen. Häufig "Verschiebungsstellen", wo die Faser auf der einen Seite etwas vorgewölbt erscheint. Häufig mit steilen Spirallinien. Diese Spirallinien, die den Lein scharf vom Hanf unterscheiden und die Risse in der Wand eind, erkennt man am besten, wenn man die Fasern scharf austrocknet und dann in absolutem Alkohol untersucht. Da es trotz-

dem oft night möglich ist, die einzelnen Fasern mit Sicherheit vom Hanf zu unterscheiden, kann man bei groben Geweben, Seilen etc. auf das übrige Rindengewele, die "be-gleitenden Gewebselemento" achten: Epidermiszellen sind gross, rechteckig, die Spaltoffnungen gross and deutlich, rund, mit zwei Nobenzellen, die Zellen des subepidermalen Gewebes kleiner wie die der Epidermis (Fig. 265).

2. Hanf. Faser von Cannabis sativa L. (Moraceae). 1-5,5 ccm lang, 15-60 µ dick. Enden fast immer stumpf mit Neigung zu seitlicher Aussackung oder Zweigbil-dung. Querschnitt wie Schichtung häufig deutlicher. Ebenfalls Verschiebungsstellen. Schiefe Spiralstroifung fehlt. Da der Hanf primare und sekundere Fasere bildet (der Flachs nur primare), so sind die sekundaren haufig viel dannwandiger. "Begleitende Gewebselemento": Epidermiszellen unregelmässig polyedrisch, kleiner wie bei 1. Spalt-öffnungen sehr spärlich

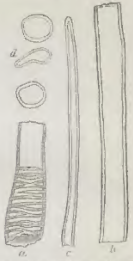
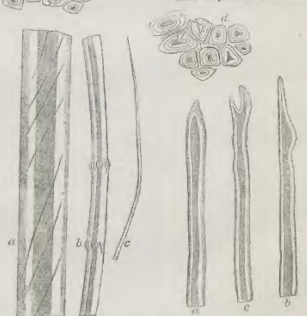


Fig. 25d. Kapok. a Baris des Haaren, & Längsnusicht aus der Mine. c Spitze, d Querschnitte



d Querschnitt durch ein Faserbündel.

Fig. 965. Levin. a Faser mit schie-fer Lüngsstreifung. b Faser mit Ver-schiebungsstellen. a Spitze einer Faser. b mit angedauteter, e mit aus-geprägter Verzweigung. d Querwehnitt durch elu Faserbündel.

und klein, über das Niveau der Epidermis emporgewölbt. In der Epidermis grosse, dicke, gebogene, werzige Haare, die am Grunde in der Höhlung zuweilen einen Cystolithen führen. Die Zellen des zubepidermsten Gewebes sind grösser wie die der Epidermis, in demselben Oxalatdrusen und Milehsaftschläuche mit braunem Inbalt. — Die Fasera des Hanfes sind zuweilen gauz schwach verholzt (Fig. 256).

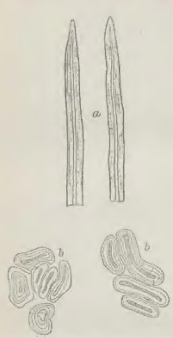


Fig. 207 Jemié, a Spitzen von Fasern b Querschuitte durch Faserbündel.

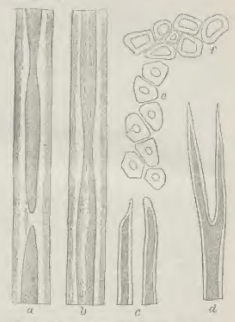


Fig. 248. Jute. a Faser mit Verengerung und Verschluss des Lumens. 5 Faser mit Verengerung und mit Topfelehen. o Faserenden. d Gegabeites Eude. e Querachnits durch ein Bündel der primitren, f der sekundhren Fasern.

3. Ramié oder Chinagras von Boehmerla nivez (L.) Hook. et Arn. (Urticaceze). Auf den Sundainseln und in China, auch in Europa angebaut: Diese vortreffliche Faser wird in Asien, wo man die einzelnen Fasera durch mühsame Handarbeit isolirt, seit

hangs zu "Nesseltuch" verarbeitet, neuerdings gelingt es, die Fasern auch bei uns durch Maschinen im grossen abzuscheiden. 6—25 (meist 12 cm) en lang, und bis 80 (meist 50) µ dick, also länger und dicker wie 1 und 2. Spiralstreifung und Verschiebungsstellen vorhanden, Enden stumpf, Querschnitt meist breit und deutlich geschichtet (Fig. 267).

b. verholzt.

1. Jute von Corchorus capsularis L., C. olitorius L., auch C. fuscus L. und decemangulatus Roxb. (Tilinceae). In Bengalea. Länge 1,5—5,0 mm, Dicke bis 25 µ. Enden stempf, nicht selten ausgesacht oder verzweigt. Im Querschuitt lassen sich wie beim Hanf etc deutlich stärker verdickte (primäre) und schwähler verdickte (sekundäre) Fasern unterscheiden. Schichtung niemals zu erkennen. Lumen streckenweise verengert oder sogar ganz geschlossen. Nicht selten feine Tüpfel in steller Spirale. Obschon die Faser verholzt ist, färbt sie sich doch mit Jod und Schwefelsäure violett. Es ist ferner darauf aufmerksam zu machen, dass man der Jute die verholzenden Sobstanzen zuweilen entzieht, so dass sie sich danu mit Phlorogluein und Salzsäure nicht roth fürbt. Wird bei uns zu groberen Geweben: Vorhäugen, Tischdocken etc. verwendet (Fig. 268).

2. Maullahanf (Abaca, Plantainfibre, Siamhemp) von Musa textilis Nees (Musaccaa). Auf den Philippinen. Länge 3-12 (meist 6) mm, Dieke 16-82 (meist 24) a. Querschnitt polygonal mit stark abgerundeten Ecken oder rundlich. Lumen gross, auweilen mit gelbem Inhalt. Sehr charakteristisch



Fig. 269. Manitahant. a Längmandebt aus der Mitte der Faser. b Spilze, e Querselmitt durch ein Faserbündel. d Stegmata von oben, e von der Seite.

sied kleine verkieselte Plättehen (Stegmata), welche die Faserbündel häufig begleiten. Sie sind länglich viereckig, solid mit einer runden, durchscheinenden Grube in der Mitte. Man sieht sie am besten, wenn man die Faserbündel in Chromsaure maceriet. Wird zu

Seilen und Tauen verwendet (Fig. 269). 3. Coir. Foser aus dem Perikarp der Kokosnuss: Cocos nucifera L. (Palmae). Die Fasero bilden meist runde, einen Kaual einschliessende Bandel, der Gefässe enthält. Die Fasern sind braun, 0,4-1,0 (meist 0,7) mm lang, 12-24 (meist 20) µ dick, deutlich getüpfelt. Die Fasern siml ebenfalls von verkieselten Plattchen (Stegmata) begleitet, die von rundlicher Form sind. Wird zur Her-stellung von groben Teppichen, Schnüren etc. verwendet (Fig. 270).

### B. Die Faser lässt kein Lumen erkennen (thierische Fasern).

I. Die Faser ist mit einer aus Schuppen bestehenden Epidermis bedeckt. Schafwolle: Die Faser besteht günstigsten Falles 1) aus der schuppigen Epidermis, 2) aus der faserigen Rindenschicht, 3) aus der aus über einander stehenden Zellen bestehenden Markschicht. Von diesen dreien kann die Markschicht ganz oder theil-weise fehlen, so besonders bei feinen Merionwollen. Die Rinden-schiebt kann ausserordentlich reducirt sein, fehlt aber wohl nie vollig. Ebenso ist die Epidermis normal stets vorhauden, kann aber feblen, wenn die Haare von Körpertbeilen stammen, an denen sich die Thiere haufig reiben oder in Kunstwolle (Shoddy). Die Dicke ist sehr wechseind: Merino 12-37 μ, Leicester 80 bis 90 μ. Die Länge kann 20 cm und mehr erreichen. Jodlösung fürbt braun, Million's Reagens beim Erwarmen ziegelroth. Beim Verbrennen riecht die Faser unangenehm nach verbranntem Horn. Verdünnte Kalilange lost vollständig (Fig. 271).

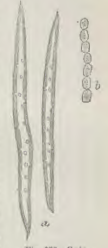


Fig. 270. Colr. a Fasern b Stegmata.

II. Die Faser besteht aus einem einfachen, sollden Faden Selde: Der vollständige, von der Raupe des Seidenspinners (Bombyx Mori L.) secernirte Seidenfaden besteht aus zwei neben einander verlaufenden Fibroinfaden, die mit einer im frischen Zustande klebrigen Substanz verklebt und umhüllt sind (Sericinballe). Durch den Degummirungsprocess wird die Halle entfernt und die beiden Faden getrennt. Der euzelne Faden ist im Querschnitt rundlich oder rundlich dreieckig, glatt,

hochstens fein gestreift, zuweilen etwas abgeplattet oder um einander gedreht. Dicke 8-24 (meist 15) p. Mit Jodlösung belibrann; beim Auswaschen mit Wasser bleibt die Farbe lange Zelt. Koncentrirte Kalilauge lost die Seule auf. Mit Millaon's Reagens roth, mit Zucher und Schwefel-säure rosa. Beim Kuchen mit Salzsäure wird Mori-Seide kaum violett, fremde (wilde) Seiden meist deutlich violett (Fig. 272).

Die Fäden der sog, wilden Seiden, wie z. B. der Yamamayselde, der Tussabseide sind viel dicker, britunlich oder gelblich, deutlich gestreiß, im Querschnitt meist gestreckt dreisokig, doutlich punktirt (Fig. 272).

Seit einigen Jahren sind künstliche Selden im Handel.

a. Die Kollodiumseide gewinnt man, indem man Kollodium aus engen Kapilbren austreten lässt, wohei der Faden sofort erstarrt. Die so gewonnene Seide wird durch Behandeln mit Schwefelammonium denitrirt, um ihr die Explosionsfähig keit zu nehmen. Die Fäden einer untersuchten Probe sind sehr gleichmussig, etwa viornal dicker wie Seide und ziemlich sprode. Sie werden mit Jodlosung tief schwarzbrann, beim Au wasehen mit Wasser wird dae Faser blau and bald farbles.

b. Gelatineseide, nach mehreren Verfahren dargestellt, die aber anscheinend

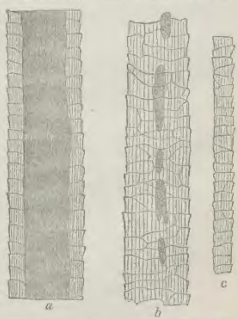


Fig. 271. Schafwolls, a Haar mit reichlicher Mark-entwicklung, is Haar mit spärficher Markentwicklung, a Felnes Merlindhaar ohne Mark.

im Grossbetrieb noch keine Verwendung gefunden haben: entweder mengt man die Gelatine mit Kal, bichromic, und setzt die gesponnenen Faden dem Lichte aus, oder man macht die

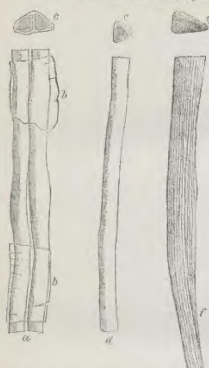


Fig. 272, Soide, a Roher Seidefaden von Bombyz Mori, in der Mitte die beiden Fibroinfaden. b Die Sericinhülle. e Ein solcher Faden quordurchschuliten. d Einfacher Seidenfaden. e Querechnist. / Faden von Tussahselde, g im Querschnist.



Fig. 27d. Elemento des Strobatoffs. a Epidermis-

Gelatinefaden mit Formalin unlöslich. Die Fäden sind so dick wie die von a), in Wasserquellen sie um 50 Proc. auf. Sie werden mit Jod dunkelbraun, die Farbe bleibt beim Auswaschen mit Wasser lunge Zeit erhalten.

c. Celluloseseide, hergestellt durch Lösen von Baumwolle in Kupferoxydammoniak zu einer dicken Flüssigkeit, Verspinnen derselben und Behandeln der Fäden mit Schwefel-

Vergl. weiter über Fasern: v. Hönnet., Mikroskopie der technisch verwendeten Faser-

Mikroskopische Untersuchung von Papier. Bei der Untersuchung von Papier handelt es sich, abgeschen von den physikalischen Prüfungen, für die besondere Apparate nöthig sind, um die Aschenbestimmung, die Bestimmung der Art der Leimung, Nachweis von Chlor und freien Säuren, um die Feststellung der dasselbe zusammensetzenden Fasern, wobei es cinmal auf die Art der Fasern ankommt, danu meist auf die Feststellung, ob sich "Holzchliff" unter denselben befindet.

Als Papierfasern kommen in Betracht: i) von den bereits besprochenen hauptsächlich: Baum wolle, Lein, Hanf, Jute, neuerdings auch Ramid und Manilahanf. Sind diese Fasern direkt zu Papier verarbeitet, so bereitet ihr Nachweis nach den oben angegebenen Merkmalen keine besondere Schwierigkeit. Andere ist es, wenn sie aus Lumpen, "Hadern" hergestellt sind, sie eind dann häufig weitgehend zertrümmert und serfasert. Man kunn sich dann an folgende Merkmale halten: Baumwolle bewahrt die Form am besten, man fin-det immer gedrehte Stücke, die aber häufig den

Beginn der Zertrennung in Fibrillen zeigen, die in steller Spirale angeordnet sind. Lein zeigt die schiefe Streifung und Verschiebungsstellen, Hanf Verschiebungsstellen und stumpfe

Enden, Jute die Verengerungen des Lumens und Abwesenheit von Schichten in der Wand. Zu diesen kommen dann 2) Fasern und faserähnliche Stoffe, die, wenigstens bei uns, nur für Zwecke der Papierfabrikation benutzt werden: a) die Faser des Papiermaulbeerbaumes Broussonetia papyrifera (L.) Vent., aus der man das bekannte japanische Papier macht, die aber auch bei uns verarbeitet wird. Solche Papiere, beson-ders zum Schreiben etc. benutzte glatte Sorten, zeichnen sich durch einen eigenthümlichen und unverkennbaren seidigen Glanz aus. Die Faser ist 5—25 mm laug,  $25-35\,\mu$  dick. Sie sieht im allgemeinen der Baumwolle recht ähnlich, lässt aber Schichtung und Verschiebungsstellen erkennen. Zuweilen haften den Fasern kleine Oxalatkrystalle an und die Fasern stecken zuweilen in einer mit Jod und Schwefelsäure sich gelb

zellen è Haare, e Parenchymællen. farbenden Scheide, die der primären Membran angehört. b) Strohstoff: Als selcher kommen die zerriebenen Stengel und Blätter unserer Cerealien, ferner Reis, Maislieschen, Esparto (von Lygeum Spartum L.), Halfa (von Stips tenacissims L.) in Betracht. Sie werden

1247 Granntum.

sämmtlich erkannt an den lang gestreckten, vielfach buchtigen Epidermiszellen, kurzen, gekrummten, dickwandigen, einzelligen Haaren, schlauch- oder sackformigen Parenchymzellen,

die, obgleich ziemlich dünnwandig, doch offenbar vermöge ihrer Elasticität im Papier wohlerhalten sind (Fig. 273). Dazu kommen die schlanken, dannen Fasern und Goffasse. o) Holzschliff und Holzcellulose: Beide werden aus dem Holze unserer Nadel- und Laubholzbäume hereitet, indem man das Holz stark zerkleinert und zerreibt. Der Holzschliff wird dann direkt zur Papierfabrikation verwendet, seine Elemente sind also grössientheils verholzt und werden daher mit Phloroglucin und Salzsture roth; für Herstellung der Holzcellulose wird das Holz durch Natronlauge unter hohen Druck in seine Elemente zerlegt oder auch wehl das zerriebene Holz damit behaudelt; in beiden Fällen wird aber im Holz das Lignin zerstört und es giebt die Phloroglueinreaktion nicht oder nur sehr schwach. Der Nachweis von Holzschliff ist oft von grosser Wichtigkeit, da solche Papiere wenig haltbar sind. Die Fost-stellung, ob Nadel- oder Laubholz verwendet ist, ist leicht zu führen, im ersteren Fall achtet man auf die Tracheiden des Holzes mit ihren behöften Tüpfeln (Fig. 274), im zweiten auf die sehr charakteristischen Bruchstücke der Gefässe (Fig. 275).

Um ein Papier für die mikroskopische Unter-suchung vorzubereiten, wird ein Stück desselben, in Stückehen von etwa 1 []em Grösse zerschnitten, in einem Kolben mit Aether übergossen und etwa 1/2 Stunde am Rückflusskühler

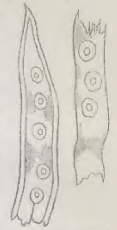


Fig. 274. Nadelholstrachef-

erhitzt, dann giesst man den Acther ab, spült noch einige Male den all behölten Tüglela, damit nach, lässt das Papier abtrocknen und kocht es dann in Wasser in einer Porcellanschale unter Ersatz des verdampfenden Wassers mindestens eine Stunde. (Den allgemein angegebenen Zusatz von Natronlauge können wir nicht empfeblen, da es nicht ausgeschlossen erscheint, dass bei gelegentlicher Koncentration der Lösung die Lauge die Fasern angreift und ihre Er-kennbarkeit erschwert.) Dann bringt man die aufgelockerten Papierstückehen in einen Morser und zerreibt sie mit wenig Wasser unter schwachem Druck mit dem Pistill zu einem gleichförmigen Brei, von dem man kleine Mengen auf den Objektsräger bringt, sie fein vertheilt und dann unter dem Mikroskop untersucht. Für eine verläufige Klassificirung der Fasern ist as sehr nützlich, die Fasern in Jodlosung (20 Wasser, 1,15 Jod., 2 Jodkalium, 1 Glycerio) zu untersuchen. Es bleiben dann farblos oder werden ganz schwach gelb gefärbt: Holz-, Strohoallulose. Es werden gelb gefärbt: Holzschliff, Jute. Es werden braun gefärbt: Baumwolle, Leinen, Hanf. Für den speciellen Nachweis von Holzschliff dient, wie oben erwähnt, Phlorogiucin und Salzsaure. Man soll sieh aber nie damit begnügen, die Bestimmung der Fasern nur nach solchen Farbreaktionen vorzunehmen, sondern soll durch Fasern nur nach solchen Furbreaktionen vorzunehmen, sondern soll durch genaue Untersuchung die Natur der einzelnen Fasern festatellen. Die



Fig. 275. Bruchstück elnes Geffisses aus Laubholz

quantitative Absohauzung der einzelnen Bestandtheile eines Papieres ist schwierig und verlangt ziemlich viel Uebung. Man hat sich dabei davor zu huten, die Menge stark gefarb-

ter (roth oder braun) Fasorn zu überschätzen. Vergl. weiter: Henzakas, Papier-Prüfung 1888, und das oben genannte Buch von

v. Hobsel.

### Granatum.

Punica Granatum L. Familie der Punleaceae. Heimisch von der Balkanhalbinsel bis zum Himalaya, durch die Kultur in alle tropischen und subtropischen Gebiete verbreitet. Kleiner, bis 8 m hoher Baum oder Strauch mit lederigen, kurzgestielten, 5 cm langen, bis 22 mm breiten, ganzrandigen, oblong-lanzettlichen Blättern. Blüthen einzeln, terminal und in den Blattachseln mit granatroth gefärbtem Receptaculum und Kelch und scharlachrother Korolle. Kelchblätter 5-S, ebensoviel damit abwechselade Kronblätter. Antheren in vielen, nach innen absteigenden Kreisen. Fruchtknoten unterständig, mit 2 Kreisen von Fächern, einem äusseren, vor den Kronblättern stehenden, mit ihnen gleichzähligen und einem inneren, tieferen aus meist nur 3 Fächern. Griffel fadenförmig mit

verlicktein Grunde und kopfiger Narbe. Frucht eine vom Keich gekrönte Beere mit zahlreichen Samen, die äussere Schicht der Testa saftig, pulpös, durchsichtig. Embryo mit spiralig um einander gerollten Kotyledonen.

Verwendung findet die Rinde der Wurzel und der Zweige.

Cortex Granati (Germ. Helv. Austr.), Granati Cortex (Brit.), Granatum (U-St.),

— Granatrinde, Bandwurmrinde, — Écorce de granadier (Gall.), — Pomegranate bark.

Nach den genannten Arzueibüchern ist Werzel-, Stamm- und Astrinde zulässig, nach Gall indessen nor die Wurzelrinde. Helv. lässt den Vorrath jährlich erneuern.

Beschreibung. Bis 10 cm lange, unregelmässig eingerollte oder rinnenförmige, oft verbogene Stücke, die bis 3 mm dick sind. Sie bricht glatt, ist im Innern gelblich,



Fig. 276. Korkzellen au Cortex Graunti.

Fig. 277. Steinzellen aus Cortex Granati.

höchstens nach aussen etwas gran oder brann. Die Wurzelrinde ist durch frühzeitig entstehende Schuppenborke ausgezeichnet. Auf der Zweigrinde häufig Flechten. Nach dem Abschülen des Korkes kommt bei der Zweigrinde häufig chlorophyllführendes Gewebe zum Vorsebein. Geschmack herbe

Bei stärkerer Vergrösserung ist der Ban sehr charakteristisch: der Kork besteht aus dünnwandigen und aus an der Innenwand verdickten Zellen (Fig. 276). In der primären Rinde fallen grosse, etwas in der Richtung der Axe gestreckte Steinzellen auf, die auch in den äusseren Parthieu des Bastes verkommen (Fig. 277). Dieser selbst besteht aus

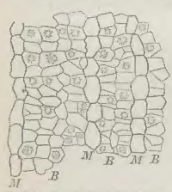


Fig. 378. Querschnitt ans dem Bast von Cortex Granati, M Markstrahlen. R Bustatrahlen.

1—2 Reihen breiten Markstrablen and schmalen Baststrahlen, in denen Schichten, die eine Oxalatdrase führen, mit solchen, die oxalatfrei sind und Siebrühren enthalten, abwechseln (Fig. 278). (Besonders bei schwächerer Vergrösserung tritt die Regelmässigkeit des Baues deutlich hervor.) -Ausser den Drusen kommen auch, besonders in der Mittelrinde, Einzelkrystalle vor. — Im Pulver fallen die grossen Steinzellen, die Oxalatdrusen und StärkekFrachen des Parenchyms, die 2—8 μ gross, rundlich oder keulenförmig und selten zusammengesetzt sind, ferner die Einzelkrystalle und die einseitig verdickten Korkzellen auf. — Ausserdem lässt sich in der Rinde mit Leichtigkeit Gerbstoff mikrochemisch nachweisen.

Bestandthette. Die wirksamen Bestandtheile sind einige Alkaleide: Pelletierin C<sub>8</sub>H<sub>10</sub>NO, flüssig, Siede-P. 195° C., spec. Gew. bei 0° C. 0,988, löslich in

Alkohol, Aether, Chloroform, 20 Th. Wasser; es dreht rechts. Methylpelletierin C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>NO, flüssig, Siede-P. 215°C., löslich in 25 Th. Wasser, in Alkohol, Aether, Chloroform. Pseudopelletierin C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>NO. 2H<sub>10</sub>O, krystallinisch, Schmelz-P. 246°C., löslich in Wasser, Aether, Chloroform und Alkohol. Isopelletierin C<sub>2</sub>H<sub>12</sub>NO, von denselben Eigenschaften wie Pelletierin, aber optisch inaktiv. Das Pseudopelletierin (Granatonin) ist eine tertiäre Base und wahrscheinlich ein Ketonamin. Hauptträger der Wirksamkeit soll das erste Alkaloid sein. Ferner enthält die Droge 20—28 Proc. Gerbsäure, die mit der Gallusgerbsäure identisch ist. Nach anderen Angaben ist daueben noch ein zweiter Gerbstoff in der Droge vorhanden. Sonst liefert die Rinde Benzulextrakt 0,76 Proc., Aether-Extrakt 0,30 Proc., Alkoholisches Extrakt 9,93 Proc., wässeriges Extrakt 12,35 Proc.,

Granatum. 1249

alkalisches Extrakt 6,26 Proc., saures Extrakt 7,62 Proc., Lignin 8,93 Proc., Cellulose 31,89 Proc., Fenchtigkeit 8,70 Proc., Ascho 2,7 Proc. Nach anderer Angabe 10,73 Proc. Asche. Der Alkaloidgehalt der Droge ist ein sehr schwankender und daher Feststellung desselben und Gebrauch einer Waare von möglichst gleichförmigem Gehalt sehr zu empfehlen. Aeltere Rinde soll im Alkaloidgehalt zurückgehen, dagegen scheint das Trocknen ohne Einfluss darauf zu sein.

Die niederländische Pharmakopöe verlangt einen Minimalgehalt von 1 Proc. an salzsauren Alkaloiden, was bemängelt wurde, da die Handelswaare selten mehr als 0,8 Proc. reine Alkaloide enthalten soll. Diese Zahl ist entschieden zu niedrig gegriffen. Ewens fand bei Untersuchung zahlreicher Wurzel- und Stammrinden 0,5-0,7 Proc. reiner Alkaloide und konnte einen wesentlichen Unterschied zwischen Wurzel- und Stammrinden nicht konstatiren, wogegen von anderer Seite die Superiorität der Wurzelrinde mit I Proc. und darüber aufrecht erhalten wird. Uns gaben eine Reihe von Mustern, die aus Stamm- und Wurzelrinde gemengt waren 0,5-0,6 Proc. - Am alkaloidreichsten sind javanische Rinden, in denen Ewens 0,92-0,98 Proc. fand. Erheblich höher sind früher von Sröden gefundene Zahlen bei javanischer Wurzelrinde, nämlich 1,71-3,75 Proc. salzsaurer Alkaloide.

Zur Bestimmung des Alkaloidgehaltes kann man 12 g Cortex Granati gr. m. pulv. in einem 200 g-Glase mit 120 Aether-Chloroform (3:1) übergiessen, nach kräftigem pulv. In einem 200 g-Glase mit 120 Aether-Chloroform (a:1) ubergressen, nach krautgem Durchschättelt 10 ccm 20 proc. Natronlauge und nach einer Stunde, während welcher wiederholt umgeschättelt ist, noch 10 ccm Wasser zugeben und wieder umschütteln, bis sich das Pulver gut zusammenballt. Von der klar überstehenden Aether-Chloroformlösung giesst man 100 g durch ein trockenes Filter in einen Scheidstrichter. Diese Lösung (= 10 g Rinde) schättelt man mit 50 ccm <sup>1</sup>/<sub>keo-</sub>N.-Salzssure und darauf dreimal mit je 10 ccm Wasser aus (oder so lauge, bis das Wasser mit Mexen/schem Reagens keine Trübung mehr wasser aus (oder so lange, die das wasser int herrenschem Reagens keine Trubung mehr giebt), fallt die wässerigen, sauren Lösungen zu 100 cem auf, giebt 50 cem davon in eine Flasche, verdant mit gleichviel Wasser und titrit nach Zusatz von Aether und 5 Tropfen Jodcosinlösung mit ½100-X.-Kalilange, bis die wässerige Schicht blassroth wird. Die zur Keutralisation der Alkaloide verbrauchten Kubikoentimeter ½100-N.-Salzsäure × 0,00295 — Gehalt au Alkaloiden. — Oder man macht, um die Alkaloide gravimetrisch zu bestimmen, die saure Lösung wieder alkalisch, schüttelt wieder mit Aether-Chloroform aus, destillirt ab, verdampft zur Trockne und wägt.

Verwechslungen und Verfälschungen. Als solche werden die Wurzelrinden von Berberis vulgaris L., Buxus sempervirens L., Morus nigra L. angegeben. Sie haben sämmtlich nicht den beschriebenen, charakteristischen Bau.

Aufbewahrung. Da, wie oben angegeben, die Rinde an Wirksamkeit verlieren soil, so solite man sie alle Jahre erneuern. Das gilt ganz besonders für die gepulverte Droge.

Anwendung. Als gutes und zuverlässiges Bandwurmmittel. Es ist aber daran zu erinnern, dass nach ihrem Gebrauch schwere Vergiftungsfälle vorgekommen sind, und dass vor ihrer Anwendung durch nicht Sachverständige dringend gewarnt werden muss. Man verwendet sie als Abkochung oder Maceration, am zweckmässigsten aber als Macerationsdekokt (s. Apozema) aus 50-60 g Rinde, welches man heiss filtrirt und, um das Erbrechen zu verhindern, mit einem Zusatz von Ingwersirup versieht. Es wird auf dreibis viermal binnen einer Stunde genommen. - Die für ein Dekokt empfehlene Menge von 200-400 g ist au gross und nicht anzuwenden. In den vielfach angewendeten, kalt bereiteten, weinigen Auszug der Rinde geht nach unseren Untersuchungen nur etwa 1/10 der Alkaloide liber, in den beiss bereiteten die Hälfte. - In Deutschland ist die Rinde dom freien Verkehr entzogen. Das Extrakt darf im Geltungsbereich der Austr. nur gegen ärztliche Verordnung abgegeben werden.

Apozema de cortice radicis punicae (Gall.). Granatrindenabkochung. Apozenia de cortice l'adicis punicae (Gall.). Granafrindenableching. Apozenie d'écorce de racine de grenadier. 60,0 frische, zerstossene Granafwuzelriade macerirt man wenigstens 6 Stunden mit 750,0 destiil. Wasser, kocht über freiem Fener auf 3/2 ein, seiht durch und filtrirt (heissf).

Decoctium Granafi corticis (Brit.). Decoction of Pomegranate Bark. 200 gepulverte Granafrinde (Nr. 10) kocht man 10 Minuten mit 1200 com destill. Wasser, seiht darch vond bringt darch Nachwasshen mit Western und 1000 com Elizabeti.

durch und bringt durch Nachwaschen mit Wasser auf 1000 com Flüssigkeit, Gabe 15 bis 60 g.

Granatum. 1250

Extractum Granati, Extr. Punicae Granati. Extr. Granati alcohole paratum. Granatrindenextrakt. Granatwurzelextrakt. — Extrait de grenadier (alcoolique). Austr.: Aus gepulverter Granatrinde wie Extr. Aconiti Austr. (S. 155) zu bereiten. — Ergänzb.: Aus fein zerschnittener Granatwurzelrinde wie Extr. Coffeae Ergänzb. (S. 906). Harzige Ausscheidungen während des Eindampfens bringt man durch kleine Mengen Weingeist wieder in Lösung. Nach E. Dietzeich vermeidet man dieselben, wenn man die aus 1000,0 Rinde gewonnenen Auszüge auf 250,0 eindampft, mit 100,0 Weingeist versetzt und nun zu einem dicken Extrakt bringt. Ausbeute etwa 20 Proc. -Gall.: Wie Extr. Digitalis alcool. par. Gall. (S. 1041, 2).

Extractum Granati corticis solidum. Decoctum Granati corticis siccum. Granatwurzelrinde - Dauerextrakt (Diet.). 1000 g gepulverte Rinde macerirt man 12 Stunden mit 5000,0 destill. Wasser, erhitzt 2 Stunden im Dampfbad, nach dem Auspressen nechmals mit 3000,0 Wasser 2 Stunden, presst aus, löst 700 g Milchzucker und bringt l. a. (s. Extr. Uvas Ursi S. 363) auf 1000 g.

Boll taonifug! REDTERBACHER. Rp. Extract, Granati cort. Extract. Filicis 5,0 Bhisom, Filicia puly. q. s.

Man formt Bo Pillen, die man mit geschmolzenem Wachs überzieht.

Decoctum contra taculam BLOCIL Bloch's Bandwarmmittel. Rp. Cort. Granati rad. gr. pulv. 50,0 Aquae destillatae 800,0 kocht man über mässigen Feuer auf 1/4 ein, fügt hinzu

Flor, Koso isset erkniten, seiht durch, bringt die Selbfiffasig-

beit auf 85,0 and setzt hinzu Spiritus (90 %) 15,0.

tie Hufte, nach 1/4 Stunde die andre Halfte Sirapus Granati corticis.

Rp. Extract Granati 5,0 Strupt simplicia 90,0,

II. Rp. Succi e Granato 25.0 Sacchart albi-65.0,

Decectum Granati WALDENBURG. Rp. Cort. Granati radic. 30,0

Aquae frigidae 300,0

macerist man 12 Stunden, kocht, sodasa man 250,0

Sirupl Zingiberis 80,0.

DleHalfte auf einmal, nach 1/2 Stunde die andre Halfte.

Emulsio taonifuga Richten.

Emulsio contra tachiam, Randwurm-

Emulsion.

M. f. leg. art. emulsio. Für Erwachsene morgens

30,0

Rp. Apozemne de cort. Granat, 60,0; 190,0

Olel Richi

Gummi arabici puly.

Strupi Liquiritian

Seihflüssigkeit erhält und fügt binzu

2) Cortex Granati fructus. Cortex Granatorum s. Psidii. Malleorium. -Granatschale. Granatäpfelschale. - Ecorce de grenade (Gall.). Sie eathält bis 28 Proc. Gerbstoff.

Anwendung. In der Färberei und Gerberei (bei Bereitung des Saffian).

3) Flores Granati. Flores Balaustii. Balaustia. — Granatblüthen. — Fleur de grenadler. Balauste (Gall.).

Nur noch selten im Theeaufguss bei Ruhr, Durchfall, Weissfluss; auch als Gurgelwasser.

4) Die ganze Frucht; Fruit du grenadier (Gall.).

In Frankreich bereitet man daraus:

Strupus Granatorum. Sirop de granade (Gall.) in derselben Weise, wie Sirupus

Cernsi Gall. (S. 697).

Succus e Granato. Suc de grenado (Gall.). Man zerreibt das Fleisch der Granatapfel auf einem Haursiebe, fängt den Saft auf, presst den Rückstand, unterwirst die vereinigten Flüssigkeiten der Gährung und filtrirt sie zuletzt. Antidysenterieum. Ein Gemenge aus Granatwurzelextrakt, Rosenextrakt, Pelle-

tierin, Myrobalanen und Gummi. (RIEDEL's Mentor.)

Bandwurmmittel nach Ther. Gaz.: Pelletierin. sulfuric. 0,18, Tannin 1,0, Aquae destill., Sirup. simpl. aa 60,0, Tinct. Aurant. cort. gtts. X. Auf zweimal innerhalb 1/2 Stunde zu nehmon.

Bandwurmkur nach Janssen. Besteht in dem Gebrauch von Pillen, welche aus Granatextrakt hergestellt worden, das man aus frischer, nicht getrockneter Granatwurzel-

Bandwurmkur nach Fleisonmann, bei Kindern.

Rp. Extracti Granail cort. rad. Extracti Filicis acth. 44 2,5 Cort, Granat, rad. Q. B. Man formt 40 Fillen und übersuckert sie.

Rp. Extracti Granati cort. rad. (vel Extract, Filicis) 8,5 Olei Ricini 10,0 Gummi arablei ply. 5,0 Aquae Monthae pip. 32,6 M. t. emulsio.

Morgens 3 mal 10 Pillen, bei eintretender Uebelkeit zwischendurch Thee oder Limonade; bei Erbrechen giebt man nach 1/8 Stunde die übrigen Pillen, 4 Stunden später Mixtur II auf zweimal (vergt. blerzu S. 1157, Abs. 3) Bandwarmmittel von Mook in Berlin ist eine mit Wurmfarnextrakt versetzte Abkochung von Granatwurzelrinde.

### Granula.

Granula (Germ. Helv.). Körner. Granules (Gall.). Parvules. Als "Granula, Kürner" bezeichnet man kleinste Pillen, welche mit besenderer Sorgfalt hergestellt sind und meist stark wirkende Arzneistoffe enthalten. Da sie weiss sind, muss bei ihrer Be-

reitung auch die peinlichste Sauberkeit eingehalten werden.

Germ. Zur Bereitung von Körnern werden die Arzneistoffe entweder unmittelbar oder mach vorgängiger Lösung in Aether, Weingeist oder Wasser mit der, einem Gewichte von 0,05 g für das einzelne trockene Korn entsprechenden Menge einer pulverförmigen Mischung aus 4 Th. Milchzucker und 1 Th. arabischem Gummi sorgsam gemengt. Aus dem Gemenge werde mittels weissen Sirups, welchem auf je 1 Th. = 0,1 Glycerin augesetzt worden, eine bildsame Masse hergestellt, und letztere dann in die vorgeschriebene Anzahl runder Körner geformt. Ein oberlächliches Befeuchten vorräthiger, aus indifferenter Masse geformter Körner mit einer Lösung des Arzneistoffes ist nur bei den homöopathischen, sogenannten Streußigelchen gestattet.

Helv. 1,5 g arabisches Gummi wird mit dem verordneten Medikamente innig ge-

mischt, dann mit 3,5 g Zucker und 8 Tropfen Wasser zu 100 Körnern verarbeitet.

Das Anstossen der Körnermasse erfolgt zweckmässig in einem mit Kalilauge sorgfältigst gesäuberten, glasirten Porcellaumörser. Man stösst die Masse ziemlich derb au. Zum Ausrollen halte man eine besondere Pillenmaschine. Alle Theile, mit denen die Körner in Berührung kommen, auch die fertige Masse, reibe man kurz vor dem Ausrollen mit Taleum venetum ab, desgl. die Finger.

Sollen die Körner aufbewahrt werden, so stösst man zie ohne Glycerinzusatz, sendern nur mit Gummischleim oder mit Zuckersirup an, weil sie sich, mit Glycerin ange-

stossen, leicht abplatten.

Da, wo mehrere Sorten Körner vorräthig gehalten werden, empficht es sich, die einzelnen Sorten — zur Vermeidung von Verwechslungen — in verschiedenen Farben zu fürben. Man benutzt hierzu Lösungen von Eosin, Tinctura Croci, Tinctura Cureumae u. dgl. Auch kann man die Körner versilbern oder vergolden.

### Gratiola.

Gattung der Scrophulariaceae-Antirrhinoideae-Gratieleae.

Gratiola officinalis L. Heimisch in Europa, West- und Mittelasien, in Nord-

amerika wahrscheinlich eingeschleppt. - Verwendung findet:

 Das Kraut: † Herba Gratiolae (Ergänzb.). Hb. gratiae dei. — Gottesgnadenkraut. Purgirkraut. Erdgalle. Welsser oder wilder Aurin<sup>1</sup>). — Gratiole (Gall.). Herbe à pauvre homme. — Hedge-hyssop.

Beschreibung. Der Stengel ist bis 30 cm hoch, vierkantig, kahl, Blätter bis 4 cm lang, decussirt, lanzettlich, vorn gesägt mit mehreren Längsnerven. Blüthen gestielt in den Blättachseln, mit 2 linealen Vorblättera. Kelch 5theilig, Korolle trichterig, vielspaltig, fast 2 lippig, hellgelb, innen behaart. Nur 2 Staubblätter ausgebildet, die Antherenhälften durch das verbreiterte Connektiv getrennt, ausserdem 2 Staminodien. Geruchlos, von bitterem Geschmack.

<sup>1)</sup> Wenn im Handverkauf Erdgalle oder Aurin verlangt wird, so pflegt man Herb. Centaurii minor. zu verahfolgen.

Bestandtheile. 2 Glukoside: I) Gratiolin C40 Hs4O14, krystallinisch, schwer löslich in kaltem Wasser und in Aether, leicht löslich in heissem Wasser und in Alkohol. Schmilzt bei 200° C. Liefert mit verdünnter Schwefelsäure: Zucker und Gratioletin and Gratioleretin. 2) Gratiosolin CzaHzaOza, amorph, ziemlich leicht löslich in Wasser und Alkohol, schwer in Aether. Schmilzt bei 125° C. Liefert mit verdünnter Schwefelsäure Zucker und Gratiosoletin, welches, ebenfalls glukosidischer Natur, Zucker, Gratiosoleretin und Hydrogratiosoleretin liefert. Das Gratiosolin scheint der Träger der Wirkung zu sein. Ferner: eine Fettsäure Gratiololnsäure und deren Glycerid, das Gratiolafett.

Das im Juni und Juli während der Blüthe ohne Wurzel gesammelte Kraut. 4 Th. frisches geben 1 Th. trocknes. - Vorsichtig aufzubewahren!

Anwendung. Acusserst selten als Abführmittel zu 0,15-0,8 in Pulver oder Abkochung. Grösste Einzelgabe 1,0 g, grösste Tagesgabe 3,0 g (nach Lewin). Neuerdings bei Wassersucht in Form von Extractum aquosum liquidum empfohlen.

† Extractum Gratiolae (Erganzb.). Gottesgnadenkraut-Extrakt. Wird aus dem frischen, blühenden Kraut wie Extractum Belladonnae Germ. (S. 469) bereitst. Ausbeute etwa 3 Proc. Man giebt es zu 0,05-0,1. Grösste Einzelgabe 0,5 g, grösste Tagesgabe 1,0 g (Lewin)

2. Das Rhizom † Rhizoma Gratiolae.

Beschreibung. 3-4 mm dick, sticlrund, gegliedert, unterseits bewurzelt. Rinds durch grosse Lufträume läckig, mit grossem Mark.

Führt anscheinend dieselben Bestandtheile wie das Kraut und gilt als noch wirksamer als dieses.

### Grindelia.

Gattung der Compositae-Astereae-Solidagineae.

I. Grindelia robusta Nuttall. Gumplant, Wild Sunflowers, Yellow taiweed. Heimisch in Nordamerika längs der Küste des Stillen Oceans.

Man verwendet das blühende Kraut: Herba Grindeliae (Ergänzb.). Grindelia (U-St.). Flores, Stipites s. Summitates Grindeliae. - Herbe de grindelle.

Beschreibung. Die im jüngeren Zustande weisestaumigen Steugel tragen spärlich behaarte, decussirte, nach oben den Stengel umfassende, spatelförmige bis lanzettförmige Blätter, die durchscheinend punktirt sind. Die Blättehen des Hüllkelches der Könschen sind zurückgekrümmt und aussen mit einem braunen, im frischen Zustande milchweissen Sekret bedeckt. Die ganze Pflanze ist klebrig von einem solchen, durch Drilsenhaare ausgeschiedenen Sekret.

Bestandthelle wenig studirt. Es worden genannt: ein Saponin zu 2 Proc., Grindelin, ein dunkelbraunes, unangenehm riechendes ätherisches Oel, das die Himund Rückenmarksfunktion herabsetzen soll, ein Harz, das expektorirend wirkt. Ueber die Anwesenheit eines Alkaloids stehen sieh die Angaben direkt gegenüber.

Verwechstungen. Der Droge sollen auch andere Arten beigemengt werden, so Grindelia squarrosa Dunal, Gr. integrifolia D. C., Gr. inuloides Willd., Gr. glutinosa Dunal, Gr. hirsutula Hook. et Arn., Gr. rubricanlis D. C.

Anwendung. Bei Asthma, Keuchhusten, Blasenkatarrh, Katarrh der Harnrühre, Nicrealeiden. Grössere Dosen wirken giftig.

Elixir Grindellae (Nat. form.). Elixir of Grindelia. 65 ccm Extract. Grin-

deliae fluid. (U-St.), 10 ccm Spirit. Auranti comp. (U-St.), 115 ccm Alcohol deodorat. (U-St.) 22,5 proc.), 810 ccm Elixir Taraxaci comp. (Nat. form.) werden gemischt.

Extractum Grindeliae fluidum. Grindelia-Fluidextrakt. Fluid Extract of Grindelia. Ergänzb.: Aus grob gepulvertem Grindeliakraut wie Extr. Frangulae fluid. Germ. (S. 1481) 1 Th. Kraut erfordert 7—71/2 Th. Losungsmittel. — U-St.: Ans 1000 g Grindeliakraut (No. 30) und Weingeist (91 proc.) im Verdrängungswege. Man

beseuchtet mit 300 ccm, flingt zuerst 850 ccm auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt

Anwendung: bei Asthma 2-3 ccm mehrmals täglich.

Extractum Grindeliae (boraxatum). 1000 Th. Grindeliakraut erhitzt man mit Boraxlösung 25:4000 Th., digerirt 2 Tage, presst, lässt absetzen und dampft zum dieken Extrakt ein. Zu 0,1-0,2 g mohrmals am Tage.

Strupus Grindeliae. Man presst die zerquetschten Blüthenköpfehen und bringt 100 Th. des Saftes mit 200 Th. Zucker und 60 Th. Weingeist (45 proc.) zum Sirup. Extempore: 5,0 Grindelia-Fluidextrakt, 95,0 Zuckersirup.

II. Grindelia squarrosa Dunal, Ague weed. In Mexiko und in den westlichen Staaten der Union. Blitter schmal lanzettlich, gegen die Basis zusammengezogen und herzförmig. - Enthalt ebenfalls ein Saponin. - Verwendet gegen Intermittens und Rheumatismus

### Guaco.

Unter Guaco und Huaco versieht man eine ganze Auzahl von Arzaeipflauzen, die sümmtlich in Süd- und Mittelamerika, zunächst gegen Bisse giftiger Schlangen, dann aber auch als Heilmittel gegen Syphilis, Krebs und Rheuma empfohlen werden. Sie sind wiederholt nach Europa gekommen. Es sind als solche hauptsächlich zu nennen Mikania Guaco H. B. und andere Arten (Compositae-Eupatorieae-Ageratinae), ferner Arten von Aristolochia, so A. fragrantissima Ruiz, dann Comocladia integrifolia Jacq. (Apacardlaceae), Cissampelos Pareira L. (Menispermaceae) und endlich Pflanzen aus den Familien der Idliaceen, Cucurbitaceen und Passifloraceen.

Mikania Guaco ist anch als Condurango nach Europa gekommen,

# Guajacolum.

I, + Guajacolum (Erginzb. Helv.). Gaincol (Gall.). Guajakol. Brenzcatechin monomethylester. Méthylpyrocatechin. C.H. (OH) OCH, (1:2). Mol. Gew. = 124.

Darstellung. Das Guajakol ist ein wesentlicher Bestandtheil des Buchenholztheer-Kreosots und wird aus diesem abgeschieden, indem man die bei 200-205° C. übergehende Fraktion desselben erst mit starkem Ammoniak wäscht. Dann bildet man durch Zugabe einer alkoholischen Lösung von Kalihydrut das Kalisalz (Guajakol-Kalium), wäscht dieses mit Aether, krystallisirt es aus Alkohol um und zerlegt es mit verdünnter Schwefelsäure. Das in Freiheit gesetzte Guajakol wird alsdann wiederholt rectificirt. Bis vor etwa 10 Jahren kannte man es nur als Flüssigkeit, heute gewinnt man es in Krystallen, indem man die Lösung des reinen Guajakols in Petroläther der freiwilligen Verdunstung überlässt.

Eigenschaften. Entweder eine klare, farblose oder schwach gelbliche, ölige Flüssigkeit oder farblose, prismatische Krystalle, welche bei 28-28,5° C. schmelzen. Es besitzt einen durchdringenden, rauchartigen Geruch, ätzenden Geschmack, siedet bei etwa 205°C. und hat im flüssigen Zustande bei 15°C. das spec. Gew. 1,143 (Ergänzb.: Siedepunkt 205° C., spec. Gew. 1,117-1,143. Schmelzpunkt nicht unter 28° C. Helv.; Siedepunkt 200-203° C., spec. Gew. 1,116-1,133. Gall: Siedepunkt 205° C., spec. Gew. 1,143,

Schmelzpunkt 28,5° C.).

Es ist löslich in etwa 60 Th. Wasser, oder in 7 Th. Glycerin. In Alkehol, Aether, Eisessig, Chloroform, Schwefelkohlenstoff und zahlreichen anderen Lösungsmitteln ist es leicht löslich - Die wässerige Lösung wird auf Zusatz von Ferrichforidlösung missfarbig. Die alkohelische Lösung wird auf Zusatz von wenig Ferrichlorid rein blan, durch Zusatz von mehr Ferrichlorid smaragdgrün, später braun.

Prüfung. 1) Ein Volumen Guajakol gebe, mit zwei Volumen Petroleumbenzin geschüttelt, eine bald klar werdende Mischung, welche aus zwei Schichten besteht. Bleibt die Mischung längere Zeit trübe, so weist dies auf Verunreinigungen des Guajakols hin 2) Ein Volumen Guajakol muss sich in zwei Volumen Natronlauge unter Selbsterwärmung auflösen. Diese Mischung muss nach dem Erkalten zu einer weissen Salzmasse erstarren (Färbung = chinonartige Verunreinigungen) und in 10 Volumen Wasser klar löslich sein (Trübung = Kohlenwasserstoffe). 3) Wird 1 Tropfen Guajakol zu 10 Tropfen koncentrirter Schwefelsäure zugefügt, so trete eine reine gelbe, nicht röthliche Färbung auf (Kreosot): erst auf Zusatz von etwas Aceton färbe sich die Mischung intensiv roth,

Aufbewahrung. Vorsichtig und vor Licht geschützt, da es unter dem Einflusse des Lichtes nachdunkelt. Dunkelgewordene Präparate können durch Ueberdestilliren wieder farblos erhalten werden.

Anwendung. Nach Gurtmann tödtet das Guajakol, wenn es in einer Verdünnung von 1:2000 im Blute eirkulirt, die Tuberkelbacillen; bei einer Verdünnung von 1:4000 schwächt es sie noch. Es dient daher in ausgedehntem Maasse zur Bekampfung der Tuberkulose. Man giebt es in Gaben von 0,05-0,1 g mehrmals täglich in Pillen, Kapseln, Lösungen. Höchstgaben: pro dosi 0,5 g (Erglinzb, Helv.), pro die: 2,0 g (Erganzb.), 3,0 g (Helv.). Für die therapeutische Verwendung können vorläufig das flüssige und krystallisirte Guajakol promiscue gebraucht werden.

† a-Guajakol. Guajacolum absolutum. Reines Guajakol. Synthetisehes Guajakol. Nach D.R.P. 95 339 wird o-Amsidin durch Einwirkung von anlpetriger Säure diazotirt und die mit Schwefelsäure angesäuerto Lösung im Dampfstrom destillirt. Das übergegangene Guajakol wird rektificirt. Es siedet bei etwa 200° C. und erstarrt ohne weiteres zu Krystallen, welche bei 29-30° C. schmelzen.

† Homo-Guajakol. Homobrenzeatechin-Methyläther. Kreesol.  $C_6H_3(CH_2)$  (OCH $_0$ )OH. Mol. Gew. = 138. Ein höheres Homologes des Guajakols. Ist im Buchenholztheer-Kreesot enthalten und wird aus diesem ähnlich wie das Guajakol durch die

Kaliverbindung bindurch abgeschieden.

Farblose, angenehm riechende, ölige, in Wasser kaum lösliche Flüssigkeit, welche von Alkohol und Aether leicht gelöst wird. Siedep. 221° C. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid grün gefärbt.

Ist bezüglich seiner therapentischen Verwendung noch im Versuchsstadium begriffen. y Guajaperolum. Guajaperon. Piperidinum guajakolicum. Piperidin-Guaja-

Co H 11 N(C, H, O2)2.

Entsteht durch Auflösen von 85 Th. Piperidin und 248 Th. Guajakol in Petrolather oder Benzel. - Farblose, prismatische Nadeln, in 30 Th. Wasser löslich, auch löslich in

den meisten organischen Lösungsmitteln. Schmelzp. 80° C.

Brenzenhum. Gunjakolbenzyläther. C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OCH<sub>6</sub>)OCH<sub>6</sub>C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>. Mol. Gew. = 214. Entsteht durch Einwirkung von Benzylchlorid C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>CH<sub>2</sub>Cl auf Gunjakol-Natrium. Farblose, fast geruchlose und fast geschmacklose, aber hinterher kratzend und anästhesirend schmeckende, neutrale Krystalle, in Alkohol und Aether löslich, bei 62° C. schmelzend. Löst sich auch in Vasogen. Weder die wässerige noch die alkoholische Lösung wird durch Ferrichlorid gefärbt. In Natronlauge ist es unlöslich. Beim Kochen mit Kaliumpermanganat und verdännter Schwefelslure tritt Geruch nach Bittermandelöl, leim Kochen mit Salzsäure Geruch nach Gunjakol auf. Es ist von Marcues zur Erzielung örtlicher Aufsthesie mittels Kataphorese benutzt worden. Nicht zu verwechseln mit Benzosoll Gunjakol-Chininchlorid, aus molakularen Marcan Gunjakol und Chininchlorid.

Guajakol-Chininchlorid, aus molekularen Mengen Guajakol und Chininchlorid bestehend, weisse Nadeln, wird an Stelle von Gusjakel als ungiftiger Ersatz desselben an-

gewendet. Vergl. S. 778.

Guajacolum phosphoricum. Phosphorskure-Guajacyläther. (C. H., OCH,), . PO. Mol. Gew. = 416.

Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung von Phosphoroxychlerid auf Guajakol-Natrium.

Ein weissliches, fast geruchloses Krystallpulver, unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, Chloroform und Aceton. Schmelzp. gegen 98° C. Es findet in gleicher Weise und in gleichen Dosen Anwendung wie das Gusjakol selbst, indessen ist sein Gebrauch ein verhältnissmässig beschränkter.

Guajacolum aethylenatum. Guajakoläthylenäther. [CH30.CoH,0]..CoH4. Mol. 6ew. == 274.

Die Darstellung erfolgt durch Erhitzen von Gunjakolnatrium mit Acthylenbromid oder Aethylenchlorid unter Druck bei Anwesenheit von Alkohol als Verdünnungsmittel.

Farblose Krystallnadeln, in Wasser schwer löslich, leicht löslich in heissem Alkohol.

Schmolzpunkt 138-139° C.

Bei Lungentuberkulose in gleicher Weise wie Guajakol angewendet in Gaben von 0,5-1,0 g zweimal täglich.

Guajacolum carbonicum. Guajakolkarbonat. Kohlensäure-Guajacyläther

Duotal. (CaHaOCHa), . COa. Mol. Gew. = 274.

Zur Darstellung bringt man 2 Molekulargewichte Guajakol durch die erforderliche Menge Natronlauge in Lösung und leitet in diese Lösung langsam i Molekulargewicht Kohlenoxychlorid (Phosgen COCl2) gasförmig ein.

 $2 \left[ C_a H_4 \cdot OCH_2 \cdot ONa \right] + COCl_2 = 2 NaCl + \left( C_o H_4 \cdot OCH_2 \right)_2 \cdot CO_2$ 

Das sieh unlöslich abscheidende Guajakolkarbonat wird mit Sodalösung gewaschen und aus Alkohol umkrystallisirt.

Eigenschaften. Weisses krystallinisches, neutrales Pulver, nahezu geschmacklos und geruchlos, unlöslich in Wasser, wenig löslich in kaltem Alkohol, leicht löslich in heissem Alkehol, ferner in Aether, Chloroform und Benzol. In Glycerin und in fetten Oelen ist es nur wenig löslich. Schmelzpunkt 78-84° C. Wird von alkoholischer Kalilauge sofort zerlegt in Kohlensäure und Guajakol, welches letztere durch Ansäuern isolirt werden kann. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid nicht charakteristisch gefürbt. Es enthält 91,5% Guajakol.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Den gesunden Magen passirt es unzersetzt; im Darme erfolgt Spaltung in Guajakol und Kohlensäure. Diese Spaltung erfolgt sehon im Magen bei kraukhaften Zustlinden desselben. Man giebt es bei Tuberkulose anfangs täglich zu 0,2-0,5 g und steigt bis auf 2-4 g. Die Ausscheidung erfolgt durch den Urin als Guajacyischwefelsäure.

Guajacolum valerianicum. Guajakolvalerianat. Valeriansäure-Guajacylester. Geosot.  $C_nH_4$ .  $OCH_3$ .  $C_4H_0CO_3$ . Mol. Gew. = 208.

Die Darstellung erfolgt durch Einwirkung von Valerylchlorid auf Guajakol-

patrinm. Gelbliche, ölige Flüssigkeit, zugleich nach Guajakol und nach Baldrianskure riechend, spec. Gew. 1,037. Siedepunkt 245-265° C. Wenig löslich in Wasser, leicht löslich in Alkohol, Aether, Benzol, Chloroform.

Wird wie das Guajakol selbst bei Lungentuberkulose angewendet. Man giebt es in

Gelatinekapseln in 0,2 g und zwar 3-6 Kapseln täglich.

Guajacolum benzoïcum. Guajakolbenzoat. Benzoylguajakol. Benzosol. Benzo-Guajakol. Benzoësaures Guajakol. CaH4(OCH2). CaHaCO2. Mol. Gew. = 228.

Entsteht durch Einwirkung von Benzoylchlorid auf Guajakolkalium und wird durch

Umkrystallisiren aus Alkohol rein dargestellt.

Eigenschaften. Farbloses, krystallinisches Pulver ohne Gerach und Geschmack, fast unlöslich in Wasser, leicht löslich in Aether, in Chloroform und in heissem Alkohol. Es schmilzt im Kapillarrohre bei 56° C.1] Durch al-(CaHaCOa) koholische Kalilauge wird es in Guajakelkalium und Kaliumbenzeat gespalten. Durch koncentrirte Schwefelsäure wird es mit eitronengelber Farbe gelöst. Die alkoholische Lösung wird durch Eisenchlorid nicht charakteristisch gefärbt.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. An Stelle des Gunjakols und Kreosots. Es bietet vor diesen beiden die Verzüge, dass es geschmacklos ist und den Verdanungstraktus nicht reizt. Den Magen

<sup>7)</sup> Ein aus synthetischem Guajakor hergestelltes Praparat schmilzt nach Thoms bei 59° C.

passirt es unzersetzt, und wird alsdann im Darme zu Guajakol und Benzoësliure gespalten, welche beide leicht resorbirt werden. Man giebt es in Tagesdosen von 1-10 g.

Guajacolum salicylicum. Guajakolsalicylat. Guajakol-Salol. Salicoyl-Guajakol. Sallcylsäure-Guajakolester.  $C_0H_0O_4$ .  $C_0H_1O_4$ . Mol. Gew. = 244.

Zur Darstellung wird ein Gemisch gleicher Molekulargewichte Guajakolnatrium und Natriumsalieylat mit Phosphoroxychlorid behandelt.  $2[C_5H_4.OCH_5.ONa] + 2[C_6H_4.OCH_0] + 2[C_6H_4.OCH_0] + 2[C_6H_4.OCH_0]$ 

Eigenschaften. Weisses, krystallinisches Pulver, ohne Geruch und Geschmack, fast unlöslich in Wasser, löslich in Alkohol, in Aether und in Chioreform. Schmilzt im Kapillarrohre bei 65°C. Durch alkoholische Kalilauge wird es in Guajakolkalium und Kaliumsalicylat gespalten.

Die alkoholische Lösung bringt beim Eintropfen in wässeriges Eisenehlorid nur eine Trübung hervor. Die alkoholische Lösung selbst aber wird durch Eisenehlorid weinroth gefärbt.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Bei innerlicher Darreichung wird es im Darme zu Guajakol und Salicylsture gespalten, welche beide leicht resorbirt werden. Man giebt es Phthisikern als den Appetit erregendes und die Verdauung beförderndes Mittel in Einzelgaben von 1-10 gtäglich, ferner als Darmantisepticum.

Guajacolum cinnamylicum. Guajakolcinnamat. Cinnamyl-Guajakol. Zimmtsaures Guajakol. Styrakol. C.H.O. . C.H.(OCH.). Mol. Gew. = 254.

Zur Darstellung werden gleiche Molekulargewichte Guajakol und Cinnamylchlorid bei gewöhnlicher Temperatur gemischt und nach 2 Stunden einige Zeit auf dem Wasserbade erwärmt, dann aus siedendem Alkohol umkrystallisirt. — Farblose, bei 130° C. schmelzende Krystallnadeln, welche in Wasser so gut wie unföslich, in Alkehol, Chloroforn und Aceton löslich sind.

Soll antiseptisch wirken. Wird innerlich bei Lungentuberkulose, ferner zur Hemmung von Gährungs- und Fäulnissprocesson bei chronischem Blasenkatarrh, Gonorrhoe, Magen- und Darmkatarrh angewendet. Dosis 1 g mehrmals täglich.

Guacamphol-Hexning. Kamphersäure-Guajakolester. C<sub>5</sub>H<sub>14</sub>(CO<sub>3</sub>, C<sub>5</sub>H<sub>4</sub>, OCH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>.

Mol. Gew. = 412. Entsteht durch Einwirkung von Kamphersäurechlorid auf Guajakol-Natrium und stellt farblose, geruch- und geschmacklose Nadeln dar, unlöslich in Wasser, leicht löslich in heiesem Alkohol und in Chloroform. Durch Kalilauge wird der Ester langsam verseift. Die Verbindung soll gegen Distribos und gegen die Nachtschweisse der Phthisiker Verwendung finden.

Bullisiker Verwendung finden.	
Guajacolum jodoformiatum v. Moser Guajakol-Jodoform v. Mosern Rp. Olei Amygdalarum 1,0 Guajacoll 4,0	rio. Ferri hypophosphorosi 0,05 Chirimi hypophosphorosi 0,02 Guajacell eurbonici 0,025. Zu 1 Pastille. Gegen Lubgentuberkulose.
Jodoformii 1,0. Durch nulssige Wirms zu lösen. Injektio 0,6—1,0 com (l) gegen Gelenktuberkuloss	Solutio Picot, ten von Picot'sche Lünning. E. Ep. Gonjacoli 5,0
Pilulae Guajacali à 0,1 g. (Form. Berol.) Rp. Guajacoli 6,0	Jodeformil 1,0 Paraffini liquidi Olei Olivae hā ų, a. ad 100,0 ecm.
Radicis Liquiritiae 11,4 Glycerini 0,6, Frant pitalne N. 60,	Ist zu eierilisten. Solutio Pignol. Pigsog/sche Lözung.
Pfiulas Guajacoll à 0,05 g. (Form. Berol.). Rp. Guajacoli 3,0 Radiols Liquirities 5,7	Itp, Eucalyptoli 14.0 Gualacoli 5,0 Jodoformil 1,0 Olei Ausygdalorum (see Olivarum) q. a. ad. 100,0 ccm.
Glycerini 0,3. Fiant piluine N. 60.	ist za sterilisiren. Solatio Marel-Lavaltée.
Pastilii Guajaceli compositi Amos Acidi assericosi Strychalni hypophosphorosi 32 0,00: Calcii hypophosphorosi Natrii hypophosphorosi as 0,02:	Gualscoll 5,0  Jodofornii 4,0  Olel Olivarum q. s. ad 100.0 ccm.

#### Solutio Dubourg.

Dumpko'sche Lösung

Rp. Jodoformil 1,0 Guajacoll 5,0 Olei Ollvarum q. s. ad 100,0 ccm.

# Sirapas Caicii chiorhydrophosphorici cum

Įр.		Balsami tolutani	16,0	
	2.	Spiritus (90 Proc.)		
	8.	Aquae destillatas 55	75,0	
		Calcil phosphorici	60,0	
	5.	Acidi hydrochlorici (25 Proc.)	70,0	
	8.	Aquae destillatae	120,0	
		Gunjacoli	10,0	
	B.	Spiritus (90 Proc.)	500,0	
		Spiriton Arrae	30,0	

10. Vini Malagensis 60,0
11. Sirupi Sacchari 900,0.
Man bereitet eine filtrirte Löntog von 1—3, ferner
von 4—6, endlich von 7—10, vereinigt diese und
filtrirt nach dem Absoteen. 5—4 and figlich 1
Theeolofiel bis 1 Essistriel. Bal Philisis.

Mixtura Unajacoli Santa.

Rp. Gunjacoli 1—2,0 g.

Aquae destillatas 180,0

Spiritus (90 Proc.) 20,0.

1 Theoloffel bis 1 Esslöffel in elnem Gluss Wasser nach den Mahlzeiten zu nehmen. Gegen Phthisla.

Winum Guajacoli Frankstzer.

Rp. Guajacoli 18,5
Tincturae Gentianae 20,0
Spiritus (90 Proc.) 250,0
Vini Hispanici q. e. ad 1000,0,
2—5 mai täglich i Essidifel in einem Weinglase

II. Acidum guajacolocarbonicum. Guajakolkarbonskure. Methoxysalicylskure.  $C_8H_8(OH)(OCH_9) \cdot CO_8H + 2H_9O$ . Mol. Gew. = 204.

Darsteilung. Man leitet unter Erhitzen über Guajakol-Alkali-Salze Kohlensäure. Hierbei entstehen, analog der Bildung der Salicylsäure, wahrscheinlich zunächst die Salze der Guajacylkohlensäure, z. B. unter Zugrundelegung des Guajakolnatriums zunächst Guajacyl-Natriumkarbonat, welches bei weiterem Erhitzen in guajakolkarbonsaures Natrium übergeht.

Aus der Lösung des entstandenen Natriumsalzes wird die freie Säure durch Ansäuern ausgefüllt und durch Krystallisation aus heissem Wasser oder verdünntem Alkohol gereinigt.

Eigenschaften. Weisses, krystallinisches, sauer reagirendes, geruchloses Pulver von bitterem Geschmack, schwer löslich in kaltom Wasser, ziemlich leicht löslich in heissem Wasser, leicht löslich in Alkohol und in Acther, desgleichen in Natriumbikarbonatlösung. Schmelzpunkt der wasserfreien Säure 148—150° C.

Die kalte wässerige Lösung wird durch Eisenchloridlösung rein blau gefärbt.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln.

Anwendung. Die Verbindung ist aus dem Versuchsstadium noch nicht heraus; sie wirkt antiseptisch, wahrscheinlich auch antirhenmatisch.

Natrium guajacolocarbonicum, guajakelkarbonsaures Natrium, methoxysalicylsaures Natrium, C<sub>6</sub>H<sub>6</sub>(OCH<sub>4</sub>)(OH)CO<sub>2</sub>Na wird durch Neutralisation der Guajakelkarbonaäure mit eisenfreiem Natriumbikarbonat in verdünnter alkoholischer Lösung dargestellt.

Weisses, krystallisches Pulver, entweder schwach sauer reagirend oder neutral, leicht löslich in Wasser. Die wässerige Lösung wird durch Eisenchlorid rein blau gefärbt.

Es soll ähnlich, aber milder wie Natriumsalicylat wirken, und frei von Nebenwirkungen sein. Noch im Versuchsstadium!

III. Acidum quajacolosulfuricum. Guajakolsulfosäure. Ortho-Guajakolsulfosäure. C<sub>4</sub>U<sub>5</sub>(OH)(OCH<sub>4</sub>)SO<sub>5</sub>H. (1:2:6). Mol. Gew. = 204. Zur therapeutischen Auwendung gelangt nur die Ortho-Säure, weil die Para-Säure unangenehme Nebenwirkungen besitzt. Die Ortho-Säure entsteht durch Mischen von Guajakol mit kone. Schwefelsäure in geringem Ueberschuss und Erwärmen bis auf höchstens 70-80° C. Man löst das Reaktionsgemisch in Wasser, stellt durch Sättigen mit Baryumkarbonat (s. S. 86) das Baryumsalz dar und zerlegt dieses mit berechneten Mengen Schwefelsäure, dampft die wässerige Lösung ein und krystallisirt die Säure aus verdünntem Alkohol um.

Weisse, glänzende, wasserfreie Blättehen, welche bei 270° C. noch nicht schmelzen und sich in 3 Th. Wasser von 15° C. oder in 1 Th. siedendem Wasser auflösen. In Al-

kohol von 95 Proc. sind sie kaum löslich, unlöslich in Aether, Benzol, Chloroform, Aceten. Konc. Schwefelsäure löst sie auch beim Erwärmen ohne Färbung auf. - Silbernitratiösung wird schon in der Kälte, rascher beim Erwärmen reducirt, mit Ferrichloridlösung entsteht eine blaue Färbung, die auf vorsichtigen Zusatz von Ammoniak in Hellgelb umschlägt. -Der Geschmack der freien Säure ist bitterlich, ohne an denjenigen des Guajakols irgendwie zu erinnern.

Thiokolum. Thiokol. o-Gunjakolsulfosanres Kalium. Calla (OH) (OCH.) SO. K. Mol. Gew. = 242. Die Darstellung erfolgt durch Umsetzung von e-Guajakolsulfosaurem Baryum (s. oben) mit Kalinmsulfat. Beim Eindampfen der wässerigen Lösung erhält man aus mässig koncentrirter Lösung das Salz als grosse rhombische Krystalltafeln, aus ganz koncentrirter Lösung dagegen als weisses geruchloses Krystallpulver ohne Krystallwasser. In dieser Form gelangt das "Thiokols in den Handel.

Farbloses Krystallpulver, sehr löicht (1+1) löslich in Wasser, etwas schwerer löslich in verdünntem Alkohol, fast unlöslich in 96 proc. Alkohol. Die wässerige Lösung giebt mit Ferrichlorid die schon oben erwähnte Blaufärbung; sie zeigt ferner ein bemerkenswerthes Reduktionsvermögen gegen Silbernitrat und Kaliumpermanganat. Sie ist neutrai und von schwach bitterlichem, hinterher süsslichem Geschmack, nicht nach Guajakol ricchend.

Man giebt Thickel in Gaben von 0,5-1,0 g und zwar zu 2-4,0 g täglich als ungiftigen Ersatz des Guajakols bei Lungentuberkulose, namentlich in deren Frühstadien.

Sirolin. Eine 6-7 proc. Auflösung des Thiokols in 40 proc. Zuckerlösung, mit Orangenschalenauszug parfümirt. Ein Esslöffel Sirolin enthält = 1,0 g Thiokol. Man giebt

das Sirolin in Tagesgaben von 1-5 Theelöffel.

Bestimmung des Thiokols in Zuckerlösungen. 5 g der Substanz (genau gewogen) werden in einem schräg gestellten Kjeldahlkölbehen mit 25 ccm Salpetersäure von 1,28—1,30 spec. Gew. zunächst gelinde erwärmt, dann 1½ Stunde im Sieden erhalten. Man verdünnt mit ca. 150 ccm Wasser und bestimmt die Schwefelsäure durch Fällung mit Baryumchlorid. 233 Th. BaSO<sub>4</sub> = 242 Th. C<sub>7</sub>H<sub>2</sub>KO<sub>5</sub>S. (Thiokol).

Calcium quajacolosulfuricum. o-Guajakolsulfosaures Calcium. Guajacyl.  $[C_0H_1(OH)(OCH_2)SO_2]_1$ . Ca. Mol. Gew. = 446.

Zur Darstellung neutralisirt man die wässerige Lösung der e-Guajakolsulfosäure auf dem Wasserbade mit Calciumkarbonat. Man filtzirt, dampft das Filtrat zur Trockne, löst den Rückstand in 4-5fachem Gewicht 90proc. Alkohols und bringt die filtrirte Lösung durch Eindampfen zur Trockne.

Ein bläulichgraues Pulver, in Wasser und Alkohol leicht löslich, in Oel unlöslich. Die wässerige Lösung gieht mit Ferrichlorid die schon oben erwähnte Blaufürbung, auch wirkt sie reducirend gegen Silbernitrat und Kaliumpermanganat.

Die wässerige Lösung des Salzes 1:20, welche violettroth gefärbt, aber halthar und nicht atzend ist, dient in subkutanen Injektionen als lokales Anastheticum. Man spritzt 0,5-1,5 ccm der 5 procentigen, oder 1 ccm der 10 procentigen Lösung ein. Die Gefühllosigkeit soll nach 6-8 Minuten eintreten.

IV. Aethakolum. Ajakol. Gunethol. Thanathol. Brenzcatechinmonoäthyläther. CaH4(OH)O. CaHa (1:2). Mol. Gew. = 138.

Zur Darstellung wird Brenzkatechin mit ägnivalenten Mengen Aethylalkohol unter Zusatz von Chlorzink am Rückflusskühler oder im geschlossenen Gefässe auf 180-220° C. erhitzt. Man verdünnt das Reaktionsprodukt mit Wasser, destillirt mit Wasserdampf, bindet das übergegangene Produkt an Natronlauge, schüttelt die alkalische Lösung mit Acther aus, zerlegt sie durch Saure, rektifieirt das Produkt und lässt in der Kälte krystallisiren.

Eigenschaften. Grosse farblose, feucht aussehende und ätzend anzufühlende Krystalle von einem dem Guajakol ähnlichen Geruch. Schmelzp. 26° C., Siedep. 209-210° C. In Wasser schwerlöslich (1:120), leicht löslich in Alkohol und in Aether. Das spec. Gew. der verflüssigten Krystaile ist bei 15° C. = 1,0913. Das einmal verflüssigte Präparat bedarf längerer Zeit, bevor es wieder krystallisirt.

Fügt man zur alkoholischen Lösung wenig Eisenchlorid, zo fürbt zie sich zunächst blau, durch mehr Eisenchlorid wird die Färbung grünlich, schliesslich olivenfarbig. Verdünnt man jetzt mit Wasser, so nimmt die Lösung feurig braunrothe Färbung an.

Aufbewahrung. Vorsichtig, vor Licht geschützt.

Anwendung. In gleichen Desen und unter den nämlichen Indikationen wie das Guajakol.

V. Guajacetin. Guacetin. Brenzeatechinmonoacetsaures Natrium. Natrium guajaceticum. C. H. (OH) OCH CO. Na. Mol. Gew. = 190.

Darstellung. Ein Salz eines Säure-Esters des Brenzeatechins, z. B. Monobenzolsulfobrenzeatechinnatrium, wird mit monochloressigsaurem Natrium behandelt und dann die
Benzolsulfosäure durch Erhitzen mit Alkalilösung abgespalten. — An Stelle des Benzolsulfonesters kann man auch die Ester vom Typus des Monoacet- und Monobenzoylester
des Brenzeatechins verwenden und an Stelle der Monochloressigsäure die Alkoholäther
D. R. P. 87668.

Es wird zunächst die freie Süure dargestellt und diese durch Neutralisiren mit Natriumkarbonat in das Natriumsalz übergeführt.

Eigenschuften. Farbloses, geruchloses Krystallpulver, aus vierkantigen Säulen bestehend, welches beim Erhitzen unter Verbreitung aromatischer Dämpfe verkohlt und einen beträchtlichen Salzrückstand hinterlässt, der die Flamme gelb färbt, alkalisch reagirt und mit Säuren aufbraust. Das zu Tabletten komprimirte Salz bläht sieh beim Erhitzen etwa wie Rhodanquecksilber auf. Beim Eindaupfen des Guajacetins mit verdünnter Schwefelsäure tritt Geruch nach Cumarin auf.

Es löst sich in 15 Th. Wasser von 15° C. zu einer neutralen Flüssigkeit, welche bitterlich schmecht; durch wenig Eisenchlorid entsteht in dieser Lösung zunächst violette, durch mehr Eisenchlorid blaue Färbung unter Abscheidung von missfarbeuen Flocken Silbernitrat lässt die wässerige Lösung vorübergehend klar, alsdann erfolgt Ausscheidung des krystallinischen Silbersalzes, welches beim Erwärmen der Flüssigkeit, besonders auf Zusatz eines Tropfens Ammoniak, rasch zersetzt wird. — Säuren scheiden aus der kone. wässerigen Lösung die freie Brenzeatechinmonacetsäure in Krystallen aus, welche in reinem Zustande bei 130—131° C. schmeizen.

Von kone. Schwefelsäure wird das Guajacetin (Na-Salz) zunüchst ohne Fürbung aufgenommen, von Salpetersäure wird es sehr schnell braunroth gefärbt. Die Formel des Guajacetins ist C<sub>6</sub>H<sub>4</sub>(OH)OCH<sub>2</sub>CO<sub>5</sub>Na (Mol. Gew. 190); seine Beziehungen zum Guajakol zeigen obige Konstitutionsformeln.

Prüfung. Die wässerige Lösung sei neutral bez. sie reagire sehr schwach sauer.

— Vorescht man 0,5 Proc. des Salzes, dampft die Asche mit einem Ueberschuss verdünnter Schwefelsäure ein und verwandeit den Salzrückstand durch Erhitzen in einer Ammonium-karbonat-Atmosphäre in neutrales Natriumsulfat, so betrage das Gewicht desselben nicht mehr als 0,187 g-

Man löse 3 g Guajacetin in 60 cem Wasser, füge zu dieser Lösung 10 cem verdünnte Schwefelsäure und schüttele mit 30 cem Aether aus. Die abgehobene ätherische Schicht wird 2-8 mal mit Wasser gewaschen; die nach dem Verdunsten hinterbleibenden Krystalle sollen bai 130-131<sup>6</sup> C. schmelzen.

Aufbewahrung. Unter den indifferenten Arzneimitteln. Nicht lichtempfindlich.

Anwendung. Bei der Behandlung der Tuberkulese, wo früher Kreeset und Ahnliche Präparate gereicht wurden, 3-4-6 mal täglich je 0,5 g als Pulver oder in einer Flüssigkeit (Wein) gelöst. Es ist geschmackles, reizt den Verdauungstraktus nicht, erzeugt keine Uebelkeit etc

Migrol. (Dr. Majert.) Von Majert & Erens als dispensirte Pulver in den Handel gebracht. Jedes Pulver enthält je 0,25 g Coffe'in gusjaceticum und Natrium gusjaceticum. Gegen Migrane und ähnliche nervöse Beschwerden sollen täglich bis zu drei Pulver genommen werden.

VI. Gujasanol. Salzsaures Diäthylglycocoll-Guajakol.  $C_6H_4(\theta C H_4)\theta C \theta$ . CH,  $N(C_2H_6)_4$ . HCl. Mol. Gew. = 273,5.

Zur Darstellung lässt man das gechlorte Acetyl-Guajakol C<sub>8</sub>H<sub>4</sub>(OCH<sub>8</sub>)OCO . CH<sub>9</sub>Cl auf Diäthylamin einwirken.

Das Gujasanol krystallisirt in weissen Prismen vom Schmelzpunkt 184°C., welche schwach nach Guajakol riechen, einen salzigen, bitteren Geschmack besitzen und in Wasser ausserordentlich leicht löslich sind. Die wässerige Lösung ist gegen Lackmus neutral und lässt auf Zusatz von kohlensaurem Alkali das freie Diäthyl-Glycocoll als basisches Oel ausfallen. Die wässerige Lösung giebt mit Eisenchlorid keine besondere Färbung.

Nach Heinz ist das Gujasanol nicht giftig. Die 2procentige wässerige Lösung reizt Wunden nicht; diese Lösung soll desodorirend, antiseptisch und schwach anästhesirend wirken. Der antiseptische Werth des Gujasanols soll etwa gleich dem der Borsäure sein. Das Gujasanol spaltet im Organismus Guajakol ab; aus dem Harn lässt sich nach dem Gebrauch von Gujasanol des Guajakol durch Ansäuern mit Salzsäure und Ausschütteln mit Aether gewinnen. Das Präparat ist gegen zerstreutes Licht nicht empfindlich.

# Guajacum.

Gattung der Zygophyllaceae.

I. Guajacum officinale L. Heimisch auf vielen westindischen Inseln und auf der Nordküste von Südamerika. Immergrüner Baum, bis 13 m hoch, mit 2-3 paarig geliederten Blättern, Fiedern eiförmig bis eiförmig-länglich. Die hellblauen Blüthen in Dolden. Frucht eine zweifächerige, verkehrt herzförmige, von den Seiten zusammengedrückte Kapsel, in jedem Fach ein Same. Liefert die Hauptmasse der Droge.

II. Guajacum sanctum L. Heimisch auf einem Theile der Antillen, den Bahamas-Inseln und im südlichen Florida. Blätter 3-4psarig, Blättehen kurz bespitzt. Frucht fünffliglig und fünffächrig. Beide Arten liefern

 das Kernholz: Lignum Guajaci (Austr. Germ. Helv.). Guajaci Lignum (Brit. U-St.). Lignum sanctum, benedictum, gallicum. Lignum vitae. — Guajak-holz. Pockholz. Franzosenholz. Schlangenholz. — Bois de gayac (Gall.). — Guaiacum wood. Pockwood.

Beide Arten führen auf: Helv., Brit., U-St., Gall., nur die erstgenannte: Germ., Austr.

Beschreibung. Die Droge kemmt in schweren Blöcken und Aststücken ohne Rinde in den Handel. Das Holz besteht aus dem helleren, gelblichen, schmalen Splint und dem schwärzlich-grünen Kernholz. Nur das letztere liefert die Droge. Es ist sehr schwer (spec. Gew. 1,3), lässt koncentrische Kreise erkennen und ist schlecht zu spalten, da die Elemente des Holzes abwechselnd rechts- und linksschief verlaufen.

Unter dem Mikroskop lässt das Holz eine Zellreihe breite, 4—6 Zellen hohe Markstrahlen erkennen. Die Gefässe in den Holzstrahlen sind gross, oft den Zwischenraum zwischen zwei Markstrahlen ausfüllend; mit ihnen zusammen fallen sohmale tangentiale Bänder von Parenchym auf. Die Hauptmasse wird von stark verdiekten Holzfasern gebildet. In den Parenchymzellen Einzelkrystalle von Kalkoxalat (Fig. 279). Es riecht, namentlich beim Erwärmen, angenehm aromatisch und schmeckt kratzend, der Splint ist 50 gut wie geruch- und geschmacklos.

Bestandthetle. Harz, im Kernholz 22,02 Proc., im Splint 2,85 Proc. (vergl. unten). Asche im Kernholz 0,6 Proc., im Splint 0,91 Proc.

Handelswaare. Seiner grossen Härte wegen und, weil es so schwer zu bearbeiten, bezieht man das Holz geraspelt (Rasura ligni Guajaci, Lignum Guajaci raspatum). Man hat darauf zu achten, dass die Waare nicht allzuviel des hellfarbigen Splints enthält, den man bei genauerem Betrachten an seiner hellen Farbe leicht erkennt. Zur anuihernden quantitativen Bestimmung desselben löst man 5 g trocknes Natriumchlorid in 15 g Wasser und schüttelt in dieser Lösung vom spec. Gew. 1,091 etwa 5 g der Droge. Die Spähne des Kernholzes sinken unter, die des Splintes bleiben oben und schwimmen.

Wirkung und Anwendung. Soll den Stoffwechsel befürdern, gilt als Diaphoretieum und Sudorificum, speciell bei Syphilis; man benutzt es selten für sich als Abkochung (1:20), meist in Theemischungen. Soll ein Theil des Harzes in die wässerige Ab.

kochung übergehen, so ist ein entsprechender Zusatz von Kalium- oder Natriumkarbonat erferderlich. — Seiner Härte wegen findet das Holz vielfach zu Drechslerarbeiten — Kegelkugeln und dergl. — Verwendung.

Extractum Gunjaci. Extractum Ligni Gusjaci aquosum. Gusjakholz-extrakt. Extrait de gayac (Gall.). I Th. geraspeltes Gunjakholz kocht man zweimal je I Stunde mit 9 Th. destill. Wasser, dampft die durch Absetzenlassen geklärten Suinflüssigkeiten zur Homigkonsistenz ein, mischt etwa 1/2 ihres Gewichts Weingeist (80 proc.) hinzu und dampft weiter zu einem weichen Extrakt ein.

Man kann dasselbe auch aus grob gepulvertem Holz wie Extr. Aurantii corticis (S. 853), wobei etwa 13 Proc. Ausbeute erzielt wird, oder aus fein gepulvertem Holz im Ver-

drangungswege bereiten.

Sirupus Guajaci. Sirupus de ligno Guajaci. Sirop de gayac (Gall.). 300,0 geraspeltes Guajakhols kocht man zweimal je 1 Stunde mit 8000,0 destill. Wasser, dampft die vereinigten Seihflüssigkeiten auf 600,0 ein, filtrirt, löst 1000,0 Zucker und bringt auf das spec. Gew. von 1,26. — Ex tempore: 10 Th. Guajakholztinktur, 90 Th. Zuckersirup.

Tinctura Guajaci Ligai (Ergānzb.).
Tinctura Guajaci (Helv.). Guajakholztinktur. Teinture de gayac (bois) (Gall.).
Ergānzb.: Aus 1 Th. fein zerschnittenem Guajakholz und 5 Th. verdünntem Weingeist.
Helv.: ebenso, doch mit 94 proc. Weingeist.
— Gall.: Aus grob gepulvertem Holz mit 60 proc. Weingeist, ebenso. — Diet. verwendet Weingeist von 90 Proc. — Anwendung: Als Zusatz zu Zahn- und Mundwässern.

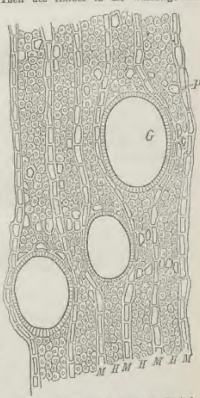


Fig. 279. Querschultt durch Lignum Gunjarl.

6 Geffane. M Markstrahlen. H Holzstrahlen.

P Holzsparenchym.

2) Das Harz des Kernholzes: Resina Guajael (Austr. Erginzb. Helv.), Guajael Resina (Brit. U-St.). Guajaeum. Gumml Guajael. — Guajakharz. Franzosenharz. Heiligharz. — Résine de gayae (Gall.). — Guaiae. Guaiaeum resin.

Darstellung. Das Harz fliesst zuweilen freiwillig oder nach künstlichen Einsehnitten aus. Es bildet dann bis 5 cm grosse Körner (Resina Gnajaci in granis). Oder man gewinnt es durch Ausschwälen, indem man 1 m lange Ast- und Stammsfücke der Länge nach durchbohrt, am Feuer erwürmt und das aus dem Bohrloch ausfliessende Harz auffängt. Grosse, dunkelgrüne oder rethbraune, an der Oberfläche meist grünlich bestäubte, spröde, an den Kanten durchscheinende, glänzende Stücke, die wenig mit Rinden- und Holztheilen verunreinigt sind (Resina Guajaci in massis). Die Hauptsorte des Handels. Durch Lösen in Weingeist und Eindampfen der Lösung gewinnt man endlich ein gereinigtes Harz (Resina Guajaci depurata).

Eigenschaften. Spec. Gew. 1,23—1,25, schmilzt bei etwa 90° C. mit schwachem Benzoögeruch, erweicht beim Kauen und ist von scharfem, kratzenden Geschmack. Löslich in Aether, Alkohol, Amylalkohol, Chloroform, Alkalien, Kreesot, Nelkenöl; in anderen ätherischen Oelen, in Benzol und Schwefelkohlenstoff nicht oder nur unvollständig löslich. Oxydirende Reagentien färben es schön blau, reducirende und Erwärmung bedingen Entfärbang.

Bestandtheile. Der in Alkohol lögliche Theil des Harzes besteht aus 10,5 Proc. Guajakharzsäure C<sub>20</sub>H<sub>21</sub>O<sub>4</sub>, krystallinisch, Schmelzpunkt 78° C., 70,35 Proc.; Guajakonsäure C<sub>30</sub>H<sub>21</sub>O<sub>5</sub>, amorph. Schmelzpunkt 74—76° C., fürbt sich mit Oxydationsmitteln blau; 9,76 Proc. Guajaeinsäure (Guajak-β-Harz) C<sub>10</sub>H<sub>22</sub>O<sub>7</sub>, helbraunes Pulver, schmilzt bei 200° C.; wenig bekannt Guajaksäure (Guajaeylsäure); Guajakgelb C<sub>26</sub>H<sub>20</sub>O<sub>7</sub>, krystallinisch, Schmelzpunkt 115° C.; Guajaköl, dickfüssig, hellgelb, von aromatischem Geruch; Vanillin. Der in Alkohol nicht lögliche Theil besteht aus Holz und Riudentheilen, Gummi und einem in Alkalien löglichen Körper. Die Gesammtmenge diesen letzteren Bestandtheile ist bis zu 15,47 Proc. gefunden worden. — Der durch Oxydation entstehende blaue Körper ist leicht zersetzlich, er hat die Zusammensetzung C<sub>20</sub>H<sub>20</sub>O<sub>6</sub>. Asche 3,0—6,6 Proc.

Verfülschung. Das Harz kommt mit Colophonium verfälscht vor. Zu dessen Nachweis wird eine fein zerriebene Probe mit der 4-5fachen Menge Petroläther 10-15 Minuten gut geschüttelt, abfiltrirt und das Filtrat mit einem gleichen Volumen wässeriger Kupferacetatlösung (1:1000) geschüttelt; es soll keine Trübung eintreten.

Anwendung. Wirkt diuretisch und in grossen Dosen abführend. Findet Anwendung als schweisstreibendes Mittel bei sekundärer Syphilis, Rheuma, Skrophulose, Gicht. Dosis 0,25-1,0 mehrmals täglich in Pillen, Pulver, Emulsion, Tinktur etc.

Tinctura Guaiaci') (Austr. U-St.). Tinctura Guajaci Resinae (Ergänzb.). Guajakharztinktur. Guajaktinktur.') — Teinture ou Alcoolé de résine de gayac (Gull.). — Tincture of Guaiac. Ergänzb.: Aus 1 Th. gepulvertem Guajakharz und 5 Th. Weingeist (87 proc.). — Austr.: Durch Digestion ebenso. — U-St.: Aus 200 g grob gepulvertem Harz und q. s. 91 proc. Weingeist zu 1000 ccm Tinktur. — Gall.: Aus 1 Th. Harz und 5 Th. Weingeist (80 proc). — Es empfiehlt sich, das Harz mit dem Weingeist anzureiben und von letzterem etwas zurückzustellen, um damit beim Filtriren den Filterrückstand auszuwaschen.

Dankelbraune, angenehm riechende Tinktur, die mit wässerigen Flüssigkeiten Harz

Bei Rheumatismus mehrmals täglich zu 20-60 Tropfen in Wein, häufig mit Tinct.

Tinetura Guajaci ammoniata. Elixir guajacinum volatile. Ammonia-kalische Guajaktinktur. Ammoniated Tineture of Guaiac. Germ. I.: 18 Tb. Guajakharz, 60 Th. Weingeist (87 proc.), 30 Th. Ammoniakflüssigkeit (10 proc.). Grünbraune Tinktur, die man zu 10—30 Tropfen in schleimigen Mitteln gieht. — Brit.: 75 cem 32,5 proc. Ammoniakflüssigkeit, 800 cem Weingeist (90 proc.), 200 g gepulvertes Guajakharz stellt man 48 Standen unter öfterm Schütteln bei Seite, filtrit, lost 3,1 cem ätherisches Muskatraussöl und 2,1 cem Citronenöl und bringt mit q. s. Weingeist auf 1000 cem Flüssigkeit. Dosis 2—3,5 cem. — U-St.: 200 g Guajakharz zieht man 7 Tage mit 800 cem aromatischem Ammoniakspiritus aus, filtrirt und bringt unter Nachwaschen mit derselben Flüssigkeit auf 1000 cem Tinktur.

#### Anatherin-Mundwasser, Anatheriae, Eau pour la bouche

Rp. Tincturse Gonjad (Ugn.) Tincturse Chinas Tincturse Channese Tincturse Channese Tincturse Ratanblas Tincturse Alkana, acid. Tincturse Santali rubri na 50. Olei Chananomi	Addison Contillate pools

<sup>1)</sup> Es ist zu beschten, dass Hely, hierunter die aus dem Holz bereitete Tinktur versteht.

Anathoria-Mundwasser	Emulsio gunjacina.
nuch Polar and Sycaper.	Mixturn antarthritica flusions.
and the same of the same of	Rp. Resin. Gusinel puly. 10,0
Rp. Tinctur. Myrrias 160,0 Thectur. Catechn 80.0	Gunant arabicl 5,0
	Sacchari albi pulv. 15,0
Thetur. Guajaci Thetur. Ratanbine 53, 40,0	Aquae Menthae pip. 150,0.
	M. f. emulsio.
The state of the s	An
	Glyceritum Guajaci (Nat. form.).
Olel Cinnamom. gtts. XX	Glycorite of Guaiac
Olel Rosse gits, I	Itp. 1, Resinae Guajaci pulv. E5 g
Epiritus (90 proc.) Aquee destill, ka 315,0.	2. Liquoria Potannae (U-St.)
Aquae destill, ha 315,0.	(Liq. Kali caust, 5 proc.) 65 com
Apoxema sudatorlum.	5. Glycerini 800 ccm
Apozème audorifique (Gall.).	4. Aquae destill, q. a. ad 1000 ccm
Schweisstreibender Trank.	1 mit 2 und 300 ccm Wasser 24 Standen macerisen,
	filtriren, 8 und 4 sufügen.
Bp. 1, Ligni Gonjaci rasp. 60,0	Guttae Jesultarum.
2. Rad. Sarsaparill. conc. \$0,0	Jesuitertropien.
B. Ligol Sassafras conc. 10,0	
4. Rad. Liquiritiae cune. 20,0	Rp. Tinet. Gunjael resia. 100,0 Balsami Feruviau. 1,0
5. Aquae destillat. q. s	
au lasat i mit fil Wasser elne Stande kochen,	Olei Foeniculi gua X.
rugt 2-4 binzu und stellt I. s. 1   Fiftasigkeit ber.	1—3 Theelöffel täglich.
Aqua Calcariae composita.	Mistura Gunjacl (Brit.).
	Guniacum Mixture.
Carmichael	
Aqua benedicta composita.	Rp. 1. Resinas Guajaci puir.
Ep. Ligni Guajaci 100,0	9. Saccharl albi paiv. & 19,0 5. Tracacanth, paiv. 1,6
Ligni Sassafras 10,0	
Fractus Corlandri	4. Aquas Cianamora, (Brit.) 400,0 ccm.
Fructus Anisl as 5,0	Man mischt 1-3 und fügt nach und nach 4 blazu.
Radie, Liquiritiae 20,0	Dosis 15-30 g. (Nat. form. schroibt statt Tra-
Aquae Calcarine 1500,0.	ganth = Gumini arable 15,0 vor.)
Tago digeriren, dann auspressen und filtriren	Piluine alternates Quarty.
A STATE OF THE STA	Hp. Realme Guajaci 15,0
Aqua gingivalis Jackson.	Sulturis depurat. 20,0
Aqua balsamica Jacason.	Stibil sulfurati nigr. 5,0
Ep Cort Aurant fruct recent	Entract, Cardui bened, q. s.
Cort. Citri fruet recent.	Man formt Pillen von 0,15. Taglich 8-10 Stark,
Radio, Angelicue 44 100,0	
Ligni Guajaci	Pilulae aniarthriticae FRANK.
Radic Pyrethri an 800,0	Rp. Hydrarg, et Stibli sulfurat.
Haisam. Tolutani	Reginne Ganjaci
Bichroës &A 150,0	Extracti Dulcamar. na 5,0.
Myrrino 50,0	Zu 120 Pillen. Dreimai täglich 5-10 Stück.
Spiritum diinti (70 proc.) 5000,0.	
ian maggriet, destiller fiber 4500,0 and fligt blaza	Pilulao guajucinao.
Spiritus Cochlearine	Rp. Resinne Guajaci 10,0
Spiritus Menthae pip. al. 600,0	Sapon, medicati 6,0
Vaniffini 0,25.	Stibil sulfurati astrant, 0,75
	Specition q. m.
Colintorium antiscorbuticum Audunkurt.	Man formt Pillen von 0,12. Morgens und Abends
Rp. Light Gustaci gr. puly. 100,0	10-16 Stilek.
Fruct. Anist stellat. 25,0	and the American Manhadanan
Herb. Salvine 50,0	Pilulae reducentes Marienbadenses.
Spiritus (90 proc.) 400,0	Marienbader Reduktions-Pillen.
Aquae Cinnamomi 700,0.	L Nach DIETERICE,
Man digeritt einen Tag, preset und stellt 1000,0	Ep. Kalii bromati 10,0
Filtrat her.	Natrit bicarbenici
	Extract Scillac AB 20,0
Decoctum Guajaci compositum Waldeshuko.	Ligni Guajaci pulv.
Ep. Ligni Gunjaci 50,0	Radic. Senegao puly. 48 40,0
Had, Sarshparill.	Extract. Taraxacl q. s.
Rad. Bardanao	Man formit 0,15 schwere Pillou, die mit Zimmt-
Rhizom, Graminia AA 10,0	pulver bestreut oder versibert werden.
Aquao q. s.	
Coque, Colaturae refrigeratae 400,0 adde	II. Nach Vonačka.
Tinctur. argumt 10,0	Ep. Kalil jodati
Spirit Aether, nitros. 5,0.	Natrii blearbonici
In einem Tage zu verbrauchen.	Extracti Sellias E5 55,0
	Liggi Guajaci puly.
Elizie antartheltleum Enfaices.	Rad. Senegar pulv. La 70,0
Hatatia des Caralbea	Extract, Ferri pomat. q. s.
Ep. Tinet lign. Gonjacl 10,0	Man formt 0,15 selewere Pillen and versitors
Spiritus Vint (falliel 10,0)	diesoliests,

File Bellem, (Wiener Vorschr.).  Ep. Rethen, (Wiener Vorschr.).  Endic, Pyrethei plr. & 2,5  Cheen flayae 2,5  Ol. Caryophytfor.  Pitana Guajed (Gall).  Tisan et Gayae.  Rp. Light Guajed Laspati 50,0  Aquae destillat q. s. ad colat. 1000.  Durch sinstindiges Kochen au beceiten.  Patrix antiscotophytices Roursko,  Rp. Resines guajed  Shiftiris departal 20,0  Ribbonatis their and the shifting departal 20,0  Ribbonatis t	Tava Cin	gacum,
## Deptime Compiler    Exp. Resinae Compiler   Mentholl	Military a facility of the control o	
Fig. Restinac Guajach Membali Hadie, Pyrethri plv. Ha 3,5 Cares flavace Ol. Carpophytor. Filenan de Gayac. Hp. Ligni Guajach (Sali), Tisana de Gayac. Hp. Ligni Guajach (Sali), Aquae desdiliat. q. s. ad colat. 100,0. Durch sinstinaligas Kechen su bereiten. Pairis antirectedynicus Rownense, Rp. Restinac guajach Shifuris depuradi Tartari depandi Ha 30,0. Shifuris depuradi Tartari depandi Ha 30,0. Rikinomatis Rhed Restinac Guajach Rp. Hydrarg, et Stibil sulturat. Restinac Guajach Hydrarg, et Stibil sulturat. Restinac Guajach Rp. Pairis departass Luneur. Rp. Pairis departass Luneur. Rp. Pairis departass Luneur. Rp. Hydrarg, et Stibil sulturat. Rp. Restinac Guajach Hydrarg, sulturat nigr. Rhisomatis Rhed Ha 5,0. Magnesiac untabe 90,0. Wie das vorige. Pulvis perificans Berolinensia, Rp. Hesinac Guajach realn. Sape grafacians. Guaja kanacian real. Guaja kanacian real. Rp. Hesinac Guajach realn. Rp. Hydrarg, sulturat has polyophytos. Skirpus antiricumanticus titorus. Rp. Timed. Guajach realn. Rp. Hydrarg, Shichtor. Sirpus deparativa Laneur. Sirpus deparativa Laneur. Sp. Sirupi Sacchari Rp. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Sascharia Sp. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Gayachi Ba. 5,0. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Gayachi Ba. 5,0. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Gayachi Ba. 5,0. Sirupi Sassafana Sp. Sirupi Gayachi de Laneur. Sirupi Gayachi Ba. 5,0. Sirupi Gaya	Valuation odontalgicas,	Birupus kasmocatharticus Devenura
Menthell Realic, Pyrethri plv. Ra 2,5 Ceme flavo O. Carpophylor. O. Sign Guide and Parker. O. Carpophylor. O. Sign Guide and Parker. O. Carpophylor. O. Carpop	Paralles Carles (Misnel Antecht)	DEVERSIT's blutteinigender Siren
Hadie, Pyvetkri ply. 18. 25. Cares flavos 3.5 Cares flavos 4.5 Cares flavo		Sirop dépuratif de Davakoin.
Cerae flayae Ol. Carpoptilor. Ol. Carpop		Rp. 1. Kadic, Bardanae
Ol. Carjophyllor. Ol. Carjophyllor. Ol. Carjophyllor. Alan formt Pillen von 9,08 g. In Stöpselgilsern aufmidwahren.  Pittenan Gaalact (Gall). Tisane of 6 Gayac.  Ep. Lignt Guajact aspeid 50,0 Aquae destillat q. a.  Patris antiroctodynices Rowniko. Rp. Rednan guajact 50,0 Softpris depurant 100,0 Morgena und abenda I Thesitified.  Fulris depurans 108 30,0 Species and decoctum Lignorum. Species purificantes s. sudersitione. Helishe Becchari albi Magness. carbonia.  Beschari albi fia 3,6. Rp. Harding, et Stibl sulturat. Resince Guajact fished Magness. carbonia.  Beschari albi fia 3,5. B-3 Thesidified iglich.  Pulvis depurans Lunser. Rp. Rednan Guajact Major. Historomatis Rhed fia 5,0. Hydrang, et Stibl sulturat. Magnessia carbonid fia 5,0. Hydrang, et Stibl sulturat. Magnessia carbonid fia 5,0. At al casaded final 5,0. Fulris depurant to Lanner. Rp. Tinct. Grajaci revin. Tinct. Colobici seam fia 7,5. Sirupi Sacchari 85,0. Dreimal Ligicia Lizasified. Sirupa departativa Lanner, 10,0. Ry Lignt Gaujaci mamonilat. 15,0. Sirupi Sacchari 85,0. Man aligerit 1-2-fied Stunde, presst, bring die Filassified saraparities and 50,0. Annon, hydrochiode. Ritten. Opid fia 6,16. Sirupa departativa Lanner, 10,0. Ry Lignt Gaujaci aumonilate. Redical Carbonida 6,0. Redical Capacities fia 6,0. Redical Capac		2. Radic. Lapathi acuti
Ol Cajeputi as gits X.  Man form Fillen von 9,08 g. In Sidpschijksern aufnubovahren.  Pettenan Geagled (Gall).  Tisan e de Gayae.  Rp. Light Guapier august 5,00 Aquae deadlid, 2, as edoat. 1000,0 Durch cinstindigas Kochim su bereiken.  Paivis antirectodynices Roumeno, Rp. Resinae guapier 5,0 Singiris depurati Tartari depurati 5,0 Singiris depurati Fillen 5,0 Singiris depurati 6,0 Singiris		8. Endic. Saponariae BE 12.5
Man formt Fillen von 0,08 g. in Sidpschiftkern aufsubowahren.  Pitsana de Sayae.  Rp. Ligan Guajaci Gadil).  Tisana de Sayae.  Rp. Ligan Guajaci sapadi Aquae desdillat q. s. ad colat. 1000.0.  Durch sinatindigas Kochen su beesten.  Palvis antisocatophylase Rownend.  Rp. Rachae geopiel S. 6.0.  Elineosacch. Clard 19.0.  Morgena und abenda I Theeloffel.  Palvis depurant B. 50.0  Elineosacch. Clard 19.0.  Morgena und abenda I Theeloffel.  Palvis depurans JUSORIEM.  Rp. Hydrarg, et Sibil sulfurat.  Essinae Gonject in B. 5.0  Rikinomatis Rhed all 5.0  Reclare Gonject Hydrarg. Stribl sulfurat.  Magnesiae untata 20.0.  Wie dae vorige.  Pulvis depurans Lunker.  Rp. Reclare Guajaci and 5.0  Audi cavadici fani 5.0  Richiel Colchici sena är 7,5  Sirupi Saschari 55,0  Prelimi Ligdich I Essisifel.  Sirupus depuratifus Lankey 100.0  Ry. Theel Grajaci revin.  Theel Colchici sena är 7,5  Sirupi Saschari 55,0  Man digerit 1—2 vend Stunden, press, damp at 6,0  Nan digerit 1—2 vend Stunden, press, damp in Siru 70,0 el med bringt mit 6—2 nm Siru 70,0 el medici Liquidi sultata 8,0 el medici sultat		
Pitisana Guajaci (Gali).  Tisana de Gayac.  Itp. Ligni Guajaci aspati Aque desdillat q. s. ad colat. 1000. Durch einstündigea Kochen su bereiten. Pairis antiscondiquiteus Romunku. Bp. Itesiane guajaci 5.0 Suifaris depurati 6.0 Suifaris depura	Man format tilller was high a to Garant the	5. Stipit. Dulcamar. 20,0
Ptisana Guajaci (Gali). Tisana de Gayac.  Rp. Lignt Guajaci aspati Aquae destillat q. s. ad colat. 1000,0 Aquae destillat q. s. ad colat. 1000,0 Durch einstindigas Kochne su bereiten. Pairis antirectodynicus Rowenna, Rp. Itesiane guajaci 6,0 Shifuris depurati B. 30,0 Eliacosacch. Citri 10,0. Morgena und abenda I Theoloffel. Palris depurana Jünonicus. Rp. Hydrarg, et Shibl sulturat. Eestana Guajaci B. 3,0. Rittomastis thei as 5,0 Rittomastis thei as 5,0 Rittomastis thei as 5,0 Rittomastis thei as 5,0 Rignessiae untan 20,0 Wie dae vortige. Pulvis perificans Berotinevain. Rp. Pedivis perificans Berotinevain. Rp. Resinae Guajaci pulv. 5,0 Atl canoside fund 3,0 Aquae destill. q. s. Zu 10,0 Pilentasse. Dosis 0,1—0,4 Ritrapus anti-heumaticus Ricorn. Rp. Tinet. Gudhici sem. as 7,5 Sirupi depurativa Larinev. Sirupi depurativa La	and torms ritten von u,us g. in Stopsetgingern	
Trans de Gayae  Rp. Light Guajaci aspasi    Aquae deadlikt q. s. ad colat. 1000,0    Aquae deadlikt q. s. ad colat. 1000,0    Durch einstindigea Kechen as bereiten.  Pairis antirectodynices Rownesse,    Rp. Resinae ganaci    So.    Bolforis depurati    Tartari depurati Hs. 90,0    Eliacosacch. Citci 10,0    Morgens und abends I Theoloffel.    Palvis depurans JUNOMEN,    Rp. Hydrarg, et Sibil sulturat.    Eesinae Gonjaci ää 5,0    Rithzonasis thei    Magnes. carbonia    Sacchari abbi Sa. 6,5,5    Bo-S Theedfeld digileh.    Pulvis depurans Leneur.    Rp. Pesinae Gonjaci ää 5,0    Ridiconsise untae    Pulvis purificanse Berolinensis.    Rp. Resinae Guajaci pulv. 5,0    Minguesiae untae    So.    Minguesiae untae    S		
Aguae deadlikat q. s. ad colat. 1000.0 Duch einstündiges Kochen su bereiten. Patria antigerotiquiness Romunno. Ep. Resines gonjad Sulforis depurati Tartari depurati a. 90.0 Rikoonsech. Ciri 10.0. Morgens und abenda I Theoloffel. Putris depurati a. 90.0 Rikoonsech. Ciri 10.0. Reprince depurati a. 90.0 Rikoonsech. Ciri 10.0. Reprince depurati a. 5.0 Rikoonsech. Ciri 10.0. Reprince depuration a. 5.0 Resince Gonjaci a. 5.0 Resince Gonj	Ptisana Guajaci (Gail.).	8. Mellie depurati
Durch einstündiges Kochen es bereiten.  Patris antivectodysticus Romenno.  Rp. Resinae gaspaci 5,0  Sulfuris depurati Tartari depurati 15, 9,0  Elacosucch, Citri 10,0.  Morgens und abenda 1 Theoloffel.  Pultis depurans Jünoium.  Rp. Hydrarg, et Sibbi sulturat. Eesinae Gospaci 5,0  Riktonnatis ühel 5,5,0  Riktonnatis ühel 5,5,0  Resinae Guspaci 6,5,0  Resinae Guspaci 7,5,0  Resinae Guspaci 7,5,0  Resinae Guspaci 9,0  Resinae Guspaci 9,0  Resinae Guspaci 1,5,0  Resinae Guspaci 1,	Tisane de Gayao.	b. Bacchari albi ka 65,0,
Durch einstündiges Kochen es bereiten.  Patris antivectodysticus Romenno.  Rp. Resinae gaspaci 5,0  Sulfuris depurati Tartari depurati 15, 9,0  Elacosucch, Citri 10,0.  Morgens und abenda 1 Theoloffel.  Pultis depurans Jünoium.  Rp. Hydrarg, et Sibbi sulturat. Eesinae Gospaci 5,0  Riktonnatis ühel 5,5,0  Riktonnatis ühel 5,5,0  Resinae Guspaci 6,5,0  Resinae Guspaci 7,5,0  Resinae Guspaci 7,5,0  Resinae Guspaci 9,0  Resinae Guspaci 9,0  Resinae Guspaci 1,5,0  Resinae Guspaci 1,		Man digeriet 1-7 swelf Stunden, presst, dament
Durch einstündigea Kochen zu bereiten.  Palvis antiscofedpalies Romenen, Bp. Realone guajael 5,0 Riffers depurati Tartari depurati 5 20,0 Riffers depurati 5 20,0 Romens und abendu 1 Theeioffiel. Pulvis depurats Junouer. Rp. Hydrarg, et Stibil sulturat. Rp. Realme Guajael Hydrarg, sulturat nigr. Rp. Realme Guajael Hydrarg, sulturat nigr. Rp. Realme Guajael Hydrarg, sulturat nigr. Rhizomatis Rhei al 5,0 Mangeosiae ustae 20,0 Wie dae vorige. Pulvis purificams Herolinensis. Rp. Realme Guajael At tal dos 6. 2stfindible 19, Palver, Sapo guajaelnus. Guajak harzseeffe. Rp. Resine Guajael pulv. 5,0 Kalt caustiel fusil 3,0 Kalt caustiel fusil 5,0 Frinct Grinjael realn. Tinet, Guajael austensitus, 10,0 Rirpus adepurativa Lariney. Rp. Tinet, Guajael austensitus, 10,0 Rirpus depurativa Lariney. Rp. Itani Grinjael 50,0 Rirpus depurativa Lariney. Rp. Itani Grinjael 50,0 Rirpus depurativa Lariney. Rp. Itani Grinjael 50,0 Rirpus depurativa Lariney. Rp. Itani Guajael austensitus, 10,0 Rirpus depurativa Caustie. Romen. hydrochindie. Rirpus depurativa Caustie. Romen. hydrochindie. Rirpus depurativa Caustie. Romen. Species and decoctum Lignorum. Species aud decoctum Lignorum. Species us discreting uniform. Species aud decoctum Lignorum. Species uniform. Species unifolitus (Gall).  Rp. Ligni Gapaci gr. conc. 5,0 Radicis Liquirities (G	Aquae destillat q. w. ad colat. 1000,0.	auf 70.0 ein und bringt mit 8 9 rom Sigue
Palvis astiscotedynicus Roamero.  Rp. Realons guniei Sulforis depurati da 20,0 Eliacotacch. Clari 10,0.  Margens und abendu i Theoloffici.  Pulvis depurati da 20,0 Ribinomatis Rhet as 5,0 Ribinomati	Durch sinstandiges Kochen as bereiten.	Tiglich & Esslöffel.
Rp. Resinae gonjael  Sulforis depurati Tartari depurati as 9,0  Morgens und abends I Theoloffel.  Pul'is depurans JUNGUEK.  Ep. Hydrarg. et Sibili sulfurat. Resinae Gonjael     Hydrurg. sulfurat nigr.     Red magnes, carbonia. Sacchari albi sā 9,5.  Pul'is depurans LEDRECT. Rp. Resinae Gonjael     Hydrurg. sulfurat nigr. Rp. Resinae Gonjael     Hydrurg. sulfurat nigr.     Rhitomatis Rhel as 5,0     Magnesiae ustae     30,0  Wie dae vorige.  Pul'is purificans Herolineusis. Rp. Izesiana Gunjael pulv. 8,0     J. Ligni Gunjael     Radic. Sarsaparillae     Radic. Sarsap	Polyla antiseatodyniema Rounnes.	
Saiduris depurad Ba 20,0 Eliacosacch, Citri 10,0.  Margens und abendu I Theoisfiel.  Pultis depuras JUNGUEK.  Rp. Hydrarg, et Sübil sulfurat.  Sacchari albi Ea 3,0.  Raibomatis Rhei Ea 3,0.  Raibomatis Rhei Ea 3,0.  Pulvis depurans LERRET.  Rp. Reclina Guajaci  Hydrarg, sulfurat, nigr.  Khizomatis Rhei Ea 3,0.  Wie dae vorige.  Pulvis spuriesam Berolineusis.  Rg. Reclina Guajaci  Hydrarg, et Sübil sulfurat.  Magnessic curbonic.  Sape guajacinus.  Guajac harazacife.  Rp. Reclina Guajaci  Juniperi Raibo.  Kall causatic final 3,0.  Aquue destill. q. s.  Zu 10,0 Fillentmasse. Dosia 0,1—0,4.  Sirupus anlirheumaticus Ricondo.  Rp. Tinct. Ginajaci resin.  Thet. Colchic sem. Ea 7,6.  Sirupus anlirheumaticus Ricondo.  Rp. Tinct. Guajaci sem. Ea 5,0.  Ricond. Sarzaparillis Larrery.  Rp. Proj de puratif de Larrery.  Rp. 1. Ingini Guajaci  Sirupus depuratifus Larrery.  Rp. 1. Ingini Guajaci  Ligni Sassafras  A Ruicon. Chirac conc. 5,0  Radicis Juniperi  Ligni Guajaci  Ligni Sassafras		Species Lignorum (Austr. Germ. Helv.).
Tartari deparad E 30.  Elianosacch Cltri 10.0.  Margens und abendu I Thesiolitel.  Pul'is deparans JUNGUEN.  Rp. Hydrarg, et Stibil sulturat.  Resinac Guspai		Species ad decoctum Lignorum Rusais.
Elacosacch, Cita' 10,0.  Margens und abenda I Theeloffel.  Pulvis deparans JONGHEM.  Rp. Hydring et Stibil sulfurat. Resinac Gospaci & 5,0 Ribicomatis Ribel & 5,0 Ribicomatis Ribel & 5,0 Magnes. carbonic. Sacchari albi & 5,2,5.  Pulvis deparans Lenere. Rp. Resinac Guajaci B. 5,0 Magnesiac unter & 80,0.  Wis dae vorige.  Pulvis purificans Berelineusis. Rp. Resinac Guajaci generalization. Rp. Resinac Guajaci pulv. 5,0 Hydrarg. et Stibil sulfurat. Magnesii carbonici & 3,0 Hydrarg. et Stibil sulfurat. Magnesii carbonici & 3,0 Kall causaici fusi & 3,0 Aquue deatili. q. s. Sapp guajacinus. Guajak harrserife. Rp. Resinac Guajaci pulv. 5,0 Kall causaici fusi & 3,0 Aquue deatili. q. s. Sirapus antirheumaticus Ricourd. Rp. Tinct. Guijaci sensi. Tinct. Guijaci sensi. Firence Octobia sens. as 7,5 Sirapus Gaparativus compositos Lenure. Rp. Ligni Guajaci So,0 Hydrargyr. bichlor. corros. Ammon. hydrochlaric. Extract. Opil Sarsafras  Alkizom. Chinac as 5,0 Sirapus deparativa Larrey. Rp. 1. Indic. Sarsapariliae 100,0 Hydrargyr. bichlor. corros. Ammon. hydrochlaric. Extract. Opil Sarsafras  A Rilizom. Chinac as 5,0 Sirapus deparativa Larrey. Rp. 1. Indic. Sarsapariliae 100,0 Rad. Inquirit. mund. 5,0 Radicis Sarsapariliae sia 50,0 Radicis		purificantes a sudorifican Holethan
Margens und abends 1 Theoloffel.  Pulvis depurans JONGHUM.  R. Hydrarg, est Sibil sultural. Restane Gosjaci Rikhomatis Rhei Magnes, carhonia Sacchari albi  Palvis depurans Lubert.  R. Palvis depurans Lubert.  Magnesiae ustane 20,0  Wie dae vorige.  Palvis purificans Berelineusis.  R. Palvis depuration Labert.  Magnesii carboniel 20  Radica Sarapariliae and Corticis Sassafras and Hudwing Corticis Sassafras and H		Specias sum Holzthee, Holztrank Blut.
Pulvis depurams JUNGHEN. Rp. Hydrarg, et Sibil sulfurat. Resinane Goalpaci Rithonomatis Ribel Magnes, carbonica Sacchari albi  \$\text{pulvis depurams Lunger}\$. Rp. Eaglies Onomidis gr. conc. 1,0 Redicis Liquititiae gr. conc. 1,0 Liqui Sassafras g		reinigungsthee. Espèces ligneunes on
Rp. Hydrarg, et Stibil sulturat.  Rp. Tealina Guajaci ali 5,0 Rhisomatis Rhei ali 5,0 Radica Conjaci ali 6,0 Radica Conjaci ali 6,0 Radica Liquititiae gr. conc. 1,0 Radica Conjaci ali 6,0 Radica Saraparilla ali 6,0 Radica Saraparilla ali 6,0 Radica Saraparilla ali 6,0 Radica		audorifiques (Gall.).
Resinance departed as 5.0 Rhizomatis Rhei as 5.0 Rhizomatis Rhei as 5.0 Rhizomatis Rhei as 5.0 Radiels Inquiritiae gr. cone. 1.0 Radiels	Pulvis depurans JÜRGREN.	
Resinance Gonface Rikmomatis Rhed Magnes, carbonia Sacchari albi  Pelvis depurans Lemere. Rp Resinance Gonface Hydrarg. sulforax. nigr. Rphromatis Rhed Hydrarg. sulforax. nigr. Pulvis parificans Berolineasis. Rp. Resinance Gonface Hydrarg. et Stibli sulforat. Rp. Resinance Gonface Rp. Tinet. Goldoid sem. as 7,5 Sirupa Sacchari Rp. Sirupa deparatives composition Lemer. Rp. Resinance Gonface Rp. Tinet. Goldoid sem. as 7,5 Sirupa deparatives composition Lemer. Rp. Sirupa deparatives composition Lemer. Rp. Resinance Gonface Rhotomatis Rhed Radica Monarias Rp. Radica Sarsapratilace Radica Laquiritiance Resinate Gonface Radica Monarias Radica M	Ep. Hydrarg, et Stibil sulfurat.	The Thirt Country
Magnos, carboniu. Sacchari albi  G—3 Theoldfel taglich.  Pulvis depurans Lenger. Rp Resinae Ganjael Hydrarg: sulturat nigr. Rhisomutis Rhei Ra 5,0 Magnesiae ustae  Vio dae vorige.  Pulvis purificuma Barolineusia. Rp Resinae Guajael Hydrarg: et Stibil solfurat. Magnesii carboniel Ra 5,0 Malle Randiel Magnesii carboniel Rp Resinae Guajael Adue deatili. 9, sulver, Sape gwajaelnua. Guajak harzaeife. Rp. Resinae Guajael pulv. 5,0 Kull caustiel funi 3,0 Kull caustiel funi 3,0 Aquue deatili. 9, s. Sirupus aalirheumaticus (tioord). Rp. Tinet, Grajaei resin. Thee, Colchici sem. 25,0 Rydravgr. bichlor. corros. Ammon. bydrochlarie. Extract Opil 5	Resinac Guajaci & 5,0	
Sacchari albi  Sacchari salbi sa 3,5.  Sirupas adeparativas compositas Larrex.  Rp. Resinas deparativas compositas Larrex.  Sirupas adeparativas compositas Larrex.  Sirupas adeparativas compositas Larrex.  Sirupas adeparativas compositas Larrex.  Sirupas deparativas Larrex.  Sirupas depa	Rhizomatis Ithel	Rodicia Linuspitina en anno 12
Pulvis depurans Lebert.  Rp Residuae Gusjael Hydrurg, sulturat nigr. Kihizomatis Rhel al 5.0 Misguesiae ustae 20.0 Wie dae vorige. Pulvis purificum Berolineusia.  Rp. Residuae Gusjael Hydrurg, et Stibil sulturat Magnesii carboniel al 0.6 d. tal. dos. 6. 2stindileh % Pulver, Sapo gusjaelnus. Gusjael fusi 3.0 Kali caustiel fusi 3.0 Aquue destill. Ja 6. Rp. Residuae Gusjael pulv. 8.0 Kali caustiel fusi 3.0 Aquue destill. Ja 6. Rp. Tinet. Colchiel sem. file 7.5 Sirupus aceparativus composites Langer, Rp. Tinet. Gusjael gerous Langer, Rp. Tinet gurgiel resin. Sirupus depurativis Langer, Rp. Tinet gurgiel Langer, Rp. Ligni Gusjael Radici Liquititiae Radici Liquitiae Radicia Paraticiae Radiciae Radiciae Radiciae Radiciae Radiciae Ra		Lirai Sassafras er cone. 1,0
Palvis depurams Lement.  Rep Resident diglich.  Polivis depuram lement.  Rep Resident Guajaci Hydrarg, sulfurat nigt. Khizomatis Rhei an 5,0 Magnesiae ustae 20,0.  Wie dae verige.  Palvis parificams Berolineusis. Rep. Resident Guajaci 2,0 Hydrarg, et Stibil sulfurat. Magnesii carbonich än 0,6. d. tal. dos. 6. Zaffindlich 3/2 Pulver, Sapo gwajaciums. Guajak harzacife. Rep. Resident Guajaci pulv. 8,0 Kall canadici fusi 3,0 Aquue deatill. 9. s. Zu 16,0 Pilletimasse. Dosia 0,1—0,4.  Sirupus antirheumaticus Riccum, Rep. Tinet. Guajaci resin. Tinet. Cotchiol sem. än 7,5 Sirupi Sacchari 85,0 Hydrargy, bichlor. corros. Ammon. hydrochloric, Extract Opil än 0,65. Sirupus depurativa Lamery. Si lagui Sassafras Rep. Ligni Guajaci 40,0 Red. Liquirit mund. 5,0 Sirupus depurativa Lamery. Si rop dépuratif de lamery. Si		When consumes Rr. codic. 1'0'
Pulvis depurans Lebert.  Rp Reside Gusjaci Hydrurg, soliturat nigr. Khizomatis Rhei an 5,0 Magnesiae ustae 20,0.  Wie dae vorige.  Pulvis purificans Berolineusis. Rp. Resiana Gusjaci an 5,0 Hydrarg, et Stibil soliturat. Magnesici carbonici an 0,6 d. tal. dos 6. 2stindlich ½ Pulver. Sapp guajacinus. Guajak harzseife. Rp. Resianae Gusjaci pulv. 8,0 Kalt causatici fusi 3,0 Aquue dentill. q. s. Sirupas antiricomaticus Ricord. Rp. Tinet. Golchici sem. an 7,5 Sirupa separativus composites Laurex. Sirupa depurativus Laurex. Sirupa depu	P-5 Theelottel täglich.	II. Helves,
Resinance Guajaci Hydrarg, sulturat nigr. Ethizomatis Rhei and 50,0 Magnesiae ustase Wie dae vorige.  Palvis purificans Berolineusis. Rp. Resinance Guajaci 2,0 Hydrarg, et Stibil sulfurat. Magnesii carbonici and 0,6 d tait dos. 6. 2efindilich '9, Pulver,  Sapo guajacinan. Guajak harzseife. Rp. Resinae Guajaci pulv. 8,0 Kali casastici fusi 3,0 Aquae destiii. Q. a.  Zu 16,0 Pilletumasse. Dosis 0,1—0,4 Sirupas andiribeumaticus Ricordo, Rp. Tinet. Guajaci resin. Tinet. Cotchici sem. and 7,5 Sirupa depurativus Compositus Larury. Rp. Strupa depurativus Larury 100,0 Hydrargy, bichlor. corros. Ammon. hydrochloric. Exiract Opil Sirupa depurativus Larury. Rp. 1. Radie. Sarsaparillae and 50,0 Sirupa depurativus Larury. Rp. 1. Radie. Sarsaparillae and 50,0 Rad. Saponartise 10,0 Rad. Hidizom. Chinase and 5,0 Ligui Guajaci 35,0 Rad. Saponartise 10,0 Rad. Hidizom. Chinase and 5,0 Ligui Guajaci 40,0 Ligui Sassafras A. Rikizom. Chinase and 5,0 Rad. Saponartise 10,0 Rad. Liquirit. mund. 5,0 Sirupa depurativus Larury. Rp. 1. Radie. Sarsaparillae Radie. Liquiritiae Corticis Sassafras Andicla Sarsaparillae Radie. Sarsaparillae Radie. Sarsaparillae Radie. Sarsaparillae Radie. Sarsaparillae Radie. Sarsaparillae Radie. Sarsaparillae Ligui Guajaci Radiena Sassafras Radie. Bardanae Radie. Sarsaparillae Ligui Guajaci Liguirita Radiena Radie. Sarsaparillae Ligui Guajaci Radiena Radie. Sarsaparillae Ligui Guajaci Radiena Radie. Sarsaparillae Ligui Guajaci Radiena Radies Sarsaparillae Radica Sarsaparillae Ligui Guajaci Ligui Guajaci Ligui Guajaci Ligui Guajaci Ligui Guajaci Ligui Guajaci	Delele deserve to	Rp. Ligni Guniaci
Hydrarg. sulturat. nigr. Rhisomatis Rhei Sai 5,0 Magnesiae ustae 20,0. Wie dae vorige. Pulvis purificans Berelineusis. Rp. Resinae Gusjael 2,0 Hydrarg. et Stibil sulfurat. Magnesii carboniel Sai 0,6. d. tai dos 6. zefindilch ½ Pulver. Sapā gusjacinus. Guajak harzseife. Rp. Resinae Gusjael pulv. 8,0 Kali caustiel fusi 3,0 Kali caustiel fusi 4,0 Kali Cusjaci Ingil Ligni Sassafras 63 100,0 Kal caustiel fusi 4,0 Kali Cusjaci Ingil Sassafras 50,0 Kadi Cusjaci Ingil Sassafras 63 100,0 Kadi Cusjaci Ingil Cusjaci Ingil Ingil Sassafras 63 100,0 Kadi Cusjaci Ingil Cusjaci Ingil Cusjaci Ingil Cusjaci Ing		
Radie, Liquirities  Robert and 5,0 Magnesiae ustae 20,0.  Wie dae vorige.  Pulvis purificans Berolinensis.  Rp. Resinae Guajaci and 2,0 Hydragg. et Stibil sulfurat. Magnesii carboniel an 0,6. d. tai. dos. 6. 2sfindlich ¼ Palver.  Sapa guajacinus. Guajak harzzeife.  Rp. Resinae Guajaci pulv. 6,0 Aquio destili. q. s.  Zu 10,0 Pilletmasse. Dosin 0,1—0,4 Sirupus antirheumnticus Ricordo.  Rp. Tinet. Gelebiei sem. an 7,5 Sirupi Sacchari 85,0.  Preimat lägich 1 Easisifiel.  Sirupus depurativus composites Larier.  Rp. Sirupi Sacchari 85,0.  Rirupus depurativus Larier.  Rp. Ligni Guajaci 50,0 Rad. Liquirit. 5,0.  Rd. Saponariae 10,0. Rad. Liquirit. 5,0.  Rd. Liqui Guajaci 40,0. Rad. Liquirit. 5,0.  Rd. Liquirit. 5,0.  Rd. Liqui Guajaci 40,0. Rd. Liquirit. 5,0.  Rd. Liqui Guajaci 40,0. Rd. Liquirit. 5,0.  Rd. Saponariae 10,0. Rd. Liquirit. 5,0.  Rd. Liqui Guajaci 40,0. Rd. Liquirit. 5,0. Radicis Sarsaprillae in 50,0. Liqui Guajaci Liqui Busaafrus Rd. Liquiritae Radicis Sarsaprillae in 50,0. Radicis Rarsaprillae in 50,0. Liqui Guajaci Liqui Racuarii Liqui Guajaci Liqui Racuarii Liqui Guajaci Liqui Racuarii Liqui Guajaci Liqui Guajaci Liqui Racuarii Liqui Guajaci Liqui Guajaci Liqui		
Magnesise ustace  Pulvis purificans Berolineusis.  Rp. Resima Guajaci    Hydrarg. et Stibil sulferst.    Magnesii carbonici		
Wie dae vorige.  Pulvis purificans Berolinousis. Rp. Resiona Guajaci		
Palvis parificans Berolineusis.  Rp. Resinna Gunjaci	Margnesiae ustae 20,0,	The state of the s
Rp. Realinea Gunjaci Hydrag, et Stibil sulfurat.  Magnesii carboniel an 0,6.  d. tal. dos. 6. 2stündlich 1/2 Palver,  Sapo gunjacinus.  Gunjak harzsetfe.  Rp. Resinae Gunjaci pulv. 5,0 Kall caustici funi 3,0 Aquue destill.  Zu 10,0 Fillenmanse. Dosis 0,1—0,4.  Sirupus antirheumaticus Ricord.  Rp. Thec. Gunjaci resin.  Thec. Cochici sem. an 7,5 Sirupi Sacchari 85,0.  Dreimal Lighich 1 Easisifel.  Sirupus depurativus composites Laurer.  Rp. Sirupi depurativus Laurer 100,0 Rydragyr. bichlor. corros. Ammon. hydrochinele. Extract Opii 53 0,05.  Sirupus depurativus Laurer.  Sirupus depurativus Laurer.  Sirupus depurativus Laurer.  Sirupus depurativus Laurer.  Sirupus Gunjaci 95,0  5. Folior. Sennae 3,0 6. Succi Sambuci 20,0 7. Aquae fervidae 350,0 Man digerit 1—7 sine Stunde, presst, bringt die Flansigkeit auf 385,0 und löst 8.  Sirupus Gunjaci ammoniatus.  Ro. Tinet, Gunjaci ammoniatus.  Ro. Tinet, Gunjaci resin.  Tinet Colejaci ammoniatus.  Ro. Sirupus Gunjaci ammoniatus.  Ro. Tinet, Gunjaci resin.  Antaerid Tineture. Dysmenorrhoesa Mixture.  Rp. Ligni Gunjaci 1, 1, 2, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0, 0,		
Hydrage, et Stibli solfurat.  Magnesii carboniel an 0,6 d tal dos 6. zefindlich 1/3 Pulver,  Sapo guajacianas. Guajakharzseife. Rp. Resinae Guajaci pulv. 8,0 Kali caustiel tuni 3,0 Aquae destill. q. s. Zu 10,0 Fillenmanse. Dosis 0,1—0,4.  Sirupas antificumaticum Ricord. Rp. Tinet. Guajaci resin. Tinet. Colchici sem. an 7,5 Sirupa depurativa compositus Larrer. Rp. Sirupa depurativa compositus Larrer. Rp. Sirupa depurativa Larrer. Rp. Sirupa depurativa Larrer. Sirupa Sassafras  4. Rhizom. Chinae an 5,0 5. Folior. Sennae 4. Rhizom. Chinae an 5,0 6. Sucel Sanbuce 20,0 7. Aquae tervidae 35,0 Man dightrit 1—7 sine Stunde, presst, bringt die Fifassigkeit auf 385,0 und lost 8.  Sirupa Guajaci aumoniatus. Ro. Tinet. Guajaci aumoniatus. Ro. Tinet	Pulyla parificana Berolinensia.	
Magnesii carboniel  d tal dos 6. 2stindileh % Palver,  Sapo guajacinas. Guajak harzseife, Rp. Resinae Guajaci pulv. 8,0 Kall caustiel fusi 3,0 Aquue destill. 9. 8.  Sirupus antirheumaticus Ricords, Rp. Tinet. Guajaci resin. Tinet. Colchiel sem. 55,0 Prelmal ligiich 1 Essidifel. Sirupus adeparativus composites Lanuar. Rp. Sirupi depurativi Lanuary 100,0 Rydrargyr. bichlor. corros. Ammon. hydrochloric, Eximat. Opti Sirupus depurativus Lanuary. Sirup depurativus Lanuary. Sirupus Guajaci 25,0 3. Ligni Sassafras 22 100,0 Rad. Saponarius 10,0 Rad. Idgniri. 5,0. Rad. Idgniri. 5,0. Rad. Bardame 82 20,0 Radic. Bardame 82 20,0 Rad. Saponarius 10,0 Rad. Idgni Guajaci Ligni Guajac	Rp. Resinae Guajaci 2,0	Radicia Sarsaparillae an 50,0
d tal dos 6. 2stindlich 1/2 Palver,  Sapo guajaciana.  Guajak harzacife.  Rp. Resinae Guajaci pulv. 8,0	Hydraeg, et Stibil sulfurat.	
d tal dos 6. 2stindlich 4, Polyer,  Sapo gsajacians.  Guajak barzacite.  Kp. Resinae Guajac pulv. 8,0  Kall caustiel fusi 3,0  Aquae destill. 4. 8.  Zu 10,0 Pilletmasse. Dosis 0,1—6,4  Sirupus anlivicumaticus filcuma.  Rp. Tinct. Guajaci resin.  Tinct. Colobici sem. 25,5  Sirupus adepurativus compositus Lanuxy.  Rp. Sirupus depurativus compositus Lanuxy.  Rp. Sirupu depurativu Lanuxy 100,0  Rd. Sirupus depurativus Lanuxy 100,0  Rd. Sirupus depurativus Lanuxy 100,0  Rd. Sirupus depurativus Lanuxy 100,0  Rd. Sirupus Guajaci sesin.  Ammon. bydrochtoric.  Extract. Opii 51 0,05.  Sirupus Guajaci 100,0  Rd. Ligni Guajaci 10,00  Rd. Ligni Guajaci 10,00  Rd. Saponarias 10,0  Rd. Jaquirit. 5,0.  VI. Ph. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci 20,0  Rd. Saponarias 10,0  Rd. Jaquirit. 5,0.  VI. Ph. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci 30,0  Rd. Saponarias 10,0  Rd. Saponarias 10,0  Rd. Jaquirit. 5,0.  VI. Ph. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci 30,0  Rd. Saponarias 10,0  Rd. Jaquirit. 5,0.  Tinctura astacrida (Nat. form.).  Antacrid Tincture. Dysmenorrhoen Mixture. Farnum's Guaiac Mixture.  Rp. Tinct. Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinct. Guajaci mononiat. 15,0  Man erbitat 1 und 2 mit 750 cem von 5 in einem lose verachiossenen Glaskolben im Wasserbadbis zum Sieden, filtrirt, fügt 3 in 30 cem von 5	Magnesii carboniel na 0,6	
Sapo gaujachan. Gunjakharzzeife. Rp. Reinae Guajach pulv. 5,0 Kall caustiel fusi 3,0 Aquae destill. q. s. Zu 10,0 Pillenmasse. Dosis 0,1—6,4 Sirupus antirheumaticus Ricord. Rp. Tinet. Guajaci resin. Tinet. Cotchied sem. ää 7,5 Sirupi Sacchari 85,6. Prelmal läglich 1 Essisifel. Sirupus depurativas compositas Langur. itp Sirupi depurativas Langur. itp Sirupi depurativas Langur. itp Sirupi depurativas Langur. Sirupa depurativas Langur. Sirupa depuratif de Langur. Sirup dépuratif de Langur. Sirup dépuratif de Langur. Sirup dépuratif de Langur. Sirup dépuratif de Langur. Bp. 1. Radic. Sarasparillae 100,0 2. Ligni Guajaci 95,0 3. Ligni Sassafras 4. Eltizon. Chinae 35,0 Man digerit 1—7 ène Stunde, presst, bringt die Fifassigkeit auf 365,0 und löst 8. Sirupus Guajaci ammoniatus. Ro. Tinet Guajaci mamoniatus. Ro. Tinet Guajaci ammoniatus. Ro. Tinet Guajaci subt puly. 2. Terebinth. canadensis ža 125 g 3. Hydrargyri biediom corros 5,5 g 4. Olei Sassafras 50 cem von 5 in einem lose verachiossenen Glaskolben im Wasserbadebis zum Sieden, filtrirt, fügt 5 in 30 cem von 5	d tal. dos. 6. 2sthndlich 1/2 Palver,	
Guajak harzseife.  Rp. Resinae Guajaci pulv. 5.0     Kall caustiel fusi		
Rp. Resinae Guajael pulv. 8,0  Kall caustiel funi 3,0  Aquue destill. q. s.  Zu 10,0 Fillenmanse. Dosis 0,1—0,4  Sirupus antirheumaticus Ricord, Rp. Tinet. Guajaei resin. Tinet. Cotobici sem. ää 7,5 Sirupi Sacchari 85,0.  Dreimal ligitich 1 Easioffel.  Sirupus depurativas compositus Langer. Rp. Sirupi Sacchari 85,0.  Dreimal ligitich 1 Easioffel.  Sirupus depurativas compositus Langer. Rp. Sirupi Guajaei 100,0 Rad. Saponarius 10,0 Rad. Juquirit. 5,0.  VI. Ph. Norveg.  Rp. Ligni Guajaei 40,0 Ligni Bassafrus Radic. Bardanne ää 20,0 Right Guajaei 40,0 Ligni Bassafrus Radic. Bardanne ää 20,0 Right Guajaei 40,0 Ligni Guajaei 8,0  Sirupus Georgaei aumoniatus. Rp. Ligni Guajaei aumoniatus. Rp. Tinet Guajaei aumoniatus. Rp. Ligni Guajaei raspat. Radic Sarsaparill. scias. et come. Ligni Guajaei scia. Rad. Sarsaparill. scias. et come. Ligni Guajaei scia. Rad. Sarsaparill. scias. et come. Ligni Guajaei come. Rhizom. Chinae come. lig. Rp. Ligni Guajaei 50,0 Rad. Saponarins 10,0 Rad. Saponarins 10		Ligni Sassafras al 100,0.
Kall causaiel fusi 3.0 Aquie destill. 9. 6. Zu 10,0 Fillenmanse. Dosis 0,1—0,4  Sirupus antirheumaticus Ricordo. Rp. Tinet. Chedica sem. 55,6  Dreimal Egich 1 Essicifiel.  Sirupus depurativus composites Larrer. itp Sirupi depurativus composites Larrer. Extract Opii 55,0  Sirupus depurativus Larrer. Sirupus Guajaci 25,0  Sirupus Guajaci 25,0  Ilgai Guajaci 25,0  Rad. Saponarina 10,0  Rad. Liquirit. 5,0.  VI. Pb. Norver.  Rp. Ligni Guajaci 40,0  Ligni Bussairus Rad. Enduane 25,0  Rad. Liquirit. mund. 5,0  Sipit Dulemmar. 10,0  Radic Liquirit. mund. 5,0  Sipit Dulemmar. 10,0  Fruet. Foenicali (Nat. form.).  Antaerid Tincture. Dysmenoorrhoes Mixture. Farner's Guajaci subt puty. 2 Terebinth. canademis 25,5  Man digeriri 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Sirapus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet. Guajaci ammoniatus.		IV. Galt.
Aquate deatill.  Zu 10,0 Filletmanse. Dosa 0,1—0,4  Sirupus antirhoumaticus Ricord.  Rp. Tinet. Guajaci resin.  Tinet. Cotchici sem. ää 7,5 Sirupi Sacchari 85,0.  Dreimal Egich 1 Easieffel.  Sirupus depurativus compositus Lariux.  Rp. Sirupi depurativus compositus Lariux.  Rp. Sirupi depurativus Lariux.  Sirupus Guajaci 95,0  Ligni Guajaci 40,0  Ligni Sassafras  Radic. Bardanne ää 30,0  Ligni Sassafras  Radic. Bardanne ää 30,0  Fuel. Foenicali 3,0  Stipit Dulenmar. 10,0  Fruct. Foenicali 3,0  Tinctura antacrida (Nat. form.).  Antacrid Tincture. Dysamenorrhoea Mixture.  Rp. Ligni Guajaci subt puly.  Stipit Dulenmar. 10,0  Fruct. Foenicali 3,0  Ligni Sassafras  Radic. Bardanne ää 30,0  Ligni Sassafras  Radic. Bardanne ää 30,0  Tinctura antacrida (Nat. form.).  Antacrid Tincture. Dysamenorrhoea Mixture.  Rp. Ligni Guajaci subt puly.  Stipit Dulenmar. 10,0  Fruct. Foenicali 3,0  Ligni Sassafras  Radic. Sarchanne ää 30,0  Ligni Juniperi 35,0  Rad. Hquirit. 5,0.  VI. Pb. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci 40,0  Ligni Juniperi 35,0  Rad. Saponarias 20,0  Rad. Hquirit. 5,0.  VI. Pb. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci 40,0  Ligni Juniperi 35,0  Rad. Saponarias 20,0  Rad. Hquirit. 5,0.  VI. Pb. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci 40,0  Ligni Juniperi 35,0  Rad. Saponarias 20,0  Rad. Hquirit. 5,0.  VI. Pb. Norveg.  Rp. Ligni Guajaci (Ligni) Massafras  Radic. Bardanne ää 30,0  Tinctura antacrida (Nat. form.).  Antacrid Tincture. Dysamenorrhoea Mixture.  Spiritus (Piproc.) 9, s. ad 1000 ccm.  Man crhitzi 1 und 2 mix 750 ccm von 5 in einem lose verachiosenen Glaskolben im Wasserbade bis zum Sieden, filtrirt, fügt 3 in 30 ccm von 5		
Zu 10,0 Filletmasse. Dosis 0.1—0.4  Sirupus antirheumaticus Ricurd.  Rp. Tinet. Gusjaci resin.  Tinet. Cotchiel sem. ää 7,5 Sirupi Sacchari 85,0.  Preimal lägich 1 Easidfel.  Sirupus depurativus composites Langer.  Rp. Sirupi depurativus composites Langer.  Rp. Sirupi depurativus Langer 100,0 Rad. Saponarine 10,0 Rad. Sapo		Rad. Sarsanavill solar of street
Sirupus antirheumaticus Ricurd.  Rp. Tinci. Guajaci resin. Tinci. Colchici sem. üä 7,5 Sirupus Acchari 85,0.  Dreimal lägiich 1 Easisiffel. Sirupus depurativus compositus Larier. Rp. Sirupus depurativus compositus Larier. Rp. Sirupus depurativus Larier. Rp. Sirupus depurativus Larier. Sirupus Genapaci 95,0 Sirupus Sassafrus A. Rhizom. Chinae 25,0 Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Ligni Juniped 35,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Ligni Juniped 35,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 40,0 Rad. Mquirit. 5,0. Rd. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. Rd. Mquirit. 5,0. VI. Ph. Norvey. Rp. Ligni Guajaci 50,0 Rad. Mquirit. 5,0. Rad. Mquirit. 5,0. Rad. Mquirit. 5,0. Rd. Mquirit. 60,0 Rad.	Zu 100 Filliamentus Doofs 0.3 0.4	Livri Sassafrus cone
Rp. Tinet. Cotchied sem. an 7,5 Sirupi Sacchari 85,0.  Dreimal Englich 1 Easieffel.  Sirupua depurativus compositus Lariux.  Exp. Eliqui Guajaci 35,0  Eliqui Juniperi 35,0  Eliqui Guajaci 100,0  Eliqui Guajaci 100,0  Eliqui Guajaci 40,0  Eliqui Basafras  Eliqui Sarsaparillae 100,0  Eliqui Sarsaparillae 100,0  Eliqui Sarsafras  Eliqui Sarsaparillae 100,0  Eliqui Sarsafras  Eliqui Guajaci 40,0  Eliqui Europa Guajaci 40,0  Eliqui Sassafras  Eliqui Guajaci 40,0  Eliqui Guajaci 50,0  Eliqui Juniperi 35,0  Eliqu		Rhizom, Chinne cone as
Tinet, Cotchied sem. aa 7,8 Sirupus Gegenarii 85,0.  Dreimal ligiich 1 Easisifel.  Sirupus depurativus composites Larier.  Ep Sirupus depurativus composites Larier.  Ep Sirupus depurativus Larier 100,0  Hydrargyr. bichlor. corros.  Ammon. bydrochloric.  Extract Opii ah 0,05.  Sirupus depurativus Larier.  Extract Opii ah 0,05.  Sirupus depurativus Larier.  Ep 1. Indic. Saranparillae 100,0  2. Ligni Guajaci 50,0  Endic. Liquirit. mund. 5,0  Stipl Dulenmar. 10,0  Fruet, Foenloudi  3.0.  Tinetura antacrid Tineture. Dysmenorrhoen  Mixture. France's Guajaci subt. puty.  2. Terebinth. canadensis äh 15,0  Man digerirt 1—7 cine Stunde, presst, bringt die  Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Sirupus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet. Guajaci ammoniatus.  Sirupus Guajaci ammoniatus.		
Strops Sacchari 85.0.  Dreimal Egich 1 Easisfiel.  Stropsa deparativus composites Larier.  Exp. Strops deparativus composites Larier.  Extract Opii 65.0,05.  Strops deparativus Larier.  Strops deparativus Larier.  Strops deparativus Larier.  Extract Opii 65.0,05.  Exp. Ligni Guajeci 40,0  Ligni Bassafras Radic Bardanne 65.0  Explication 65.0  Extract Opii 65.0  Ex		Y. Ph. Succie.
Preimal Englich 1 Easistfel.  Strapus depuratives composites Larger.  Experiment depuratives transported to the Strapus depurative Larger.  Extract Opii 51 0,05.  Strapus depuratives Larger.  Strapus depuratives Larger.  Experiment Opii 51 0,05.  Strapus depuratives Larger.  Experiment Opii 51 0,05.  Strapus depuratives Larger.  Experiment Opii 52 0,05.  Experiment Opii 53 0,05.  Experiment Opii 54 0,05.  Strapus Guajaci 95.0  Experiment Opii 54 0,05.  Experiment Opii 55 0,05.  Exp	Tinet. Cotchici sem. aa 7,5	Pp. Ligni Guajnei 50,0
Sirupua depurativus compositos Larner.  Ep Sirupi depurativi Larner 100,0  Hydrargyr. bichlor. corros.  Ammon. bydrochloric.  Extract Opii an 0,05.  Sirupua depurativus Larrey.  Sirupua depurativus Larrey.  Sirupua depurativus Larrey.  Ep. 1. indic. Saranparillae 100,0  2. Ligni Guajaci 25,0  5. Ligni Guajaci 25,0  5. Ligni Sassafrus  4. Edizom. Chinae an 5,0  6. Succi Sambuci 20,0  7. Aquae ferridae 850,0  8. Sacchari albi 605,0.  Man digeriri 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Sirupus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Sirupus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Ro. Sirupus Guajaci ammoniatus.  Ro. Sirupus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci (Nat. form.).  Antaerid Tineture. Dysmenorrhoesa Mixture.  Ro. Ligni Guajaci 40,0  Radic. Liquirit. 5,0.  VI. Ph. Norvey.  Radi. Liquirit. 5,0.  VI. Ph. Norvey.  Radic Jugistic.  VI. Ph. Norvey.  Radic Jugistic.  VI. Ph. Norvey.  Radic Jugistic.  VI. Ph. Norvey.  Radic Burdanae as 20,0  Radic Liquirit.  Radic Burdanae  Radic Burd		
Sirupus depurativus compositus Larner.  Rp. Sirupu depurativus Larner.  Ammon. bydrochloric.  Extract. Opii 55 0,05.  Sirupus depurativus Larner.  Sirupus Gengariine 100,0  2. Ligni Sansarima  4. Rhizom. Chinas 55,0  5. Folior. Sentase 3,0  6. Sucel Samboci 20,6  7. Aquac fervidas 850,0  8. Sacchari albi 635,0.  Man digeriri 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Sirupus Guajael ammoniatus.  Ro. Tinet Guajael ammoniatus.  Sirupus Seccinari 20,0  Man erhitzt 1 und 2 mit 750 cem von 5 in einem lose verschlossenen Glaskolben im Wasserbadebis zum Sieden, filtrirt, fügt 3 in 30 cem von 5	Preparat Lagrich 1 Essioffel,	
Rp. Strupt depurativi Larrey.  Hydrargyr. bichlor. corros. Ammon. bydrochloric. Extract. Opli 55 0.05. Strupus depurativus Larrey. Strupus depurativus Larrey. Strupus depurativus Larrey. Rp. 1. Radic. Bardanne 52 0.0. Radic. Bardanne 52 0.0. Fruit. Bardanne 52 0.0. Fruit. Bardanne 53 0.0. Fruit. Bardanne 54 0.0. Fruit. Bardanne 55 0.0. Fruit. Bardanne 55 0.0. Fruit. Sarsanna 50.0. Fruit. Feendeall 50.0. Antacrid Tincture. Dysmenorrhoen Mixture. Frunch's Guaine Mixture. Rp. 1. Resinne Gualaci subt. puty. 2. Terebinth. canadensis 52 52 52 52 52 52 52 52 52 52 52 52 52	Sirupua depurativus compositus Lannur	Rad, Idquirit. 5,0.
Hydrargyr. bichlor. corros. Ammon. bydrochloric. Extract Opil 55 0,05.  Sirapus depuratives Larrey. Sirop dépuratives Larrey. Bp. 1. Indic. Sarasparillae 100,0 2. Ligni Ganjaci 95,0 3. Ligni Ganjaci 95,0 4. Ritizon. Chinae 35,0 6. Succi Sansbori 20,0 7. Aquae fervidae 350,0 8. Sacchari albi 6505,0 Man digerir 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Sirapus Ganjaci ammoniatus. Ro. Tinet Ganjaci ammoniatus. Ro. Sirapus Ganjaci ammoniatus. Ro. Tinet Ganjaci ammoniatus.	Kp Strapi depurativi Laruer 100.0	VI. Ph. Norvey
Ammon, bydrochloric, Extract. Opii 51 0,05.  Strapus depurativus Laerex, Strapus depuratif de Laerex, Strapus depuratif de Laerex, Strapus depuratif de Laerex, Strapus Guajaci 95,0  5. Ligni Guajaci 95,0  5. Follor, Sentase 3,0  6. Succel Sansbord 20,0  7. Aquae fervidae 350,0  Man digerit 1—7 ène Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Strapus Guajaci ammoniat.  8. Titet, Guajaci ammoniat.  8. Titet Guajaci subt. puly. 2. Terebinth, canadensis 52 125 g  4. Olei Sassafras 50 cem 5. Spiritus (91 proc.) q. s. ad 1000 cem.  Man erhitzt 1 und 2 mit 750 cem von 5 in einem lose verschlossenen Glaskolben im Wasserbadbis zum Sieden, filtrirt, fügt 5 in 30 cem von 5	Hydrargyr, bichlor, corros.	De The Control
Strapus depurativus Laerex, Sirapus depurativus Laerex, Sirapus depurativus Laerex, Sirapus depuratitus Laerex, Sirapus Ganajaci B5.0  2. Ligni Ganajaci B5.0  3. Ligni Ganajaci B5.0  3. Ligni Ganajaci B5.0  4. Elizona, Chinas and 5.0  5. Folfor, Sentase B.0  6. Succi Samboci 20.6  7. Aquac fervidas 85.0  8. Sacchari albi 635.0  Man digeriri 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkelt auf 365.0 und löst 8.  8. Sirapus Guajaci ammoniatus, Ro. Tinct Guajaci ammoniatus. Ro. Tinct Guajaci ammoniatus. Ro. Tinct Guajaci ammoniatus. Ro. Tinct Guajaci ammoniatus. Ro. Sirapus Ganajaci amm		Ligni Bassafene
Strupus depurativus Larrey.  Sirupus depurativus Larrey.  Balle, Liquirit mand. 5,0  Froit, Foeniculi 2,0,0  Froit, Foeniculi 3,0,0  Liqui Gaulaci 25,0  Liqui Sassafras  4. Etizone. Chinas 25,0  Succi Sanubuci 20,0  Folior, Sentas 3,0  Succi Sanubuci 20,0  Fig. 1. Resinus Gualaci subt puty.  2. Terebinth. canadensis 25 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	The same of the sa	Radio Registra
Strop dépuratif de Larrey.  Bp. 1. Indic. Straspardilae 100,0 2. Ligni Gaujaci 95,0 3. Ligni Sassatras 4. Ethizon. Chinae 25,0 6. Succi Sambuci 20,0 7. Aquae fervidae 850,0 8. Saccharl albi 6505,0, Man digerir 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Strapus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Strapus Guajaci ammoniatus.  Strapus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tinet Guajaci ammoniatus.  Sipilt Dulemmar, 10,0 Proct. Feenleul  Latura antacrida (Nat. form.),  Antacrid Tineture. Dysmenorrhoea  Mixture. Farmen's Guajaci subt puty.  2. Terebinth. canadamin 25,5 g  4. Olci Sassatras 30 ccm  5. Spiritus (Di proc.) q. s. ad 1000 ccm.  Man crhitzi 1 und 2 mit 750 ccm von 5 in einem lose verschlossenen Glaskolben im Wasserbadebis zum Sieden, filtrirt, fügt 3 in 30 ccm von 5		Raile, Liquirit good 5.0
Bp. 1. Hadic. Sarasparillae 100,0  2. Ligni Ganjaci 25,0  3. Ligni Sassafras 4. Eklizona. Chinag 25,0  4. Eklizona. Chinag 25,0  5. Follor. Sennag 25,0  6. Succi Sanabaci 20,0  7. Aquae fervidae 350,0  Man digeriri 1—7 che Stunde, presst, beingt die Flüssigkeit auf 365,0 und lönt 8.  Sirapus Guajaci ammoniatus.  Ro. Tited. Guajaci ammoniatus.  Ro. Tited. Guajaci ammoniatus.  Ro. Tited. Guajaci ammoniatus.  Ro. Tited. Guajaci ammoniatus.  Ro. Sirapus Guajaci ammoniatus.	Siron depuration Larrey.	Data in We w
P. Ligni Guajaci  S. Ligui Sassatras  4. Rhizom. Chinas at 5.0  5. Folfor. Sentase  6. Sucel Sambuci  7. Aquac fervidae  85.0  8. Saccharl albi  6. Sacharl albi  6. Sucel Sambuci  7. Aquac fervidae  85.0  8. Sacharl albi  6. Such Saturde, presst, bringt die  Flüssigkelt auf 365,0 und löst 8.  8. Sirapus Guajaci ammoniatus.  8. Tinct Guajaci ammoniatus.  8. Tinct Guajaci ammoniatus.  8. Sirapus Guajaci subt. pulv.  9. Tinctura antacrida (Nat. form.).  Antacrid Tincture. Dysmenorrhoes Mixture.  8. Itylinusyri bichioma corros. 5,5 g  4. Olei Sassafras  8. Spiritus (Piproc.)  9. and 1000 ccm.  Man crhitx i und 2 mit 750 ccm von 5 in einem lose verschlossenen Glaskolben im Wasserbadebis zum Sieden, filtrirt, fügt 5 in 30 ccm von 5	Pn 1 Studie Commendate 100	
5. Ligni Sassafras 4. Rhizom. Chinae at 5.0 5. Follor. Sennae 3.0 6. Succi Samboci 20.0 7. Aquae fervidae 850.0 8. Sacchari albi 605.0 Man digeriri 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkelt auf 365.0 und löst 8.  Sirapus Guajael ammoniatus. Re. Tinet Guajael ammoniatus. Re. Tinet Guajael ammoniatus.  Sirapus Guajael ammoniatus.  Re. Tinet Guajael ammoniatus.  Sirapus Guajael ammoniatus.		a varia a comment giv.
4. Rhizom. Chinas at 5.0 5. Follor. Sennae 3.0 6. Succi Samboci 20.0 7. Aquae fervidae 850.0 8. Sacchael albi 635.0 Man algerirt 1—7 sine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 355.0 und löst 8. 8 Sirapus Goajael ammoniatus. 80. Tinet Guajael ammoniatus. 80. Tinet Guajael ammoniatus. 81. Sirapus Sechari		Tinctura antacrida (Nat. form.).
5. Follor, Sentan 3.0 6. Succi Sambuci 20.0 7. Aquae fervidae 85.0 8. Sacchard albi 635.0 Man digerirt 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365.0 und löst 8. Sirapus Guajaci ammoniatus. Re. Tinet Guajaci ammoniatus. Re. Sirupi Sacchari 25.0	a Wan it was a	Antaerid Tincture. Dyamonorrhea-
6. Sucel Sambuci 20,4 7. Aquae fervidae 850,0 8. Sacchard albi 635,0. Man digerirt 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkelt auf 365,0 und löst 8.  Strapus Guajael ammoniatus. Re. Tinet Guajael ammoniatus. Richter Guajael ammoniatus. Sirupi Sacchari 15,0	f 20 11 00	Mixture. FENNER's Guaine Mixture
7. Aquae fervidae 850,0 8. Sacchard althi 9. Sacchard althi 10. Sacchard althi 10. Strapus Guajael ammoniatus. 10. Strapus Gua		Ep I. Resinne Qualaci solit pale
8. Saccharl albi 605,0.  Man digerirt 1—7 cine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 365,0 und löst 8.  Sirapus Guajael ammoniatus.  8. Tinet Guajael ammoniatus.  8. Sirripi Sacchari  15,0 Sirupi Succhari  15,0 Sirupi Succhari		
Man digerirt 1—7 rine Stunde, presst, bringt die Flüssigkeit auf 355,0 und löst 8.  Sirapus Gosjaci ammonistus.  Ro. Tinet Gusjaci ammonistus.  Ro. Sirupi Spechari  Sirupi Spechari  4. Olei Sassafras 30 ccm 5. Spiritus (Di proc.) q. s. ad 1000 ccm.  Man erhitzt 1 und 2 mit 750 ccm von 5 in einem lose verschlossenen Glaskolben im Wasserbade bis zum Sieden, filtrirt, fügt 3 in 30 ccm von 5	D. M. A. A. M. M. A.	3, Hydragayri bichlorut corres 5.5 c
Sirapus Guajael ammoniatus.  8. Tinet Guajael ammoniatus.  8. Sirapus Secenari 15,0 Sirupi Sacchari 15,0 Sirupi Sacchari 15,0 Sirupi Sacchari 15,0 Sirupi Sacchari 15,0	With diverist 1-7 sine Stouds county being	
Sirapus Guajael ammoniatus.  Ro. Tinet, Guajael ammoniat. 15,0 Sirupi Sacchari  Sirupi Sacchari  Man crhitzi 1 und 2 mit 750 ccm von 5 in einem iose verschlossenen Glaskolben im Wasserbade bis zum Sieden, filtrirt, fügt 5 in 50 ccm von 5	Flüssigheit auf 365.0 und last s	5. Spiritus (91 proc.) q. a. ad 1000 ccm
Ro. Tinet Gusjael ammoniat. 15,0 bis zum Sieden, filtrirt, fügt 5 in 50 cem von 5		Man crhitzi 1 and 2 mit 750 com was 5 in circum
Sirupi Sacchari bis zum Sieden, filtrirt, fügt 5 in 30 cem von 5	Pa Time of the state of the sta	lose verschlossenen Glaskollon im Wasselede
1 feed safety the control 85,0. safety and 4 high and before the control of the c	Clause Court of the Land	bis zum Sieden, filtrirt, füert a in 30 cen von a
	1—4mai thgligh 17, Essioffel. 85,0.	gelöst und 4 hinzu und braugt dorch Nach-
waschen des Filters mittels 5 auf 1000 cens,	1, 1,581017e];	waschen des Filters mittels 6 auf 1000 cen-

T	netura	antarthritica.
	Clinici	Berolinenals.
	2	

Rp. Tinctur. kallene 80,0 Tinctur. Gudlac, ammon. 82,5 Tinctur. Opfi simplic. 7,5 10—20 Teopten dreimal täglich.

#### Thetura autarthritica HATFIELD.

Rp Tinetor, Ginjaci resia.

Spiritus sapunati as 20,0.

Dreimal tiglich 1 Theeioffel.

Tinctura haemorathartica.

Hintern haemocatharitea.

Blutreiulgungstropfen. Holztinktur.

Rp. Essime Guajael

Terebinth Invicin. 24 20,0
Sacci Juniperi inspiss. 30,0
Olei Juniperi frugs.

Olei Juniperi frues.
Olei Foeniculi &A 2,0
Spirisus dilud (70 proc.) 1000,0.
Durch Digestion zu bereiten. Theoloffelweise.

#### Tinctura edentica Francofuriana. Frankfurter Zahntinktur.

Rp.	Tinct. Guajaci ligm		40,0	
	Aquae vulnemr. via.		10,0	
	Spiritus		6,0	
	Spiritus Cochtenrine			
	Tinciur, Myrrhae	D.B.	90,0	
	Tinctur. Cinummond		6.0	
	Olel Menthae pip.			
	Olel Carvonhyllor.	58	6.5	

Tinetara Guajaci composita (Naz. form.). Compound Tineture of Guajac. Dewer's

	Tineture of Gunine.	
Hp.	1. Resinue Guajaci	125 g
	2. Kalli carbunici	6 g
	3. Fructus Pimentae puls.	30 g
	4. Lapidia pumicir	60 g
	5. Spiritus (91 proc.)	435 ects

6. Aquae 435 ccm 7. Spiritus diluti (41 proc.) q. s. ad 1000 ccm. Man mischt 1-4, reibr mit 5 an, neuts nach auch auch 6 hinzu, filtrirt und bringt durch Nachwaschen mittels 7 auf 1000 ccm.

#### Tinctura stomatica. Zahu- und Mundessenz

Kp.	Tinct. Ganjaci ligni Tinct. Myrrhae		40,0
	Mixtur, oleoso-halsam,	11.0	5,0
	Thet, Chuamon.		10,0
	Aquae Cinnam, vinos. Glycerini	6.5	20,0
	Saccharl Vanillini	NA. A	1,0
	Olel Menth, plp,		. K.
Theory	offel under den Mundanfile	WITH SECTION	e an intechne

### Tinctura stomatica ALEXANDER

Itp. Tinct, Guajaci ligni 50,0 Tinct Chinae Spiritus Cochlear, 53 25,0 Olei Menth, piper, 0,5.

Tinctura stomatica Vocana Tinctura dentifricia Vocana

Vocaser's Zahn- und Mundessens.

Rp. Tinct. Gunjael lign. 50,0

Tinct. Chinae

Tinct. Chinae

Tinct. Chinae

Tinct. Opil simplicis as 3,5

Olet Menthae plp. gtts. III

Spiritus Cochlearine 50,0.

Trochiscus Gualsei Resinae (Brit). Gualacum Resin Lozunge. Rp. Resinae Gualaci 97,8,

Mittels q. s. Fruchtgrundlage (Fruit basis, s. unter Ribes) formt man 500 Pastillen; jede ershält 0,1944 Gunjakharz.

Anatherin-Mundwasser von J. G. Porr in Wien. 1) 4,0 rothes Sandelholz, 2,0 Guajakholz, 5,0 Myrrhe, 3,0 Nelken, 1,0 Zimmt, je 0,1 Nelken- und Zimmtol, 290,0 Spiritus (90 proc.), 145,0 Bosenwasser (HAUER). 2) 4,0 Guajakholz, je 1,0 Myrrhe und Salpeter, 120,0 Kornhranntwein, 180,0 Löffelkrautspiritus digerirt man eine Nacht, destillirt 240,0 ab. digerirt damit je 1,0 Raute, Löffelkraut, Rosenblatter, Sohwarzen Senf, Meerrettig, Bertramwurzel, Chinarinde, Bärlappkraut, Salbei, Vetiver- und Alkannawurzel 14 Tage und mischt zu je 120,0 des Filtrats 1,0 Salpeteräther-Weingeist. (Urvorschrift.) 3) 160,0 Myrrhentinktur, 80,0 Catechutinktur, je 40,0 Guajak- und Ratanhiatinktur, 30,0 Nelkentinktur, 20,0 Löffelkrautspiritus, 20 Tropfen Zimmtöl, 1 Tropfen Rosenol, 630,0 Weingeist von 50 Proc. (Niederl. Gesellsch.)

Antivenereal Effxir Wolker's entspricht obigen Guttae Jesuitarum (s. S. 1263).

Blutreinigungspulver von J. U. Honn. 1,0 Gusjakharz, 2,0 Stiefmütterchen, 1,5
Ringelblumen, 0,5 Goldschwofel, 1,0 Sarsapurille, 2,0 Schafgarbe, 12,0 Zucker in 12
Pulver getheilt.

Holztropfen. Holztinktur. Essentia lignorum, Königseer. Mit Sassafrasol vorsetzte Tinktur aus Holzthee.

Kaiser-Zahnwasser, Goldmann's. Mischung aus Gusjakholz- und Benzoëtinktur. Kaiser-Zahnwasser von Grössler. Gusjakharztinktur mit Spuren Benzoë.

Pain Killer, Panny Davis' besteht aus 20 g Kampherspiritus, 20 g Capsicumtinktur, 100 g Guajakharztinktur.

Reinigungsthee, Jerusalemer, von Causen sind entharzte Guajakholzspähne.

Salztropfen, Salztinktur, Königsser. Eine Tinktur aus Holzthee, mit Perubalsam, Sassafrasöl, Tinctura kalina und Ammon, carbon, pyrooleos, versetzt.

Schlumbergers Thee and Salbe. 1) 30,0 Sassafras, 15,0 Sarsaparille, 90,0 Holzthee, 7,5 Sennesblatter, 15,0 rothes Sandelholz. 2) Je 20,0 Wermuth- and Kalmuspulver, 5,0 rothes Sandelholz, 200,0 Fett.

Sirop antigoutteux de Boungs in Auch ist eine Lösung von Guajakextrakt in Zuckersirup.

STANDISH's diaphoretic Liquor ist eine mit Rum versetzte Abkochung von Holzthee und Rosinen.

Handb, d. phurm. Praxis: L.

1266 Guarana.

Universalpillen, Dr. Matthaevi's, von Jaspens, gegen Nerven- und Hamorrhoidal-leiden, sind 200 glänzende Pillen aus Guajakhurz, Ammoniak und Senns. (3 M.)

Wundersaft von J. Zeidlen in Berlin, in 5 Nummern. Mischungen aus Zuckerlösung und ammoniakalischer Gusjakholztinktur.

Zahnschmerzmittel von Golz in Berlin, besteht im wesentlichen aus Gunjakholz und der Tinktur daraus.

Zahntinktur, Dr. John Barel's, ist Gusjakharztinktur. Zahntinktur von Vooler. Eine Tinktur aus Gusjakholz, Sassafras, Bertramwurzel, Pfeffer, Nelken- und Sandelholz.

Zahutinktur von Weben ist eine weingeistige Lösung verschiedener Harze mit Kampher und Terpentinol.

II. Ausser den Arten der Gattung Guajacum enthalten auch anders Zygophyllaceae im Holz mit Oxydationsmitteln sich blau fürbende Stoffe, also vermuthlich Guajakonskure. Es kommen in dieser Beziehung in Betracht: 1) Das Guajakholz von Chile von Perlieria hygrometrica R. et P., das in Form danner Aeste, die nur wenig dunkles Keraholz haben, verwendet wird. 2) Das Holz einer oder mehrerer Bulnesia-Arten (B. Sarmienti Lor. und B. arborea). Es kommt in dicken Stücken mit reichlichem dunklen Kernholz nach Enropa unter dem Namen Palo balsamo, Bois de Gayac. Es giebt bei der Destillation 5-6 Proc. atherisches Oel, das im Handel auch den ihm nicht zukommenden Namen Champacaöl führt. - Das Oel ist zah, diekflüssig, bei gewöhnlicher Temperatur langsam krystallinisch erstarrend. Spec. Gew. bei 80° C. 0,965-0,975. Drehungswinkel bei 30° - 6° bis 7°. Es enthält Guajakalkohol (Guajol), ein Sesquiterpenhydrat C. H. O. das nicht Träger des Geruches ist. Man verwendet es in der Parfilmerie und neuerdings in Bulgarien zur Verfälschung des Rosenöles. Das Holz kommt gelegentlich als Lignum Guajaci in den Handel.

### Guarana.

Guarana (Ergäuzh, Helv. Austr. U-St. Gall.). Pasta Guaranac. Pasta seminum Paulliniae. - Guarana, Guaranapaste.

Wird aus den Samen der Paullinia Cupana Kunth (P. norbilis Mart.) (Familie der Sapindaceae-Paulliniene) gewonnen. Die Pflanze, ein Kletterstrauch, wächst in den Provinzen Para und Amazonas in Brasilien und scheint zuweilen auch kultivirt zu werden. Die glänzend braunen oder braunrothen Samen, die etwa 12-15 mm gross, eirund oder kurz kegelförmig sind, werden zerstossen, nachdem sie schwach geröstet sind und aus ihnen unter Zusatz von wahrscheinlich heissem Wasser eine Paste geformt, die man in Walzen oder seltner Kugeln formt und trocknet.

Beschreibung. Die Paste ist aussen rothbraun, knochenhart, sehr schwierig zu pulvern, auf dem Bruch chokoladenfarbig und von gröberen Bruchstlicken der Samen ungleichmässig. Geruch und Geschmack erinnern an Kakao. Unter dem Mikroskop erkennt man neben aufgequollenen unversehrte kuglige oder zu 2-3 zusammengesetzte Stärkekörnchen, Parenchymzellen, Reste von Spiralgefässen, mässig verdickte, isodiametrische Steinzellen und kleine Krystallnadeln.

Bestandtheile. 3,1-5,0 Proc. Coffein (Guaranin). Asche etwa 2 Proc., erheblich böhere Angaben, z. B. 7,4 Proc., sind verdächtig.

Verfülschungen. Man soll der Pasta fremdes Stärkemehl (Maniok) und Kakao beimengen. Beides würde sich durch das Mikroskop ermitteln lassen. - Da nach den vorliegenden Untersuchungen Steinzellen im Samen der P. Cupana fehlen, so würden dieselben, die in der Droge anscheinend ständig vorkommen, auch auf eine Beimengung schliesen lassen.

Pulverung. Die Guarana wird grob gepulvert, bei gelinder Wärme völlig ausgetrocknet, dann durch ein feines Sieb geschlagen. Das Pulver bewahrt man in gelben Stöpselgläsern auf.

Anwendung. Gegen Migrane (Hemicranic) in Guben von 0,5-2,0 mehrmals täglich in Pulver-, Pastillen- oder Tablettenform. In Brasilien als Genussmittel. Es ist von allen verwandten Genussmitteln dasjenige, das am meisten Coffein enthält.

Extractum Guaranae. Guarana depurata. Grob gepulverte Guarana digerirt man mit 45 proc. Weingeist, filtrirt und dampft zum weichen Extrakt ein. Auch durch Eindampfen aus dem folgenden zu erhalten. Ausbeute 30-35 Proc. Gabe 0,25-1,0.

Extractum Guaranae fluidum (U-St.) Fluid Extract of Guarana. Aus 1000,0 gepulvarier Guarana (No. 80) und einer Mischung von 750 ccm 91 proc. Weingeist und 250 ccm Wasser im Verdrängungswege. Man befeuchtet mit 200 ccm, flingt zuerst 800 ccm auf und stellt 1. a. 1000 ccm Fluidextrakt her. Es sind etwa 6000,0 Lösungsmittel erforderlich.

Tinctura Guaranne. Tinctura Paullinias. Guaranatinktur. Wird aus

1 Th. grob gepulverter Guarana und 5 Th. verdünntem Weingeist bereitet.

Elixir Erythrexyll et Guaranse (Nat. form.). Elixir of Erythroxylon (or Coca) and Guarana.

tp. Extract Come fluid (U-St.) 125 ccm
Extract Guaranse fluid 125 ccm
Tatel pelveral 15 g
Ellsir Tantxacl comp. (Nat. form.) 750 ccm.
Man mischt, illsst absetten und flitzire.

Elixir Guaranae. Guarana-Elixic.

Itp. Pastse Gunrance
ditycerial an 20,0
Aquae Chanacom. spir. 70,0
Tinctur. Aurast. cort.
Tinctur. Vacillae an 5,0.
Man emocriri 8 Tage, presst und filtrica.

II. Nation formul.

Rp. Extract. Guaranas field. 200 ccm Elixir aromatici (U-St.) 200 ccm Elixir Taraxsel comp. (Nat. form.) 500 ccm.

Pasta Cacao cum Guarana.
Guarana-Chokolade.

iip. Pastae Guaranne puiv. subt 50,0
Pustae Cacao 450,0
Sacchari albi puiv. 500,0
Wie Pasta Cacao aromat (S. 598) un bereiten.

Pastilli Suaranae.
Trochisci Guaranae. Guarana-Pastillen.
Rp. 1. Pastae Guaranae. 100,0

Pastae Guaranec 100,0
 Sacchari albi subtilissime puiv siccati 400,0

3. Sacchari Vanillini 2,0
4. Pasine Cacao
Man mischt 1, 2, 8 unter sich , dann mit der geschundzenen Kakaomsase und formt 1000 Pastillen, indem man die abgewogenen Dosen auf
erwärmte Platten setzt und durch Aufsehlagen
effattet.

Pulvis Guaranae compositus.
Pulvis nervinus e Pauliinia.
itp. Pastae Guaranae 1,0
Pulveris aromatici 0,25
Sacchari Lactis 0,5
D. tal. dos X. Taglich 2-3 Pulver.

Strupus Guntanar. Guaranasirup.

Rp. Tinctur, Guaranne 15,0 Sirupi Saceluri 85,0 eder: Extr Guaran, tiquid, 5,0 Strupi Saceluri 90,0.

> Tabulettae Guaranne. Guarana-Tabletten.

Rp. Pastae Guaranae pulv. 25,0 Bacchari afbi pulv. 2,5 Mucling. Gummi arab. q. a. Man presat 0,3 schwere Pastillen.

> IIp. Pastas Guaranse 10,0 Sacchari albi Gummi ambici aa 2,0 Aquae deatiil, gita VI.

Man presst 20 Tabletien und bestreut mit Bärlapp.

Anti-Migrane-Gelst, Khaossen's, ist eine verdannte Guaranatinktur.

Guarana von Gamauur & Co. in Paris. 12 Pulver, wovon jedes angeblich aus

1,75 g Guarana besteht.

Warners Safe Nervine. Nach neueren Angaben: 5,0 Guarana, 3,0 Löwenzahn,
je 1,0 Enzian, Süssholz, Pomeranzen, je 0,5 Cardamomen, Zimmt, 6,0 Bromkalium, 30,0
Zueker, 250,0 verd. Weingeist.

### Gummi.

Gummi Acacine (Austr.). Acaciae Gummi (Brit.). Gummi arabicum (Germ. Helv.). Acacin (U-St.). Gummi Mimosae. — Arabisches Gummi. Akazien- oder Mimosaugummi. — Gomme arabique vrais (Gall.). Gomme du Sénégal (Gall.). — Gum arabic (U-St.). Gum Acacia.

Die Stammpflanzen und die Heimath der Droge werden von den einzelnen Arzneibüchern wie folgt festgestellt. Germ.: Hauptsächlich von Acacia Senegal aus dem oberen Nilgebiet und aus Senegambien. Helv.: Acacia Senegal. U-St.: Acacia Senegal. Gall. Acacia Senegal Willd. und A. Arabica Willd.

Abstammung. Acacia Senegal Wildenow (syn.: Acacia Verek Guillemin et Perrottet), Familie der Mimosaceae—Acacleae, ist ein kleiner, stachliger, 6 m hoher Baum oder Strauch mit 3—4 cm langen, doppelt gesiederten Blättern, bis 8 cm langen Blüthenständen und blassgelben Blüthen. Heimisch in Senegambien, im Stromgebiete des weissen Nil und des Atbara in Kordofan und südlich bis nach Deutsch-Ostafrika gehend, vermuthlich auch in den zwischen Senegambien und dem Nil gelegenen Ländern Innerafrikas. Wennschon nur diese Art als Stammpslanze von den Arzneibüchern fast aussebliesslich genannt wird, so ist es doch nicht zweiselhaft, dass auch das Gummi anderer Arten mitgesammelt wird. Es werden als solche genannt speciell in Ostafrika: Acacia abyssinica Hochstetter, A. glaucophylla Steud., A. stenocarpa Hochst., A. fistula Schweinf., A. nilotica Del., A. Seyal Del., A. Ehrenbergiana Hayne. Das Gummi bildet sich in der Rinde der Pflanzen durch Verschleimung und zwar zuerst der primären Membran, später der sekundären Verdiekungsschichten. Wenn nach der Regenzeit trockene Winde wehen, so tritt das Gummi aus Rissen der Rinde aus und trocknet zu knolligen oder wurmförmigen Stücken.

Beschreibung. Das ostafrikanische Gummi bildet rundliche, knollige, aiförmige, auch längliche und durch Zerspringen eckige Stücke von verschiedener Grösse und Farbe. Sie sind farblos, weisslich, gelblich bis brauuroth und von verschiedenem Grade der Durchsichtigkeit. Es bricht leicht in scharfkantige, muschlige, glasglänzende Stücke. Die ganzen Stücke sind meist von zahllosen Rissen durchsetzt. - Beim Senegal-Gummi treten die Risse weniger bervor, die Stücke sind häufig wurmförmig gekrümmt, und wenn auch das einzelne Stück farblos erscheint, in Masse etwas röthlich. - In der doppelten Gewichtsmenge Wasser soll es sich langsam aber vollständig zu einem klaren, meistens gelblichen, sauer reagirenden Schleim lösen. Mit Glycerin ist die wässerige Lösung mischbar. In Alkohol, Aether und Oelen ist es unlöslich, doch löst Alkohol von weniger als 52 Proc. eine seinem Wassergehalt entsprechende Menge auf. Mit Bleizuckerlösung ist der Schleim ohne Trübung mischbar, dagegen bewirkt Bleiessig noch in einer Verdünnung von 1 auf 10000 Wasser eine Trübung. Auf alkalische Kupferlösung wirkt Gummi bei 60-70° C. nicht reducirend ein, scheidet aber nach dem Kochen eine geringe Menge Kupferoxydal ab. Spec. Gew. lufttrocken: 1,487, bei 100° C. 1,525. Es dreht die Polarisationsebene links, doch kommt auch rechts drehendes, sowohl bei arabischem (Kordofan, Geddah, Suakin), wie bei Senegal-Gummi vor. Ausserdem findet sich rechtsdrehendes unter Mogadorgummi und unter solchem aus Deutsch-Südwestafrika.

Bestandtheile. Es ist ein wechselndes Gemenge von wenigstens zwei Gummiarten, einem rechts- und einem linksdrehenden. Das linksdrehende ist das Calciumsalz

der Arabinskure C, H142O, CaO. Asche 8-4 Proc.

Sorten. Bis zum Beginn der Wirren in Oberägypten wurde der pharmaceutische Bedarf fast ausschlieselich durch das in diesen Ländern gesammelte Gummi gedeckt und nur dieses war von den Arzneibüchern zugelassen. Das hat sich seit dem fast völligen Aufhören von Zufuhren aus jenen Gegenden geändert, und das Senegal-Gummi gilt dem genannten gegenüber fast überall als gleichwerthig. Seit einigen Jahren haben aber Zufuhren wieder begonnen. Die im folgenden aufgeführten Sorten speciell des ostafrikanischen Gummis sind einigermassen unbestimmt und wechselnd in ihrer Beschaffenheit.

I. Gummi von Acacis Verek und verwandten Arten.

In Wasser löslich. Den Forderungen der Pharmakopöen meist entsprechend.

a. Ostafrikanisches Gummi.

1. Kordofan-Gummi. Beste Sorte. Ziemlich selten. Der obigen Beschreibung entsprechend. Diesem ühnlich das Berkam-Gummi.

2. Gesirch-Gummi, kommt über Kassala und Massaua in den Handel. Kleine Körner, wenig gelblich. Ebenfalls ziemlich selten. Schleim etwas weniger konsistent wie 1.
3. Sennaar-Gummi. Zwischen Sennaar und dem Rothen Meere gesammelt. Blassgelb.

4. Suakin-Gummi (Samagk-, Savakumi-, Hidschodzi-, Talea-Gummi), hauptsächlich von Acacia stenocarpa Hochst. Kleine, gelbe oder brannliche Stäckehen. Schleim wenig klebend. - Unter diesem Namen kommen auch kleine, von den besseren Sorten

abgesiebte Stückehen vor.

5. Goddah-Gummi (berberisches Gummi, vergl. unten). Sädlich von Arkiko gesammelt, kommt über Dschidda (Geddah) in den Handel. Kleine Korner von meist dunkler Farbe und unangenehmem Geschmack, sehwer löslich. Schlechte Sorte. Unter diesem Namen allerdings auch bessere Sorten. Anscheinend ähnlich das Aden-Gummi

h. Westafrikanisches Gummi. Senegal-Gummi.

1. Gummi vom Unterlauf des Flusses (Gomme du bas du fleuve). Knollige oder wurmförmige Stücke von gelblicher bis gelbbrauner Farbe.

2. Gummi vom Oberlauf des Flusses (Gomme du haut du fleuve). Kleinere, hellere Stücke, darunter mehr wurmförmige, besser in Wasser löslich wie 1.

3. In dieselbe Gruppe gehören die ebenfalls aus Senegambien in den Handel ge-langenden Sorten: Salabreda (Gomme friable), Mediné vom Mittellauf des Flusses, Galam (von Acacia vera Willd. u. A. albida Del.).

### II. Gummisorten anderer Herkunft,

aber ebenfalls ganz oder doch grossentheils in Wasser löslich und theilweise sehr wohl im Stande, die officinellen Sorten zu ersetzen.

### a. Akazien-Gummi:

#### a. Aus Afrika.

1. Nordafrikanisches Gummi (Mogador-, Marokkanisches, Berberisches G., vergl. Von Acacia gummifera Willd. und A. arabica Willd. In Wasser unvollkommen löslich, mittelmässige Sorte. Indessen kommt unter diesem Namen auch Gummi vor, das dem Gezirch-Gummi nabesteht, und welches, vielleicht aus dem Sudan stam-mend, infolge der unsicheren Verhältnisse in Ostafrika, einen nordwestlichen Weg genounmen hat.

2. Gummi aus Deutsch-Südwestafrika. Unter diesem Namen (auch Gummi von Angra Pequeña) ist in den letzten Jahren ziemlich reichlich Gummi nach Europa gekommen, das wenigstens z. Th. in Wasser völlig löslich war und sich für die meisten Verwendungen trefflich eignete. Es stammt von Acacia herrida Willd. Anderes, nicht

lösliches, dürfte von Acacia Giraffae Willd, stammen, 3. Kap-Gummi, wenigstens zum grossen Theil mit dem vorigen identisch. Es kommt aber unter diesem Namen auch ganz unlösliches Gummi vor. Soll auch von Acacia Karroo Hayne und A. capensis Colla gesammelt werden.

β. Aus Indien. Amrad-Gummi.

Von Acacia arabica Willd. (Babool-Gummi), strohgelb bis braun, zu 95 Proc. einen ziemlich dünnen, röthlichen Schleim liefernd. Klebfilhigkeit gut.

Acacia leucophloca Willd., hellbraun, löslich. Klebkraft ziemlich gut. Acacia Catechu Willd., hellbraun, säuerlich, pur theilweise löslich. Klebkraft

schwach.

Acacia ferruginea D. C., braun, mit brauner Farbe löslich. Klebkraft ziemlich gut, Acacia farnesiana Willd., braun, süsslich, mit brauner Farbe löslich. Der Sebleim gelatinirt aber nach kurzer Zeit. Klebkraft schwach.

Acacia modesta Wall, hellbraun, löslich. Klebbraft gut.

y. Aus Australien. Wattle-Gummi.

Für den Export soll nur von Acacia pycnantha Benth, in Viktoria in Südaustralien gesammelt werden. Das Gummi ist in Wasser löslich. Ebenso liefert A. decurrens Willd., A. homalophylla Cunn., A. pendula Cunn., A. sentis F. Müll., losliches Gummi (Sidney-Gummi). Bei A. binervata D. C., A. dealbata Lk., A. elata Gunn., A. glaucescens Willd., A. ponninervis Sieber bleiben 4-12 Proc. ungelöst, bei A. decurrens Willd., A. mollissima Willd., A. vestita Ker Gawl. 9-41 Proc.

8. Aus Amerika.

Acacia Angico Mart.

### b. Gummi von anderen Pflauzen:

#### c. Aus Indien.

Anogeissus latifolia Wall. (Ghatti-, Dhanra-Gummi), strohfarbene Stäcke, die im Wasser zu S5 Proc. löslich sind, deren Klebkraft aber nur mittelmässig ist. Baubinia variegata L., braun, völlig löslich. Klebkraft wie beim vorigen.

Albizzia amara Boiv., hellbraun, von süsslichem Geschmack, nur thouweise löslich. Klebkraft sehr gut.

1270

Buchanania latifolia Roxb., gelblich bis braun, von sässem Geschmack, angenehmem Geruch, völlig löslich. Klebkraft sohwach. Odina Wodier Roxb. (Jingan-Gum), dunkelbraun, von saurem Geruch und Ge-

schmack. Völlig löslich. Klebkraft schwach."
Terminalia tomentosa Wight et Arnott, gelb, nur zum Theil löslich. Klebkraft gut,

\$. Aus Australien.

Panax Murrayi F. Müll., P. elegans C. Moore et F. Müll., P. sambuci-folium var. angustum Sieber liefern in Wasser nicht völlig lösliches Gummi von aromatischem Geruch. Das der erstgenannten Art scheint das beste zu sein.

#### 7. Aus Amerika.

Anacardium occidentale L. (Cajugummi), löslich in Wusser. Prosopis dulcis Gill. (Mezquite-Gummi), löslich in Wasser, von süssem Geschmack

Hymenaea Courbaril L.

Bunchosia glandulifera H. B. K. (Ciruela-Gummi) aus Caraças. Vollig loslich zu einem klaren, dicken Schleim.

III. Gummisorten von geringer Löslichkeit oder unlöslich.

#### a. Aus Afrika,

Prunus Bokhariensis Royle und P. Puddum Roxb. Von der Ostküste des rothen Meeres. Zur Verfalschung des Kordofan-Gummi benutzt. Quillt im Wasser nur auf.

Aus Deutsch-Ostafrika nach Europa gelangtes Gummi von Akazien, ist gelb bis braun. Es löst sich, ist aber von geringer Klebkraft.

#### b. Aus Europa.

Dahin gehört das gelegentlich auch bei uns gesammelte Gummi der Kirsch-, Pflaumen- und Aprikosenhaume.

#### c. Aus Indien.

Bombax malabaricum D. C. (Moscherus, Moschras). Quill in Wasser nur auf. Enthält Gerbstoff, daher als Adstringens benutzt,

Moringa pterygosperma Garta. (ebenfalls als Moscherus bezeichnet). Quillt nur

in Wasser auf.

Eriodendron anfractuosum D. C., Stercospermum chelonoides D. C., Ailanthus malabarica D. C., Macarango indica Müll. Arg. Alle dem vorigen āhnlich, wenig bekannt.

d. Aus Australien.

Mezoneuron Scortechinii Fr. M. (Barristor-Gummi). Quilt in Wasser nur auf, in verdünnter Salzshure lösen sich 69 Proc.

#### o. Aus Amerika.

Acacia micrautha Benth. (Cuji-Gummi) aus Caracas. Es lösen sich 26 Proc., der Rest ist Gallerte.

Pereskia Guamacho (Guaramacho-Gummi) aus Caracas. Zu 48 Proc. löslich, der Rest ist Gallerie.

Cedrela odorata L. (Cedern-Gummi) and Caracas. 25 Proc. lösen sich, der Rest ist Gallerte.

Puya species (Chagual- und Maguey-Gummi) Chile. In kochendem Wasser zu 18 Proc. löstich, doch sind immer einzelne Stücke völlig löslich.

Surroyate für Gummi. Der grosse Mangel an Gummi in den letzten Jahren hat veranlasst, dass undere Stoffe und Kunstprodukte an seiner Stelle empfohlen wurden: Kunstgummi wird aus Dextrin bereitet. Aus der Frucht eines Mesembryanthemum hat man einen Schleim extrahirt und durch Abdampfen koncentrirt. Den in Wasser unlöslichen Theil des Kirschgummis behandelt man im Dampfbade mit einer wüssrigen Losung von 1 Proc. NaHO und 2,5 Proc. Na,CO, und macht ihn so löslich.

Diese und Shuliche Surrogate stehen an Klebkraft auch minderwerthigem Gummi nuch. In kaltem Wasser gar nicht odor nur zum Theil lösliche Gummisorten können hänfig löslich und so für die Technik verwendbar gemacht werden, indem man sie entweder mit Wasser kocht, oder unter Drock hei höherer Temperatur mit Wasser behandelt, oder mit verdünnten Alkalien oder Säuren behandelt. Auch Myrrhengummi, der bei Bereitung von Tinctura Myrrhae bleibende Rückstand, giebt in Wasser gelöst einen technisch gut brauchbaren Klobschleim,

Prüfung. Die Prüfung der officinellen Sorten ergiebt sieh aus dem oben unter Beschreibung Gesagten. Speciell das Verhalten beim Lösen in Wasser ist bei den einzelnen Gummisorten recht verschieden; die officinellen geben einen filtrirbaren Schleim, andere geben einen scheinbar völlig homogenen Schleim, der aber nicht fütrirbar ist, andere eine mehr oder weniger konsistente Gallerte, bei anderen wieder quellen die einzelnen Körnchen soweit auf, dass scheinbar ein gleichmässiger Schleim entsteht, in dem aber bei genügender Vordünnung die einzelnen Körnchen sich erkennen lassen, bei anderen trennt sich der Schleim bald in zwei Theile, einen gewöhnlich sehr konsistenten dieken und einen wässerigen, dünnen, und schliesslich kommen Sorten vor, die nur mehr oder weniger aufquellen.

Nicht selten ist Gummi mit Bdellium (Bdellium d'Afrique (Gall.)), einem von Balsamodendron africanum Arn. und B. Mukul Hook. abstammenden Gummiharz verfälscht. Dasselbe ist zu etwa 30 Proc. in Wasser löslich, der Rest in Aether und kochendem Alkohol. Ferner kommen Verfälschungen mit Dextrin nicht selten vor, die man nachweist, indem man 3 cem einer Lösung, die aus 15 Tropfen Liq. Ferri sesquichlorati, 15 Tropfen gesättigter Lösung von rothem Blutlaugensalz, 5 Tropfen verdünnter Salzsäure (spec. Gew. I,165) und 60 ccm Wasser besteht, mit 6 ccm einer 20 procentigen Lösung des betr. Gummi zusammenbringt. Bei reinem Gummi wird die Mischung gelb und bleibt so 10—12 Stunden lang, im anderen Falls ündert sich die Farbe bald in Blau. Mit schwefliger Säure gebleichtes Gummi wird in der Lösung mit Baryumchlorid Füllung geben, ebenso durch Chlor gebleichtes mit Silbernitrat. Solches Gummi hat an Löslichkeit eingebüsst.

Für die Beurtheilung der technischen Verwendbarkeit eines Gummi ist die Bestimmung der Viskosität von grossem Werthe; man bestimmt dieselbe entweder mit dem Lusausschen Viskosimeter, mit dem ermittelt wird, binnen welcher Zeit eine Spindel von bestimmter Grösse und Schwere bis zu einer bestimmten Marke in den Schleim einzinkt (Zeitschrift f. angew. Chemie 1895 p. 437), oder, wenn die Menge des zur Verfügung stehenden Gummis zu gering ist, bestimmt man, binnen welcher Zeit eine bestimmte Menge des Schleimes aus der Oeffnung einer Bürette oder eines cylindrischen Scheidetrichters aussliesst (Apotheker-Zeitung 1897 No. 75, 1898 No. 22). In beiden Füllen dient ein Kordofan-Gummi bester Beschaffenheit zum Vergleich.

Für Recepturzwecke genügt allein das farblos und blank lösliche Gummi arabicum albissimum electum; für den Handverkauf hält man die helleren Sorten Senegal-Gumm; vorräthig, die kaum halb so theuer sind und als Klebmittel völlig genügen.

Pulverung. Das Gummi wird durch Absieben vom anbängenden Staube befreit, gröblich zerstessen, wobei Holztheile und dergl. herauszulesen sind, bei gelinder Wärme (höchstens 96° C., nach Gall. bei etwa 40° C.) einen Tag getrocknet, dann mittels sohr sauberer Siebe in ein feines Pulver (VI Germ. Helv.) verwandelt. Höhere Temperaturen und längeres Trocknen können das Gummi derart verändern, dass es zur Bereitung von Oelemulsionen untauglich wird. Der Verlust durch Trocknen und Verstäuben kann bis zu 18 Proc. betragen.

Aufbewahrung. An einem trocknen Orte in Holzkästen, das feine Pulver in dichtverschlossenen Hafengläsern, da es aus der Luft Feuchtigkeit anzieht und zusammenbackt.

Anwendung. In der Pharmacie als Hauptbestandtheil vieler Hustenpastillen, als Bindemittel bei Emulsionen, Pillen, Pasten, Pastillen, als Hülfsmittel beim Pulvern mancher Drogen (Koloquinthen, Fructus Capsici); äusserlich als Streupulver, zum Stillen von Bintungen. Technisch als Klebmittel.

In flüssigen Arzneimischungen, falls man dieselben klar haben will, sind Gummilösungen unverträglich mit starken Säuren, Metallsalzen, besonders Bleiessig, Brom- und Ferrisalzen, mit Sulfaten, Oxalaten, Silikaten, ferner mit Aether, wie mit grösseren Mengen Weingeist und weingeistigen Tinkturen.

1272

Basis simplex ad trochiscos. Simple Basis (Brit.). Einfache Pastillengrundlage. 496 g Zuckerpulver und 19,5 g gepulvertes arabisches Gummi werden ge-mischt und mit 35,5 ccm Gummischleim und q. s. Wasser zum Teig angestossen. Die Masse ist für 500 Pastillen bestimmt. Das aufzunehmende Arzneimittel wird zuvor sorgfältig mit den Pulvern gemischt; da Brit. die Dosis für eine Pastille augiebt, so ist die betreffende Zahl mit 500 zu vervielfältigen.

Decoctum album. Apozème blanc (Gall.). Decoction blanche de Sydenham. Je 10,0 Gummipulver und Calciumphosphat mischt man mit 20,0 Brodkrume und 60,0 Zucker, fügt etwa 11 Wasser hinzu, kocht <sup>1</sup>/<sub>4</sub> Stunde, seint unter gelindem Pressen durch, setzt 10,0 Orangenblüthenwasser und q. s. Wasser zu 11 Flüssigkeit zu.
Mixtura gummosa (Austr. Ergünzb. Helv.). Mistura Acacine (Nat. form.).

Potio gummosa s. demulcens. Julapium pectorale s. bechicum. - Gummimixtur. - Potion gommeuse (Gall.). Julep gommeux. Mixture of Acacia.

Austr. Gummi arab. pulv. 10,0 Sacchari alb. pulv. 5,0 Aquae destill, 135,0	AND STRUCTS	15,0	20,0	Gummi arah, Sirup, Saech, Aquae Aurant, lie	Helv. 10,0 10,0 or. 5.0	10,0
	and man croners.	40,0	100,0	Aquae destill,		100.0

Nat. form.: Gummi arabici pulv., Sacchari aā 75 g. Aquae destillat. 850 ccm.

Bei Bedarf frisch zu bereiten.

Mucilago Gummi Aescine (Austr.). Mucilago Acaciae (Brit. U.-St.). Mucilago Gummi arabici (Germ. Helv.). Mucago cum Gummi (Gall.). Mucilago Gummi Mimosae. — Akaziengummischleim. Gummischleim. Gummischleim. cumlösung. - Mucilage de gomme. - Mucilage of Gum Acacia. Slime of Arabic gum.

Austr. Germ. Helv. Brit. U-St. Gummi arabici 3,4 Aquno destillatae 2 1,5 6,6

Nach Germ., Helv., Brit., U-St. verwondet man Gummi in Stücken, dass man sehnell mit Wasser abwäscht, bis dieses klar bleibt; mach Austr. und Gall. löst man Gummi-pulver unter Anreiben im Wasser. Deu fertigen Schleim seiht man durch Flanell. Das erstere Verfahren dauert zwar länger, liefert aber einen klareren Schleim. In jedem Falle ist die Anwendung von Warme zu vermeiden; auch bestiges Schatteln ist nicht vertheilist die Anwendung von warme zu vermeiden; auch beluges Schatteln ist nicht vortneihaft. Arbeitet man mit grösseren Mengen, so gieht man das abgewaschene Gummi auf ein Porcellansieb und hängt dieses in das das Wasser enthaltende Ansatzgefäss; zur Darstellung im kleinen bedient man sieh einer eckigen Medicinflasche, die man hinlegt und öfters wendet. Gummischleim muss klar und gelblich gefärbt sein; er darf weder säss noch sauer schmecken, Fraumo'sche Lösung nicht reduciren und durch Jodlösung nicht gebläut werden. Man bewahrt ihn in ganz gefüllten, kleineren Flaschen im Kühlen auf, wegen seiner begrenzten Haltbarkeit in nicht zu grosser Menge. Zusätze von Salicylsäure u. dergl. sind selbstverständlich unstatthaft,

Einen klaren Gummischleim zum Kleben bereitet man aus billigen Gummisorten (in Körnern), indem man die Lösung an einem etwa 80° heissen Ort 1—2 Tage absetzen lässt, die gebildete Haut entfernt und klar abgiesst. Ein Zusatz von 2—3 Proc. Glycerin zu diesem Schleim erhält die damit bestrichenen Gegenstände biegsam (z. B. Papierkapseln zum Ausgiessen von Pflastern). Um das Gelatiniren des Klebschleims zu verhindern, wird

empfohlen, demselben etwa 20 Proc. Kalkwasser zuzusetzen.

Pasta gummosa (Austr. Erganzb.). Pasta Althacac. Massa cum Gummi. Inderzucker. Weisse Reglise. Eibischpaste. Jungfernleder. Gummiteig. — Pate de gomme (Gall.). Pate dite de guimauve. Erganzb.: Je 200,0 mittelfen gepulvertes arabisches Gummi und Zucker mischt man, dampft im kupfernen Kessel mit 100,0 Wasser zur Honigdicke ein, rührt 150,0 frisches zu Schaum geschlagenes Eiweiss darunter und erhitzt unter fortwahrendem Schlagen mit breitem Holzspatel, bis eine Probe von dem letzteren nur noch schwierig abfliesst und nicht mehr an den Handen klebt, Man mischt 1,0 Pomeranzenblüthenölzucker zu, giesst in Formen und trocknet in der Warme aus. — Austr. schreibt auf je 500 g Gummi und Zucker das Eiweiss von 12 Eiern und 50 g Orangenblüthenwasser vor, sonst ebense. — Gall 1000 g weisses Senegal-Gummi wäseht man, löst in 1000 g Wasser, dampft mit 1000 g Zucker ein und verfährt nach Zusatz von 100,0 Orangenblüthenwasser und 12 Eiweis wie bei den vorigen. — Es ist wesentlich des das Einsteinstellich des Einsteinstellich des das Einsteinstellich des das Einsteinstellich des das Einsteinstellich des Einsteinstellschaften lich, dass das Eiweiss frisch und im kühlen Raume geschlagen ist! Die fertige Masse giesst aum entweder auf eine Marmorplatte, oder in mit Stärke bestäubte Papierkapseln aus, trocknet bei etwa 40° C., schneidet in Streifen und trocknet nochmals. Auch kann man dache Kästen mit Stärkemehl füllen, in dieses beliebige Formen eindrücken und die nur bis zur Dickflüssigkeit eingedampfte Masse in letztere eingiessen. Sie muss dann vor dem

Guntal. 1273

Trocknen zunächst einige Zeit kalt gestellt werden. — Das Schneiden der getrockneten Paste erfolgt im Grossbetriebe durch kleine Kreissägen.

Als Eibischpaste sollte diese Zubereitung auf dann bezeichnet werden, wenn man statt des Wassers einen wässerigen Auszug aus Eibischwurzel verwendete. — Aufbewahrung in Blechkästen an einem trocknen Ort.

Ptisana cum Gummi. Tisane de gomme (Gall.). 20,0 arabisches oder Senegal-Gummi wäscht man, lost in 1000,0 kaltem Wasser und seiht durch.

Sirupus gummosus (Ergānzb.). Sirupus Gummi arabici (Helv.). Sirupus Acaciae (U-St.). Sirupus cummi. Gummisirup. Sirop de gomme (Gall.). Syrup of Acacia. Ergānzb.: 1 Th. Gummischleim, 3 Th. weisser Sirup. — Helv.: 10 Th. arab. Gummi (II, gewaschen), in 9 Th. Wasser, 1 Th. Pomeranzenblüthenwasser gelöst, 80 Th. Zuckersirup. — U-St.: 25 com Gummischleim, 75 com Zuckersirup. — Gall.: Aus 1000 g gewaschenem, weissem Gummi, 4300 g Wasser und 6700 g Zucker macht man einen Sirup vom spec. Gew. 1,33. — Nach Ergānzb. und U-St. unr bei Bodarf zu bereiten.

#### Bartwichse (Vox.).

 Rp.
 1. Gummi ambiel
 150,0

 2. Saponis medlo.
 180,0

 3. Aquao destill.
 300,0

 4. Cerae flax.
 20,0

 5. Cetacei
 20,0

 6. Glycerial
 20,0

Man 16st 1 and 3 in 3 unter Erwärmen, fügt 4 n. 5 geschmelzen blozu, rührt unter Zusatz von 6 kalt, parfümirt, tärbt mit Umbra oder Kienruss, und füllt in Tuben.

#### Charta adhaesiya.

#### Ostindisches Pflanzenpapier.

Ep. Gummi srabiol 45,0 Aquas destillatas 55,0 Olei Geranii ros, gtt. 1.

Man tost kalt, streicht mit breitem Pinael auf Seidenpapier und trockmet an der Luft. Die Bogen werden durch Beschweren gegintiet, dann zerachnitten. Seint nan der Löaung 1,5 Salleytsäure und 2-3,0 Glycerin zu, so erhölt man die Charta adhaesiva antiseption a. salleytia, ehnen Emstr für Englisch Pfasior.

#### Lincian gummouns.

(Münch, Nosokom,-Vorschr.)

Rp Mucilag Gummi arab. Aquae destillat. 22 20,0 Strapi aimpiteis 10,0.

#### Linetus pectoralis. Brunttrank.

Ep Muellag, Gummi arab. 70,0 Sirup, Papaveria 30,0.

#### Mansa pectoralis (Gall.), Pate pectorale.

 Rp. 1
 Specier, pectoral, Gall. (S. 233) 100,0

 3.
 Aquae destillat, chull.
 2000,0

 5.
 Gummi Senegal. loti
 3000,0

 6.
 Sacchar, albi
 2000,0

 6.
 Aquae Laurocerasi
 100,0

 6.
 Extracti Opti
 1,6.

Man übergiesst 1 mit 2, löst in der Selhilbssigkeit 3 unter Erwärmen, fögt 4 binzu, und lässt, schald gelöst, obne an rühren 19 Stunden im siedenden Wasserlade atchen. Hierauf entfernt man die Schaumschicht, rührt sorgfäluig 6, in 6 gelöst, darunter, glesst in geölte Blockformen aus und trocknet bei 40° C., indem man die genügend erhärtete Paslo wendet. Zuletzt wird sie mit Filesspapter abgarichen. 100 g enthalten etwa 0,03 g Optumextrakt.

#### Mixtura gammoan France.

Rp. Mucilag Gumml erab 30,0 Sirupi Althanas 20,0 Aquae destilat, 50,0.

#### Rucliago Cummi arabici ad usum technicum.

#### f. Flüssiger Lelm,

Rp. Mucitag, Gummi amb. ordinar, 980,0 Abuminii sulfurtsi 20,0. Man liist, liast cinige Wochen im Kültien stehsa und glesst klar ab

#### II. Kontor-Gummi. Universal-Kiebschleim.

Rp. 1. Gummi arahici 100,0
3. Aquae destiliat frigid. 140,0
3. Glycerini 10,0
4. Acidi nestici ditat. (30 %) 20,0
5. Atuminit sulfurici 6,0

Man löst und mischt in obiger Reihenfolge und föllt mach dem Absetzen mit kleinere Geffisse, Zum Klehen von Papier auf Pappe, Holz, Glaa, Porcellan, Meiall.

#### Ill. Lelm'sum Aufkleben von Papier auf Bleck,

Rp Muellag, Gumini amb. 90,0 Glycerini 10,0.

Das Blech ist zuvor mittels Salmiakgeist zu relnigen.

#### IV. Wasserfester Gummilack.

Mun vermischt Gummischleim mit Kaliumbiehrematibang und setzt die damit überzogenen Gegenständs (Papierschilder, Glassachen etc.) dem Sonnenlichts aus.

#### Pastilli Gummi arabici.

Pastillia. Trochisel gummosi a pectorates. Gummipastillen. Hustenpastillen.

Rp. Gummi arabiel pulv. 400.0 Sacchari albi. a 595,0 Elacoancch. Aurant. flor. 5,0 Sirupi simpi. q a Zu 1000 Pastillan.

# Potion pectorals (Gall.).

Rp. Infusi Specierum pectoralium (Gali.) 120,0 Sirupi gummosi 80,0.

#### Pulvis anticatarrhalis (Nat. form.). Caturrh Powder. Caturrh Sauff.

Rp. Morphis, hydrochlor. 0,44 Gummi arab: subt. pulv. 25,0 Bismath, mbnlts. 75,0,

#### Pulvis contra lussim Sentona

Pulvis anticatarrhailens. Stricke's Hustoppulver.

Rp. Gumud arabici pulv. Sacchari alld 4, 55 20,0. Pulvis diureticus (Gall.). l'oudre diurétique.

Rp. Kalii nitriel puly. Radicis Althagan , 44 10,0 Radicis Liquiritiae .. 20,0 Gummi ambiel Savehari Lactis ER 400 0 10,0 hierron auf t I Wasser als Schüttelmixtur.

#### Patris gummosus.

Species Distragacanthae. Pulvis Acacine comp. Gummipulver. Zusammengesetztes Gummipulver. Poudre gommensa. Compound powder of gummL

I. Gorm. Nat. torm.

Rp. Gummi srablei subt. palv. 5,0 Radie, Liquirit, " " 2.0 Saccharl albi 1,0,

IL Holy.

Rp. Cammi arablei puty. · 64 2.0 Trugacanth. Bacchari albi 6,0,

III. Austr.

Rp. Amyli Tritlel puly. Radic, Liquirit. .. 113 50,0 Gummi ambid .. Sacchari albi as 100,0.

Pulvia gummosus alkalinus. Sapo vegetabilis. Rp. Kalli carbonici pur. Gummi arabici puly. 8,0, Ect Darmverstopfung zu 2,0-8,0.

> Pulvis Incrassons Folden. Rp. Gummi arablel puly, Itadic. Althueno ... Radic. Liquirit. ... Resinae Draconis ...

Siropus pectoralis (Nat. form.). Pectoral Syrup, Jackson's Pectoral or Cough (Syrup).

Ep. Morphin, hydrochlar, Olei Sausafras 0,5 ccm Sirupi Ameine (U-St.) q. s. ad 1000 ccm.

Sirupus pectoralis. Hustensalt, (Wiener Handverkaut.) Rp. Muchag. Gummi arab. Strupt Secegae

Kermesini Aurant flor. ий 20,0 00,0 Aquae Amygdal, amar, dil. 6,0.

Tabellae cum Gummi (Gall.); Tablettes de gomme. Mp. Gummi arabici pulv. Snechari albi 900,0 Aquae Aurant. flor. 70,0. Man formt l. a. Tabletten von 1 g.

Colle blanche, Pariser Leim, ist ein dicker Gummischleim.

Diamantine, Geronor's. Eine Mischaug aus 5—8 Th. arab. Gummi, 3 Th. Dextrin,
2 Th. Tragacanth, 3 Th. Gelatine, q. s. Farbstoff wird gelöst, eingetrocknet und gepulvert.

Emser Katarrhpastillen. Bestehen aus 66 Th. Zucker, 83 Th. arab. Gummi, 0,6 Th.

Emser Quelisals, 0,4 Th. island. Moos. (Pharm. Zeitg. 1885.)

Epidermin ist eine Salbengrundlage aus Gummi, Wachs, Wasser und Glycerin.

Petro myterialen. Bestehen aus Gummi, Zucker, and Gummi, Zucker, and

Pate nutritive, Pastillen für Sänger, Redner, bestehen aus Gummi, Zucker und

feinem Leim.

Pectorin, Dr. Kent's, gegen Verschleimung. Ein Pulver aus Kakao, Gummi und

Tegmin, Hautdeckmittel bei Impfpocken, ist eine Emulsion aus Wachs, Gummipulver und Wasser (1:2:3) mit 5 Procent Zinkoxyd und wenig Lanclia. (RIEDEL's

### Gutta Percha.

Gutta Percha (Germ. Gall.). Guttapercha. Guttapertscha. Gummi gettania. Gutta Tuban.

Guttapercha ist der coagulirte und weiter verarbeitete Milchsaft von Büumen einer Anzahl Arten aus der Familie der Sapotaceae. Es kommen als solche hauptsächlich in Betracht: Palaquium Gutta (Hook.) Burck, früher in Uferwäldera auf Singapore heimisch, jetzt völlig ausgerottet und nur noch in Kulturen vorhanden, Palaquium oblongifolium Burck, heimisch auf Malakka, Riouw, Sumatra und Borneo, Palaquium borneense Burck and Borneo, Palaquium Treubii Burck auf Banka. Die beiden letztgenannten Arten sind vielleicht auch schon ausgerottet. Die beste Droge liefert P. oblongifolium. Payena Leerii Benth. et Hook., auf Malakka, Sumatra, Borneo, Banka und Ambeina liefert ferner vorzügliches, hellfarbiges Guttapercha, das aber leichter faserig wird, als das von Palaquium-Arten. Payena macrophylla (Hassk.) Benth. et Hook. liefert Gutta von minderem Werthe. Mimusops Elengi L., heimisch im westlichen Vorderindien und Ceylon, vielfach kultivirt. (Mimusops Balata Gärtn. in Surinam liefert hauptsächlich die verwandte Ballata). Ausserdem liefern zahlreiche andere Pflanzen Guttapercha oder diesem ühnliche Stoffe, doch ist hier die Gewinnung über das Stadium des Experiments

nicht hinaus gekommen. Die Guttapercha ist in Form eines Milchsaftes in zahlreichen Milchsaftschläuchen der Rinde und des Markes enthalten. Zur Gewinnung derselben macht man Einschnitte in den Stamm, oder fällt den Baum und mucht dann Einschnitte. Der heraustretende Milehsaft erstarrt entweder schon am Baum, oder wird bei geringeren Sorten in Kokosschalen aufgefangen und durch Kochen allein oder mit Wasser congulirt. Neuerdings gewinnt man auch Guttapercha durch Extrahiren der Blätter mit Tolnol etc., sie hat dann eine von Chlorophyll herrührende grünliche Farbe, die aber bei weiterer Verarbeitung leicht zu beseitigen ist. So gewonnene Guttapercha ist aber für manche Zwecke, so zu Isolatoren, nicht geeignet. Der Ertrag von einem Baum ist nach der Art der Pflanze, der Art des Anzapfens und der Jahreszeit ein sehr wechselnder, z. B. von 330 g bis 6 Kilo, durchschnittlich höchstens 13/4 Kilo.

Beschreibung. Robe Guttapercha hat eine faserige, blütterige, zuweilen fast holzartige Struktur, lässt sich leicht sehneiden, ist biegsam, aber kaum elastisch. Spec. Gew. 0,96-0,99. Da sie häufig verunreinigt zu sein pflegt, so erweicht man sie in warmem Wasser, walzt sie zu Bändern aus, wobei sie von Steinen etc. befreit wird, und leet mehrere solcher Bänder zusammen, die man zu Spähnen zerschneidet. Diese werden von neuem erweicht, in feine Stücke gerissen und zu Klumpen vereinigt. - Sie ist nun ausserordentlich plastisch, sinkt in Wasser unter, lässt sich bei 45-60°C zu Röhren, Platten etc. ausziehen. Sie wird bei 100° C weich. Löslich in der Kalte in Chloroform und Schwefelkohlenstoff, in der Wärme in Petroläther, Benzol und Terpentinöl, in Aether und Alkohol unvollkommen löslich, in Wasser und fetten Oelen unlöslich. Mit der Zeit wird sie durch Sauerstoffaufnahme brüchig, eine Mischung von 9 Th. Guttaperche und 1 Th. Kampfer soll diesen Ucbelstand nicht besitzen,

Bestandtheile. Die Hauptmasse ist ein Gutta genannter Kohlenwasserstoff (C, H, a)n. Man erhalt ihn zu 75-82 Proc., indem man eine mit Thierkohle entfürbte Chloroformidsung mit Alkohol füllt. Ferner Oxydationsprodukte desselben: 4-6 Proc. Fluavil Cas Hat O, in kaltem und siedendem Alkohol löslich, und 14-16 Proc. Alban C40 H44 O2, nur in siedendem Alkohol löslich. Ausserdem enthält sie einen der Gutta nahestehenden Körner Guttan.

Verfälschungen und Surrogate. Guttapercha wird des hohen Preises wegen hänfig verfälscht, alle solche Verfälschungen verändern die eben angeführten physikalischen Eigenschaften. Als Surrogat wird eine bei 120° C hergestellte Mischung aus 1 Th. Theer, 10 Th. Paraffin und 2 Th. Knutschuk genannt. Auch Mischungen aus Wachs und Harz werden als Ersatz angeführt.

Pharmaceutische Verwendung findet sie als

1) Gutta Percha depurata (Erganzh.). Gutta Percha alba. Gereinigto Guttapercha. Zahnkitt. Gutta-Percha purifiée (Gall. Suppl.).

Darstellung. 1 Th. robe Guttapercha erweicht man in warmem Wasser, zerzupft sie in kleine Flocken, löst in 6 Th. Schwefelkohlenstoff und filtrirt nach zweitägigem Absetzenlassen durch Glasweile in eine Flasche, welche 6 Th. 90 proc. Weingeist enthält. Die gut durchgeschüttelte Mischung stellt man bei Seite, bis sich zwei Schichten gebildet haben, hebert die obere, weingeistige Harzlösung ab, schüttelt die untere nochmals mit 5 Th. Weingeist, trennt wiederum durch Abhebern, bringt dann die Guttapercha-Schwefelkohlenstofflösung nebst 2-3 Th. destill. Wasser in den zinnernen Einsatz einer Dostillirblase und destillirt bei höchstens 50° C. unter sorgälltiger Kühlung (man lässt das Abfluserohr unter Wasser münden!) den Schwefelkohlenstoff ab. Die zurückbleibende Gutta knetet man mit beissen Wasser und formt sie in 3-5 mm dicke Stängelchen. Ausbeute 60-80 Proc.

Wegen der leichten Entzündlichkeit des Lösungsmittels ist diese Arbeit höchst einergefährlich; man nehme sie unter Ausschluss offener Feuerungen vor und halte brennende Lichter, Cigarren u. dgl. vom Arbeitsraume fern (s. S. 633).

Gefahrlos, wenn auch kostspieliger, ist die Reinigung mittels Chloroform; man braucht davon 15—16 Th. auf I Th. Guttapercha, verführt im Uebrigen, wie vorhin angegeben. Eine helle Gutta erhält man aber nur, wenn man die Chloroformlösung mittels Weingeist ausfällt. Aus der Flüssigkeit scheidet man durch Wasser das Chloroform aus. Auch durch Digeriren mit der 20—22 fachen Menge Steinkohlenbenzin und Fällen

mittels 90 proc. Weingeist lässt sich die rohe Guttapercha reinigen,

Aufbewahrung. Anwendung. Vor Licht geschützt an einem kühlen Ort unter Wasser, dem man zweckmässig einige Tropfen Chloroform zusetzt, oder auch in einer Mischung aus 10 Th. Wasser, 3 Th. Glycerin, 2 Th. Weingeist. Zum Gebrauch erweicht man ein Stückehen in heissem Wasser und drückt es dann in die vorher gereinigte, mittels Baumwolle getrocknete Zahnhöhlung.

2) Als Grandlage für Guttapercha-Pflastermulle, Perchemplastra. Es sind Mullgewebe, die mit einer dunnen Guttaparchaschicht überzogen, daher für Wasser undurchlüssig sind, ihre Vorzüge bestehen darin, dass sie die Haut nicht reizen, sich allen Rörpertheilen leicht anschmiegen und eine grosse Genauigkeit in der Vertheilung des wirksamen Bestandtheils ernöglichen. Die in der Wärme erweichende Grundmasse nimmt von trockenen Arzneistoffen bis zu 70 Proc. auf. Die Pflastermulle werden in vorzüglicher Beschaffenheit und grosser Auswahl besonders von P. Beiersdorf & Co. in Hamburg-Einsbüttel in den Handel gebracht. Sie sind übrigens von begrenzter Halt-

Auch für andere Formen, wie Stäbchen, Blättchen, Kügelchen eignet sich eine Guttapercha, welche Arzneikörper aufgenommen hat.

3) Als Percha lamellata (Gorm.). Gutta Percha foliacea s. chartnesa. Charta Gutta Percha. — Guttaperchapapier, Blatt. — Gutta Percha lamel-leuse: Papier de guttapercha. Guttapercha tissu. — Lamellated guttapercha. Lamellar percha. — Wird aus der roben, durch Kneten etc. gereinigten Handelswaare auf Walzwerken hergestellt und kommt gewöhnlich in langen Streifen von 45 und 90 cm Breite und 3 verschiedenen Stärken, auf Holzstäbe gerollt, in den Handel. Gutes Gutta-perchapapier soll bei Körperwärme nicht kleben. Es dient dazu, bei feuchten Umschlägen perchapapier soll bei Korperwarme nicht kieben. Ist dient dazu, bei feuchten Umschlägen die Verdunstung zu verhindern, ferner in gleichen Fallen wie Gichtpapier (in Frankreich als Tiesu electro-magnétique). Guttaperchapapier bietet einen billigen Ersatz für die theueren Kautschukstopfen zum Verschluss von Laugengefässen; ein mit demselben umhällter Korkstopfen erfüllt den nämlichen Zweck, wie jene. Ferner empflehlt es sich, bei allen selten gebrauchten Reagentien, Laugen, Salzlösungen, Tinkturen einen Streifen Gummipapier zwischen Stöpsel und Hals der Standgefässe zu legen; bei Beobachtung dieser Massrogel erzielt man einen dichteren Verschluss und wird nie fest verkittete Glassföpsel vorfinden. — Zum Befestigen von Papierschildern auf Blechgefässen in Kellerriumen legt man eine Scheibe Guttaperchapapier zwischen Schild und Gefüss und erhitzt letzteres durch eine Flamme von innen, oder durch heisses Wasser; derart angeklebte Schilder sind nur mit Gewalt zu entfernen. (Auch bei Porcellan- und Glasgefüssen ist das Verfahren auwendbar.

Man bewahrt Guttaperchapapier kühl, aufgerollt in Blechbüchsen, doch nicht zu lange auf, da es mit der Zeit brüchig wird. (Solche durchs Alter unbrauchbar gewordene Vorräthe sind immer noch für Hufkitt, zu Kitt für Gummireifen, Leder und dergleichen

verwendbar.)

Traumaticinum (Erganzb.). Gutta-percha Chloroformio soluta. Solutio Guttaperchae. Liquor Guttae Perchae. (In England früher: Chloropercha). Traumaticin. Guttaperchalosung. Soluté chloroformique de gutta-percha (Gall. Suppl.). Erganzb.: 1 Th. Guttaperchapapier lost man in 8 Th. Chloroform und filtrirt nach längerem Absetzen. Khræ Filasigkeit. — Gall.: 1 Th. gereinigte Guttapercha, 9 Th. Chloroform. — Diet.: 4 Th. gereinigte Guttapercha, 16 Th. Chloroform, 1 Th. enterprise Valvingenillet. Man led unter Schattele und giest blar ab. Soll die Legenge. 9 Th. Chloroform. — Diet.: 4 Th. gereinigte Guttapercha, 16 Th. Chloroform, 1 Th. ent-wässertes Natriumsulfat. Man löst unter Schütteln und giesst klar ab. Soll die Lösung hellfarbig sein, so nimmt man weisse Guttapercha. — Nat. form.: 15 g Guttapercha in Scheibehen löst man in 75 ccm Chloroform, fügt eine Mischung von 17 g gepulvertem Bleiweiss und 25 ccm Chloroform hinzu — sonst wie vorige. — Man kann diese Lösung nuch aus roher Guttapercha bereiten. Vergl. darüber oben unter No. 1. — Bei Frost, Brand-, Schnittwunden wie Kollodium, entweder rein, oder mit arzneilichen Zusätzen. Die Klebkraft lässt sich durch Zusätz von Kautschuk erhöhen.

Aquariumkitt. 120 Th. Guttapercha, 240 Th. Schwarzes Pech, 8 Th. Schellack

schmilzt man zusammen und rollt in Stangen aus.

Flüssiges Pergament heisst eine atherische Lösung von Guttapercha, die zum Ueberziehen von Bildern und Karten, zum Fixiren von Kreidezeichnungen u. dgl. dient und mittels Zerstäubers aufgetragen wird.

Gewebe, elektro-magnetisches, ist ein mit Guttapercha überzogenes Baumwollen-

gewebe. Es wird durch Guttaperchapapier vollständig ersetzt,

Gewebe, gas- und wasserdiehtes, von Heine. Hinzel. Zwischen zwei Stücke eines dichten Stoffes legt man Guttaperchapapier und lässt das Ganze durch heisse Walzen geben. Zuletzt giebt man einen Ueberzug von Kopallack.

Guttapereha cum corporibus medicamentosis (Mansoury & Robiquer). 2 Th. Guttapercha schmilzt man auf dem Wasserbade und mischt 1 Th. des vorgeschriebenen Arzneimittels hinzu.

Guttapercha incarnata. Fleischfarbig erhält man die gereinigte Guttapercha durch Zusatz von 6,1 Proc. Kurmin. Sie wird von Zahnärzten gebraucht.

Kitt für helle Lederschuhe. 45 Th. Guttapercha, 30 Th. Terpentinol, 300 Th.

Schwefelkohlenstoff.

Kitt für Lederriemen, für Leder auf Holz oder Metail. 20 Th. Guttapercha löst man in 10 Th. Terpentinol und 50 Th. Schwefelkohlenstoff, und fügt 20 Th. gepulv. syrischen Asphalt hinzu. Das Leder wird an der zu kittenden Stelle zuvor mit CS<sub>2</sub> abgerieben.

Kitt für Pferdehufe. Hufkitt. 3 Th. gerein. Ammoniakgummi, 1 Th. Terpentin schmilzt man im Wasserbade und verarbeitet mit 6 Th. Guttapercha. Zum Gebrauche wird die Masse in heissem Wasser erweicht, nothigenfalls mit Kieuruss gefärbt. Der auszufällende Hufspalt ist gründlich zu reinigen. (Diet.)

Velyrll, ein Guttapercha- und Kautschukersatz, wird aus Nitrocellulose und Nitro-

ricinoleum dargestellt.

Volkanlt ist eine dem Ebonit (S. 680) ähnliche Zusammensetzung.

#### Bacilli caustici.

lip. Guttaperchae depur. Zincl chlorati

Man achmilet im Wasserbade und presst die welche Masse in Ginsröhren oder rollt ale unter Bestreuen ndt Stärkemehl in Stibehen aus.

#### Bacilli medicamentosi Bournton.

Rp. 1 Guttaperchae

2. Corporis medicamentosi fia.

Man schmilat 1 im Wasserbade, mischt 2 bittau und formit in Stäbehen

#### Caementum odontalgicum-Schmerzstillender Zabakitt

Ep 1 Acidi tampici

2. Catechii puly. pg 9,0 a. Olei Caryophytlor. 1,0

4. Opli pulverali

5. Caryophyll. polv. aa 3,0 d. Guttaperchae 75/0.

Man erweicht 6 im Wasserbade und semrbeitet mit der Mischung von 1-5 zu Stäbehen.

#### II. Nach Differences.

Ep 1. Salol,

2. Terchinth, lariein. as 10,0

3. Guttaperchae 80,0.

3 wird in warmen Wasser erweicht und mit 1 und 2 durchgekneter.

### Lucca conservatrix Weller.

HELLER's Leichenlack.

Ep. Guttaperchae concis. 100,0 Carbonel sulfurati 800,0,

#### Lacca Guttaperchae ad documenta et Ilteras. Dokumenten-Lack.

10,0 Bis. Gutiaperchao cone, et siccat.

Olei Lithanthracis rectif, levior,

Rengoli Lithanthrac. BA 50,0 Carbonel sulfurati 40.0 Olel Eucalypti citrlodor. 90,0.

Man ibst, lässt absetzen, filtrirt und verdünnt nothigenfalls mit Benzol. Dient zum Geberzieben von Schriftstücken, die gegen Feuchtigkeit, gegen saure oder alkalische Dämpfe geschützt werden sollen. Die betreffenden Gegenstände sind vorher au trocknon.

#### Lutum ad corlum. Lederkitt

Rp. Guttaperchae 15.0 Olai Terebinth, 10.0 Carbonel sulfurati 100,0. Ep Guttaperchae 20/0 Olei Tereblath. 10.0 Carbonel sulfurati 50,0 Asphaltí syriaci 20,0.

Zum Kitten von Leder, von Leder auf Holz ouer Metall. Die zu kittende Stelle wird vorher mit Benzin gereinlat.

#### Lutum ad ungulam DEFAYS.

Corne artificiale. Devay's Hufkitt.

Ep. Guttaperchae 100,0 Ammoniael dep. 50,0.

Im Wasserbade zusammenzuschmelzen,

#### Massa clastica Dunnic.

Dogge's Guttaperchamusse.

Hp. Guttaperchae crudae 100,0 Resinse Pini 30,0 Adipis suilli 40.0.

blan schmilet, seiht durch and walst in Platten von 1,5-2,5 anm Dicke nus.

#### Solutio Guttaperchae ARTON.

Rp. Guttaperchae depurat. 10,0 Cautschuk 1.5 150,0. Benchd Lithunthrae.

Zum Schutze der Haut bei Sekulonen etc.

#### Unguentum ad corium.

Wasserdichte Lederschmlere.

1, Olel Rapae crudi 1000.0 P. Guttaperchae concis. 250,0

B. Corno flavue

22 560,0 4, Paraffini 5. Adiple suilli 8000,0

& Terobinth, laricia. 3,000,0

7. Eboris usti subt. pulv. 5-8000,0. 1 wird sum Sieden erhitzt, 2 gelöst, dann 5-6 und zuleizt 7 zugefügt.

#### Vernix Guttaperchae ad corium.

Loderfirniss.

Rp. 1. Guttaperchae siccat. 100.0 9. Old Lini 800,0

3. Old Lithanthene, rect. levlor.

4. Vernicls Copal fif. 100,0, Unter Erhitzen wird 1 in 2 gelöst, 3 und 4 und ein beliebiger Farbstoff (Russ, Ocker, Umbra, Zinnober, Ultramarin) mitOel augerleben zugesetzt

#### Vernix ad texta gossypina et lintea. Wasserdicht machender Firniss für

Gawebe.

Guttaperchae p. Vernicis Lini p. 30-11. Man lost unter Erwärmen und seiht durch.

### Gutti.

† Guttl (Germ. Helv.). Cambogia (Brit. U-St.). Gumal Guttac, Gummi resina Guttae. Gummi de Goa. Gutta gamba. Scammonium orientale. - Gummigutt. - Gomme-gutte (Gall.). - Gamboge ist das Gummiharz der in die Familie der Guttiferae - Clusioldene - Garciniene gehörigen Garcinia Hanburyi Hook, f. (syn.: G. Morella var.: pedicellata Hanbury), heimisch in Cambodscha, dann in zweiter Linie G. Morella Desr. auf Ceylon, G. Roxburghii Engl. in Canara, G. Wightii T. Anders im südlichen Vorderindien, G. heterandra Wall., G. Gaudichaudii Planch. et Triana in Cochinchina, endlich liefert G. pictoria (Roxb.) Engl. nur wenig brauchbares Gummigutt. Es ist in Form einer Emulsion in schizogenen Sekretbehältern der Rinde, des Markes und auch der Blätter und Früchte enthalten. Man gewinnt es, indem man Einschnitte in die Rinde macht und das ausfliessende Gutti in Bambusröhren auffängt, oder indem man grössere Stücke der Busseren Rindentheile ablöst und jeden Morgen das ausgetretene Sekret abkratzt. Eine geringe Sorte wird durch Auskochen der Blätter und der Schale der unreifen Frucht erhalten. - Das getrocknete und aus den Bambusröhren herausgestossene kommt als Röhrengutti, eines in Klumpen als Schollengutti, Cake-Gambogi in den Haudel, es ist auch ein Gutti in lacrimis vorgekommen.

Beschreibung. Cylindrische oder unregelmässige, grünlich-gelbe, zerreibliche Stücke, im Bruch breitmuschelig, glatt und wachsglänzend, an den Kanten etwas durchscheinend, zerrieben dunkeleitronengelb, geruchlos, anfangs geschmacklos, hinterher stisslich und im Munde brennend. Mit Wasser (1:2) angerieben, entsteht eine gelbe Emulsion, in der sich unter dem Mikroskop Harztröpfehen erkennen lassen. Die Emulsion wird durch Ammoniak klar feurigroth, dann braun. Wird das Ammoniak neutralisirt, so entfürbt sich die Lösung und es fallen gelbe Flocken aus. In Weingeist bis zu 80 Proc., in Aether zu einem geringeren Theile löslich. Jodzahl nach E. Dietrenen 94,23—108,72. Nach Kremen: Säurezahl 100, Esterzahl 56,7, Verseifungszahl 156,7.

Bestandtheile. 72 Proc. Gambogiasäure C<sub>20</sub>H<sub>24</sub>O<sub>4</sub>. Dieselbe bildet eine fast undurchsichtige, kirschrothe, geruch- und geschmacklose, sauer reagirende Masse, die sich bei 260°C, ohne zu schmelzen, zerseizt. Unlöslich in Wasser, löslich in Weingeist und Aether. Ferner enthält die Droge 25 Proc. Gummi, 5 Proc. Wasser und weniger als 1 Proc. Asche.

Prüfung. Gutti kommt mit Reismehl, Sand und gepulverter Baumrinde verfälscht vor, welche Verfälschungen man erkonnt, wenn man die Droge mit Wasser anreibt, absetzen lässt und den Bodensatz auswäscht. Das Genauere ist dann mit dem Mikroskop festzustellen.

Die ammoniakalische Lösung mit etwas Silbernitrat versetzt und aufgekocht, erleidet keine Reduktion, andernfalls liegt wahrscheinlich Verfälschung mit Dextrin vor, die beim Schollengutti beobachtet ist.

Zum Nachweis des Gutti in Gemischen, z. B. in Geheimmitteln, empfiehlt Hinsonsonn, wenn eine Flüssigkeit vorliegt, dieselbe mit Glaspulver einzutrocknen, zu zerreibenund mit Petroläther zu behandeln. Ist der Auszug farbles, so wird die Extraktion nach dem Zusatz von HCl bis zur sauren Reaktion wiederholt, da bei Gegenwart von Seife (z. B. in Pillen) Gutti sonst nicht aufgenommen wird.

Ist auch jetzt der Auszug farblos, so fehlt Gutti. Andernfalls wird der Auszug mit Wasser und einigen Tropfen Ammoniak versetzt und geschüttelt, die wässerige Schicht erscheint dann gelbgefürbt und der Petroläther farblos.

Aufbewahrung. Abgabe. Gutti gehört zu den vorsichtig aufzubewahrenden Mitteln. Man hält es in Stücken, einen kleinen Vorrath fein gepulvert für Recepturzwecke vorräthig und giebt es im Handverkauf nur als Malerfarbe an zuverlässige Personen in kleinen Mengen und gegen Giftschein ab.

1279 Gutti.

Anwendung. Als starkes Abführmittel zu 0,1 bis 0,3 g mehrmals täglich in Pillen oder Emplsion, als haratreibendes Mittel in kleineren Gaben meist mit Scilla oder Alkalien. Starke Dosen können den Tod herbeiführen. - Als Bandwurmmittel ist es veraltet. In der Technik zu Lacken und Goldlacken.

Grösste Einzelgabe Germ. 0,5 g Helv. 0,2 g Tagesgabe , 1,0 , 1,0 ,

Bei Thieren wirken todtlich: 5-10 g bei Schafen, 20-30 g bei Pferden, 50-80 g bei Rindern

Citrinamentum. Gelbe Tinta. Ep. Gutti 5,0 1,0 Aluminia Gunuml arabici Acidi acetizi diiuti (50 proc.) 4,0 Olel Caryophyllor, gita, Aquae destillable Wird zweckmässiger durch eine wässerige Lösung von Aullin-Orange (Chrysoldia) (1,5; 100,0 nebst 3.0 Zucker) ersetzt.

Liquor Gutti alkallaus. Elixle Gambogise alkalinum. Solutio Gummi Guttae alkalina Rp. Gutd pulvernt. 1,0 Liquor, Kalii carbonici (1.0 Aquae destillat. 8,0. Zu 20-10-10 Tropfen mehrmals tiglich.

Pilula Cambogiae composits (Brit.). Compound Pill of Gamboge. Ep. Guttl pairer.

Aloge Burbadenris Puly, Claramon, comp. All 25,0 Saponla duri pulv 50,0 Sirupi Gluconi 25,0, Man stönst gur Pillenmasso. Gabe 0,25-0,5 g.

> Pilulas D. Bontius (Gall). Pilules de Boxrius. Ep 1 Aloës gr. pule

2 Gutti gr. pulv a. Ammoniaci puiv 55 1,0 6,0 d Acetd

Man löst unter Erwännen 1-3 in 4, seiht durch, dampft zur Pillenmasse ein und macht dataus Pillen von 0,2 g. Ebenso zuenmmengesetzt slad die Pliutae bydragogae Lenoar.

> Pilulus laxantes. (Nouv. Remodes).

Hp. Gutti Podophyllini as 0,8 Extract Byoseyami 0,9 Sapon, amygdal, Zo 30 Pillen. Abenda eine Pille,

> Sapo Gulti. Rp. Gutti subt. pulv.

5.3 Saponis medicati 6,6 Spiritus guttes aliquot Man dampft im Wasserbade zur Trockno.

Voraisium aureum. Lack für verguldete Gegenstände. Rp. Guttl 80,0 Extract, lign. Santal. spir. 3.0 200,0 Luccae in tabulis alb. Sandarac 50.0

Terebinth, larlein. 25.0 Alkohol (96 %) 800.0. Virldamentum.

Grane Tipte. Ep. Gutul palvemti

Cocruleament 10,0-20,0. Diese Mirchung ersetzt man beaser durch eine wasserige Lösung von Methylgran, 1,0 : 100,0, dazu 0,0 Zucker.

ATER'S Pills. Ueberzuckerte Pillen aus Aloc, Gutti, Koloquinthen und Pfeffer. BRANDRETR'S Pillen, aus Amerika, bestehen aus Gutti, Podophyllin, Safran, Kelken, Gelbwurzel, Minzenöl und Kermessaft.

Carignane-Pulver, von Prat und Derret, angeblich nach einer Vorschrift der Prinzessin Canignano, besteht aus: 25,0 Gutti, 37,5 Berestein, je 12,5 rother Koralle und Siegelerde, je 1,2 Zinnober, Mineralkermes und Beinschwarz. Es sind abgetheilte Pulver en 0,1 g. Gesundheitspillen von Frank in Paris sind versilberte Pillen aus 1 Th. Gutti und

4 Th. Alos.

lierses purging balls, Englische Pferdepillen, sind 30 g schwere Pillen aus 500 Th. Alos, 50 Th. Gutti, 120 Th. Seife, 15 Th. Anisol, 10 Th. Glycerin, 5 Th. Anispulver.

Kaiserpillen, Keyssen'sche Pillen. Wasserpillen, Königseer; Pilulae imperiales. Jo 10,0 Gutti, Jalapenharz, Scammonium, Aloc. 2,0 Koloquinthenextrakt, 5,0 Seife, 12,5 Enzianwurzel zu 500 Pillen gemacht. Die Bestandtheile wechseln; bisweilen ist Kalomel, selbst Crotonol darunter. Mit diesen stimmen die

Magen- und Gallenpillen ziemlich überein.

KNIGHT'sche Pillen, in Amerika gebräuchlich, sind Pillen von 0,27 g und entbalten i Th. Gutti, 3 Th. Scanmonium, 6 Th. Alos. Magentropfen, Dr. Sprakgen's. Ein schwach weingeistiger Auszug ans Alos, Gutti und Rhaburber.

Pillen von Cauvrs in Paris. 30 Pillen aus 1,25 Gutti, je 2,0 Alos und Jalape,

0.6 Rhabarber. Reinigungspillen von Dr. Lang in München. 48 Pillen aus 1,0 Gutti, 5,0 Schwefelquecksilber, 0,5 Eibisch- und Gummipulver.

## Gymnema.

Gattung der Asclepiadaceae - Cynanchoideae - Tylophoreae - Marsdeniinae.

I. Gymnema silvestre (Willd.) R. Br. Heimisch von Westafrika durch das südliche Asien bis Australien. Die Pflanze ist ein holziger Schlingstrauch mit gegenständigen, ganzrandigen, 4—9 cm langen und 21/2—41/2 cm breiten, elliptischen oder eirunden, spitzigen, am Grunde abgerundeten oder herzförmigen Blättern, die etwas lederartig und auf beiden Seiten kurzflaumig sind. Man verwendet die Blätter, selten die Wurzel.

Bestandtheile der Blütter. 6 Proc. Gymnemasäure C<sub>32</sub> H<sub>56</sub> O<sub>16</sub>, ferner Weinsäure, Zucker, ein Bitterstoff. Die Gymnemasäure ist in Alkohol und Wasser löslich, in Aether, Chloroform und Schwefelkohlenstoff unlöslich. Gymnema hirsutum Wall. und G. montanum Hook f. euthalten ebenfalls Gymnemasäure.

Anwendung. Die Blätter haben, wenn man sie kaut, die Eigenthümlichkeit, die Geschmacksempfindung für "süss" aufzuheben für 1—2 Stunden. Sie verdanken das der Gymnemasäure. — Der Grand dafür liegt nicht in der Bildung unlöslicher Niederschläge mit den süssschmeckenden Substanzen, sondern beruht auf einer temporären Lähmung der süss empfindenden Geschmacksfasern. Die Empfindung für bitter, salzig und sauer wird nicht aufgehoben, höchstens die für "bitter" in minimaler Weise bei manchen Individuen abgeschwächt.

Die Wurzel wird gegen Schlangengift angewendet.

II. Gymnema latifolium Wall. In Niederländisch-Indien. Euthält in den Blättern Laurocerasin.

## Gynocardia.

Gattung der Flacourtiaceae - Panglese - Hydnocarpeae,

Einzige Art: Gynocardia odorata R. Br. Heimisch in Hinterindien. Verwendung finden die Samen: Semen Gynocardiae. Semen Chaulmugrae.

Beschreibung. Dieselben sind  $2^3|_{\mathfrak{C}}$ —3 em lang und ungefähr halb so breit, unregelmässig eiförmig-kautig. Die dünne Samenschale umschliesst das ölige Endosperm mit dem Embryo, dessen Kotyledonen blattförmig, flach und herzförmig sind.

Bestandtheile. 51 Proc. fettes Oel, von dem man 25-30 Proc. durch Auspressen gewinnt. Bei gewöhnlicher Temperatur ist das Oel salbenartig, von grüngelber Farbe, charakteristischem Geruch und augenehmem Geschmack. Es enthält 18 Proc. Gynocardiasäure. Die Säure ist leicht löslich in Alkohol und Aether, sie schmilzt bei 29°C.

Anwendung. Man verwendet die Samen, das Oel und die Säure (Dosis 1-3 g täglich) in Indien gegen Lepra, augeblich mit grossem Erfolg. Die Pulpa der Frucht dient als Fischgift und nach dem Auskochen als Nahrungsmittel, die Rinde als Fiebermittel.

Sapo Gynocardiae. 1000 g Chanlmugraöl verseift man im Dampfbade mit einer Lauge aus 175 g Aetznatron und 750 g destill. Wasser, 16st den Seifenleim unter Erhitzen in 2500 g destill. Wasser, setzt eine Lösung von 300 g Kochsalz in 900 g Wasser zu und lässt Erkalten. Die ausgeschiedene Seife wird gewaschen und getrocknet. (P. G. UNNA.)

Pliulae Saponis Gynocardiae UNNA.

Rp. Saponis Gynocardiae 80,0
Aquae destillatae 20,0

solve in bainco vaporis, adda Massae Sebi pro pilulis keratinatis 1) 20,0 Terms silicese 10,0.

M. f. massa, o qua form. pilul, keratinatae pend. 0,45. Jede Pille enthalt 0,18 g Gynocardiaselfe. Bei Lepra tigilch 10 Pillen. Unquestum contra combustiones, Brandsalbe,

Tep. Aristoli 5,0 Ofei Gynocardiae 50,0 Adipis Laune 45,0.

Ep. Giel Gynocardiae Ep. Giel Gynocardiae Caguent. Paraffinl fil.

<sup>&</sup>lt;sup>3</sup>) Sebi taurini 500, Cerae flavae 100, Liquatis et colntis adde Cumarini 0,5 in Spirita 5,0 soluti (P. G. UNNA).

# Neues Pharmazeutisches Manual

Engen Dieterich

Dreizehnte, wenig veränderte Auflage

Herausgegeben von

Professor Dr. Karl Dieterich Direktor der Chemischen Fabrik Helfenberg, A. G. vorm, Eugen Dieterlen

Mit 148 Textdiguren. In Ganzleinen gebunden Preis M. 60,

# Handbuch der Drogisten-Praxis

Ein Lehr- und Nachschlagebuch für Drogisten, Farbwarenhändler usw. Im Entwurf vom Drogisten-Verband preisgekrönte Arbeit

Von G. A. Buehheister

Dreizehnte, neu bearbeitete und vermehrte Auflage von Georg Ottersbach in Hamburg Erster Teil. Mit 585 Textabbildungen. Gebunden Preis M. 26,—

# Vorschriftenbuch für Drogisten

Die Herstellung der gebräuchlichen Verkaufsartikel

Von G. A. Buchheister

Achte, neu bearbeitete Auflage von Georg Ottersbach in Hamburg. (Handbuch der Drogisten-Praxis. Zweiter Teil). Gebunden Preis M. 28,—

# Pharmazeutisches Tier-Manual

Von Apotheker Friedrich Albrecht Otto

Gebunden Preis M. 4,-

Der junge Drogist

Lehrbuch für Drogisten-Fachschulen, den Selbstunterricht und die Vorbereitung zur Drogisten-Gehilfen- und Giftprüfung

Von Emil Drechsler

Dritte Auflage. - Unter der Presse.

# Deites Handbuch der Seifenfabrikation

Vierte, neu bearbeitete Auflage unter Mitwirkung von Otto Spangenberg, Chemnitz herausgegeben von

Privatdozent Dr. Walter Schrauth

Erster Band: Hausseifen, Textilseifen und Seifenpulver. Mit 90 Textabbildungen.
Gebunden Preis M. 16,—
Zweiter Band: Toilettenseifen, medizinische Seifen und andere Spezialitäten. Mit etwa 85 Textabbildungen.
In Vorbereitung

Die medikamentösen Seifen

Ihre Herstellung und Bedeutung unter Berücksichtigung der zwischen Medikament und Seifengrundlage möglichen chemischen Wechselbeziehungen Ein Handbuch für Chemiker, Seifenfabrikanten, Apotheker und Ärzte

Von Dr. Walter Schrauth

Preis M. 6,-

# Die Ampullenfabrikation

In ihren Grundzügen dargestellt von

Dr. Hans Freund
Apotheker und Nahrungsmittelehemiker
Mit 68 Textabbildungen. — Kartoniert Preis M. 2,40

## Volkstümliche Anwendung der einheimischen Arzneipflanzen

Von Apotheker G. Arends Kartoniert Preis M. 1,20

### Volkstümliche Namen der Arzneimittel, Drogen und Chemikalien

Eine Sammlung

der im Volksmunde gebräuchlichen Benennungen und Handelsbezeichnungen Begründet von Dr. J. Holfert

Achte, verbesserte und vermehrte Auflage. Bearbeitet von G. Arends. Gebunden Preis M 7,-

# Neue Arzneimittel und Pharmazeutische Spezialitäten

einschließlich der neuen Drogen-, Organ- und Serumpräparate,

mit zahlreichen Vorschriften zu Ersatzmitteln und einer Erklärung der gebränchlichsten medizinischen Kunstausdrücke

Von G. Arends, Apotheker
Funfte, vermehrte und verbesserte Auflage. Neu bearbeitet von Prof. Dr. O. Keller
Gebunden Prois M. 18,—

# Spezialitäten und Geheimmittel

Aus den Gebieten der Medizin, Technik, Kosmetik und der Nahrungsmittelindustrie, ihre Herkunft und Zusammensetzung

Eine Sammlung von Analysen und Gutschten, begründet von Eduard Hahn und Dr. J. Holfert

Siebente, vermehrte und verbesserte Auflage, bearbeitet von G. Arends. Gebunden Preis M. 20,-

# Die neueren Arzneimittel und die pharmakologischen Grundlagen ihrer Anwendung in der ärztlichen Praxis

Von

Dr. A. Skuteizky und Stabsarzi, Vorstand der Abtg. für innere Krankheiten um Garalsonspitale, Privatdozent für innere Medizin

Dr. E. Starkenstein
Privatiozent für Pharmakologie und Pharmakologie
an der deutschen Universität in Prag

Zweite, gänzlich umgearbeitete Auflage. — Gebunden Preis M. 12.—

# Die Arzneimittel-Synthese

auf Grundlage der Beziehungen zwischen chemischem Aufbau und Wirkung Für Ärzte, Chemiker und Pharmazeuten

Von Dr. Sigmund Frünkel

s. c. Professor für medizinische Chemie an der Wiener Universität Vierte, umgearbeitete Auflage. — Preis M. 68,—; gebunden M. 77,—

Hierzu Teuerungszuschläge

# Handbuch der experimentellen Pharmakologie

Bearbeitet von hervorragenden Fachgelehrten Herausgegeben von A. Heffter Professor der Pharmakologie an der Universität Berlin In drei Bänden

Zweiter Band, 1. Hälfte: Pyridin Chinolla, Chinin, Chininderivate — Cocaingruppe — Yohimbin — Curare und Curarealkaloide — Veratrin und Protoveratrin — Aconitingruppe — Pelletierin — Strychningruppe — Santonin — Pikrotoxin und verwandte Körper — Apomorphin Apocodein, Ipecacuanha Alkaloide — Colchicingruppe — Purinderivate. Mir 98 Textabbildungen. - Preis M. 48.-

Die zweite Hälfte des H. Bandes erscheint in Kürze. Der Erworh der ersten Hälfte verpflichtet zur Abnahme der zweiten. Auch der erste und dritte Band werden in absebbarer Zeit zur Ausgabe gelangen.

# Kommentar zum Deutschen Arzneibuch, 5. Ausgabe 1910

Auf Grundlage der Hager-Fischer-Hartwichschen Kommentare der früheren Arzneibücher unter Mitwirkung von Prof. Dr. J. Biberfeld-Breslau, Dr. P. W. Danck wortt-Breslau, Dr. G. Fromme-Halle a. S., F. M. Hanpt Greifswald, Dr. M. PleiBner-Dresden, Prof. Dr. H. Schulze-Halle a. S., Dr. W. Stüwe-Jena, Dr. O. Wiegand-Leipzig, herausgegehen von Dr. O. Anselmino, Privat-dozent an der Universität Greifswald, und Dr. Ernst Gilg, a. o. Professor der Botanik und Pharmakognosie an der Universität, Kustos am Botanischen Museum in Berlin.

Zwei Bände mit zahlreichen Textabbildungen. - Freis je M. 15,-; gebunden M. 17,50

Die Preußischen Apothekengesetze

mit Einschluß der reichsgesetzlichen Bestimmungen über den Betrieb des Apothekergewerbes Herausgegeben und erläutert von Dr. H. Böttger und E. Urban, Bedakteure der Pharmasentischen Zeitung Fünfte, neu bearbeitete und vervollständigte Auflage. - Gebunden Preis M. 7.-

# Die Preußische Apothekenbetriebsordnung

mit den ergänzenden Verordnungen und Erlassen Von Erust Urban, Redakteur der Pharmazentlschen Zeitung Dritte, nen bearbeitete Auflage. - Preis M. 2,-

### Betriebsvorschriften für Drogen- und Gifthandlungen in Preußen

Zugleich Leitfaden zur Besiehtigung dieser Geschäfte von Ernst Urbau, Redakteur der Pharmazeutischen Zeitung Zweite, neubearbeitete und erweiterte Auflage. - Kartoniert Preis M. 3,60

## Bakteriologie und Sterilisation im Apothekenbetriebe

Mit eingehender Berücksichtigung der Herstellung steriler Lösungen in Ampullen Von Dr. Conrad Stieh, Leipzig

Dritte, verbesserte und wesentlich erweiterte Auflage Mit 131 teils mehrfarbigen Textabbildungen und 3 Tafeln. — Gebunden Preis M. 14.—

### Hermann Lenhartz

## Mikroskopie und Chemie am Krankenbett

Neunte, umgearbeitete und vermehrte Auflage von Professor Dr. Erich Meyer Direktor der Medizinischen Universitätsklime zu Göttlingen Mit 168 Abbildungen im Text und einer Tafel, — Gebunden Preis M. 25,—

Anleitung zu medizinisch-chemischen Untersuchungen für Apotheker

Von Dr. Wilhelm Lenz, Oberstabsapotheker im Kriegsminbterium a. D., Nahrungsmittelchemiker in Berlin Mit 12 Textabbildungen. - Gebunden Preis M. 3,60

### Schule der Pharmazie in fünf Bänden

Prof. Dr. H. Thoms, Dr. E. Mylins, Prof. Dr. K. F. Jordan, Prof. Dr. E. Gilg

Band I: Praktischer Tell. Von Dr. E. Mylius. Fünfte, vermehrte und verbesserte Auflage, hearbeitet von Dr. Alfred Stephan. Mit 143 Textabbildungen. Gebunden Preis M. 26.—Band II: Chemischer Tell. Bearbeitet von Prof. Dr. E. Thoma. Siehente Auflage. In Vorbereitung Band III: Physikalischer Tell. Bearbeitet von Prof. Dr. E. Gilg. Fünfte, verbesserte Auflage. Mit fact Textabbildungen Gebunden Preis M. s. -Als Ersatz für den vergelifenen Band V: Warenkunde wird gellefert:

## Lehrbuch der Pharmakognosie

Von Dr. Ernst Gilg

a. o. Professor der Botanik und Pharmakognosie an der Universität

Kustos am Botanischen Museum zu Berlin

Zweite, vermehrte und verbesserte Auflage. — Mit 411 Abbildungen. — Gebonden Preis M. S.—

### Pharmazentisch-chemisches Praktikum

Die Herstellung, Prüfung und theoretische Ausarbeitung pharmazeutisch-chemischer Präparate Ein Ratgeber für Apothekereleven von

Dr. D. Schenk, Apotheker und Nahrungsmittelchemiker Mit 51 Textabbildungen. - Gebunden Preis M. 5,-

## Pharmazeutische Ubungspräparate

Auleitung zur Darstellung, Erkennung, Prüfung und stöchlometrischen Berechnung von offizinellen ehemisch-pharmazeutischen Präparaten

Von Dr. Max Biechele, Apotheker

Dritte, verbesserte Auflage. - Mit 5 Abbildungen im Text. - Gebunden Preis M. 6,-

### Tabelle zur mikroskopischen Bestimmung der offizinellen Drogenpulver

Von Dr. H. Zörnig, Apotheker Kustos am Pflanzenphysiologischen Institut München Gebunden Preis M. 2,40

## Qualitative botanische Analyse der Drogenpulver

Eine Einführung in den Gang einer systematischen mikroskopischen Pulveruntersuchung von Dr. P. Schürhoff

Gebunden Preis M. 2 .-

# Arzneipflanzen-Merkblätter des Reichsgesundheitsamts

bearbeitet in Gemeinschaft mit dem Arzneipflanzen-Ausschuß der Deutschen Pharmazeutischen Gesellschaft Berlin-Dahlem. Nr. 1-32

Preis jedes Merkblattes 10 Pf. (einschlieblich Porto und Verpackung 20 Pf.); 20 Exempl. eines Merkblattes M. 1,20, 100 Exemplare eines Merkblattes M. 4,- (zuzugt. Porto)

Buchausgabe aller 32 Merkblätter in festem Umschlag. Preis M. 1,80

Merkblatt über Teemischungen für den Haushalt (Ersatzmittel für Chinesischen Tee)

Herausgegeben vom Reichsgesundheitsamt Preis des Merkblattes 10 Pf. (einschließlich Porto und Verpackung 20 Pf.); 20 Exempl, M. 1,20, 100 Exempl. M. 4,- (zuzüglich Porto)

## Pilzmerkblatt. Die wichtigsten eßbaren und schädlichen Pilze

Bearbeitet im Reichsgesundheitsamt. - Hierzu eine Pilztafel mit farbigen Abbildungen Preis 35 Pf. (einschl. Porto 45 Pf.); 50 St. M. 15,-; 100 St. M. 25,-; 1000 St. M. 220,- zuzügl. Porto